

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載  
 【部門区分】第3部門第2区分  
 【発行日】令和6年10月15日(2024.10.15)

【国際公開番号】WO2022/076818  
 【公表番号】特表2023-545372(P2023-545372A)  
 【公表日】令和5年10月30日(2023.10.30)  
 【年通号数】公開公報(特許)2023-204  
 【出願番号】特願2023-518752(P2023-518752)  
 【国際特許分類】

10

A 6 1 K 31/4174(2006.01)

A 6 1 P 25/18(2006.01)

A 6 1 K 9/20(2006.01)

A 6 1 K 9/70(2006.01)

A 6 1 K 9/12(2006.01)

A 6 1 K 9/06(2006.01)

A 6 1 P 5/38(2006.01)

【F I】

A 6 1 K 31/4174

A 6 1 P 25/18

A 6 1 K 9/20

A 6 1 K 9/70

A 6 1 K 9/12

A 6 1 K 9/06

A 6 1 P 5/38

20

【手続補正書】

【提出日】令和6年10月4日(2024.10.4)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

30

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

躁病または軽躁病の治療を必要とする対象において躁病または軽躁病を治療するための医薬組成物であって、前記医薬組成物が、治療有効量のデクスメトミジンまたはその薬学的に許容される塩を含み、前記医薬組成物が、前記対象に毎日口腔粘膜投与され、前記対象が非激越状態にある、前記医薬組成物。

40

50