

【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4年7月7日(2022.7.7)

【国際公開番号】WO2020/065034
 【公表番号】特表2022-502408(P2022-502408A)
 【公表日】令和4年1月11日(2022.1.11)
 【出願番号】特願2021-516939(P2021-516939)
 【国際特許分類】
 A 6 1 K 3 1 / 5 0 6 (2 0 0 6 . 0 1)
 A 6 1 P 4 3 / 0 0 (2 0 0 6 . 0 1)
 A 6 1 P 1 9 / 0 0 (2 0 0 6 . 0 1)

10

【F I】
 A 6 1 K 3 1 / 5 0 6
 A 6 1 P 4 3 / 0 0 1 1 1
 A 6 1 P 1 9 / 0 0

【手続補正書】
 【提出日】令和4年6月29日(2022.6.29)
 【手続補正1】

20

【補正対象書類名】特許請求の範囲
 【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】

有効量のインフィグラチニブを含む、胎児のFGFR3関連骨疾患を処置するための医薬組成物であって、妊娠被験者に投与される、医薬組成物。

【請求項2】

FGFR3関連骨疾患が、FGFR3に関連した軟骨異形成症である、請求項1に記載の医薬組成物。

30

【請求項3】

FGFR3に関連した軟骨異形成症が、I型タナトフォリック骨異形成症、II型タナトフォリック骨異形成症、軟骨低形成症、軟骨無形成症、発達遅滞と黒色表皮腫を伴う重症軟骨無形成症、及び軟骨低形成症からなる群より選択される、請求項2に記載の医薬組成物。

【請求項4】

FGFR3関連骨疾患が、FGFR3に関連した頭蓋骨縫合早期癒合症である、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項5】

FGFR3に関連した頭蓋骨縫合早期癒合症が、ムンケ症候群である、請求項4に記載の医薬組成物。

40

【請求項6】

妊娠被験者に経口投与又は皮下投与される、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項7】

胎児のFGFR3関連骨疾患を処置するための医薬の製造におけるインフィグラチニブの使用であって、前記医薬が妊娠被験者に投与される、使用。

【請求項8】

FGFR3関連骨疾患が、FGFR3に関連した軟骨異形成症である、請求項7に記載の使用。

50

【請求項 9】

F G F R 3 に関連した軟骨異形成症が、I 型タナトフォリック骨異形成症、I I 型タナトフォリック骨異形成症、軟骨低形成症、軟骨無形成症、発達遅滞と黒色表皮腫を伴う重症軟骨無形成症、及び軟骨低形成症からなる群より選択される、請求項 8 に記載の使用。

【請求項 10】

F G F R 3 関連骨疾患が、F G F R 3 に関連した頭蓋骨縫合早期癒合症である、請求項 7 に記載の使用。

【請求項 11】

F G F R 3 に関連した頭蓋骨縫合早期癒合症が、ムンケ症候群である、請求項 10 に記載の使用。

10

【請求項 12】

前記医薬が、妊娠被験者に経口投与又は皮下投与される、請求項 7 に記載の使用。

20

30

40

50