

【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】平成 18 年 1 月 5 日 (2006.1.5)

【公表番号】特表 2002-501536 (P2002-501536A)

【公表日】平成 14 年 1 月 15 日 (2002.1.15)

【出願番号】特願平 11-500909

【国際特許分類】

C 07 D 401/04 (2006.01)

A 61 K 31/454 (2006.01)

A 61 P 1/04 (2006.01)

A 61 P 9/02 (2006.01)

A 61 P 9/04 (2006.01)

A 61 P 9/10 (2006.01)

A 61 P 17/06 (2006.01)

A 61 P 19/02 (2006.01)

A 61 P 29/00 (2006.01)

A 61 P 31/06 (2006.01)

A 61 P 33/06 (2006.01)

A 61 P 35/00 (2006.01)

A 61 P 37/06 (2006.01)

A 61 P 43/00 (2006.01)

C 07 D 211/88 (2006.01)

C 07 D 209/46 (2006.01)

【F I】

C 07 D 401/04

A 61 K 31/454

A 61 P 1/04

A 61 P 9/02

A 61 P 9/04

A 61 P 9/10

A 61 P 17/06

A 61 P 19/02

A 61 P 29/00

A 61 P 29/00 1 0 1

A 61 P 31/06

A 61 P 33/06

A 61 P 35/00

A 61 P 37/06

A 61 P 43/00 1 1 1

C 07 D 401/04

C 07 D 211:88

C 07 D 401/04

C 07 D 209:46

C 07 D 211:88

【手続補正書】

【提出日】平成 17 年 4 月 14 日 (2005.4.14)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】補正の内容のとおり

【補正方法】変更

【補正の内容】

手 続 補 正 書

平成17年 4月14日



特許庁長官 小川 洋 殿

1. 事件の表示

平成11年 特許願 第500909号



2. 補正をする者

住 所 アメリカ合衆国, ニュージャージー州 07059, ウォーレン,
パウダー ホーン ドライブ 7

名 称 セルジーン コーポレイション

住 所 アメリカ合衆国, ニュージャージー州 08807,
ブリッジウォーター, ウィンドミル コート 250

氏 名 ミュラー, ジョージ, ダブリュー

住 所 アメリカ合衆国, ニュージャージー州 08876,
ブランチバーグ, ラウンド ヒル ロード 3281

氏 名 スターリング, デビッド, アイ

住 所 アメリカ合衆国, ニュージャージー州 08820, エディソン,
クリスティー ストリート 110

氏 名 チェン, ロジャー, シェン-チュー

万 式 査
審 査



3. 代理人

住 所 東京都千代田区二番町 11 番地 9 ダイアパレス二番町

氏 名 (7234) 弁理士 八 田 幹 雄

電 話 03-3230-4766 番



4. 補正対象書類名

(1) 明細書

5. 補正対象項目名

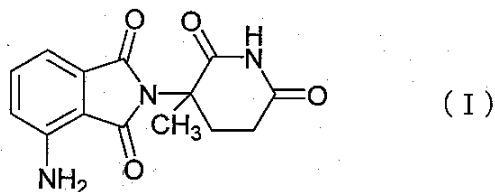
(1) 請求の範囲

6. 補正の内容

(1) 請求の範囲を、別紙のとおり補正する。

請 求 の 範 囲

1. 下記式 (I) :



の化合物、または該化合物の塩。

2. 95%超の光学純度を有する、請求の範囲第1項に記載の化合物。

3. (R) - 3 - (3-アミノフタルイミド) - 3-メチル-ピペリジン-2, 6-ジオンまたは (S) - 3 - (3-アミノフタルイミド) - 3-メチル-ピペリジン-2, 6-ジオンである、請求の範囲第1項または第2項に記載の化合物。

4. 請求の範囲第1項～第3項のいずれか1項に記載の化合物、及び製薬上許容できる担体、希釈剤または賦形剤を含む薬剤組成物。

5. 哺乳動物におけるTNF α のレベルの減少する、または哺乳動物における炎症性、自己免疫若しくは癌疾患を処置することを目的として使用される、請求の範囲第4項に記載の薬剤組成物。

6. 該組成物は、錠剤、カプセル、小さい袋、溶液、懸濁液、乳濁液、粉末または坐剤の形態を有する、請求の範囲第4項または第5項に記載の薬剤組成物。

7. 該組成物は、経口、腸管外、局所または直腸内投与で使用される、請求の範囲第4項～第6項のいずれか1項に記載の薬剤組成物。