



(19) REPUBLIKA HRVATSKA
DRŽAVNI ZAVOD ZA
INTELEKTUALNO VLASNIŠTVO

(10) Identifikator
dokumenta:



HR P20240317 T1

HR P20240317 T1

(12) **PRIJEVOD PATENTNIH ZAHTJEVA
EUROPSKOG PATENTA**

(51) MKP:

A61K 31/437 (2006.01)
A61K 45/06 (2006.01)
A61K 31/08 (2006.01)
A61K 31/352 (2006.01)
A61K 31/4164 (2006.01)
A61K 31/426 (2006.01)
A61K 31/4439 (2006.01)
A61K 31/606 (2006.01)
A61K 31/7016 (2006.01)
A61K 31/785 (2006.01)
A61K 38/14 (2006.01)
A61K 38/31 (2006.01)
A61P 1/16 (2006.01)
A61K 31/395 (2006.01)

(46) Datum objave prijevoda patentnih zahtjeva: 07.06.2024.

(21) Broj predmeta: P20240317T

(22) Datum podnošenja : 02.10.2009.

(96) Broj europske prijave patenta: EP 19207534.9
Datum podnošenja europske prijave patenta: 02.10.2009.

(97) Broj objave europske prijave patenta: EP 3628319 A1
Datum objave europske prijave patenta: 01.04.2020.

(97) Broj objave europskog patenta: EP 3628319 B1
Datum objave europskog patenta: 14.02.2024.

(31) Broj prve prijave: 102349 P (32) Datum podnošenja prve prijave: 02.10.2008. (33) Država ili organizacija podnošenja prve prijave: US
(62) Broj i datum prvobitne prijave u slučaju podjele patenta: 09818544.0 02.10.2009.

(73) Nositelj patenta: **Salix Pharmaceuticals, Ltd., 400 Somerset Corporate Blvd., Bridgewater, NJ 08807, US**

(72) Izumitelj: **William Forbes, NC 27164, US**

(74) Zastupnik: **Odvjetnica Danija Budimir, 10000 Zagreb, HR**

(54) Naziv izuma: **LIJEČENJE HEPATIČKE ENCEFALOPATIJE UPORABOM RIFAKSIMINA**

HR P20240317 T1

PATENTNI ZAHTEJEVI

1. Rifaksimín za uporabu u smanjenju učestalosti bolničkih posjeta u postupku liječenja hepatičke encefalopatije (HE), koji sadrži davanje rifaksimína, pri čemu se rifaksimín daje oralno u obliku tablete u dozi između 1.000 mg do 1.200 mg rifaksimína dnevno tijekom razdoblja od 12 mjeseci ili duže.
2. Rifaksimín za uporabu prema zahtjevu 1, pri čemu se rifaksimín primjenjuje u dozi od 275 mg četiri puta dnevno.
3. Rifaksimín za uporabu prema zahtjevu 1, pri čemu se rifaksimín primjenjuje u dozi od 550 mg dva puta dnevno.
4. Rifaksimín za uporabu prema bilo kojem od zahtjeva 1 do 3, pri čemu se rifaksimín daje subjektu u trajanju između 12 do 36 mjeseci.
5. Rifaksimín za uporabu prema bilo kojem od zahtjeva 1 do 3, pri čemu se rifaksimín daje subjektu tijekom cijelog života subjekta.