

【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 3 年 4 月 1 日 (2021.4.1)

【公開番号】特開 2018-131439 (P2018-131439A)  
 【公開日】平成 30 年 8 月 23 日 (2018.8.23)  
 【年通号数】公開・登録公報 2018-032  
 【出願番号】特願 2018-21874 (P2018-21874)  
 【国際特許分類】

A 6 1 K 38/12 (2006.01)  
 A 6 1 P 31/14 (2006.01)  
 A 6 1 P 1/16 (2006.01)  
 A 6 1 P 43/00 (2006.01)  
 A 6 1 K 31/454 (2006.01)  
 C 0 7 D 401/14 (2006.01)

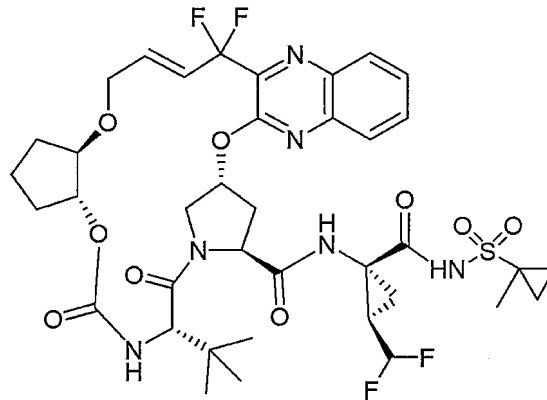
【F I】

A 6 1 K 38/12  
 A 6 1 P 31/14  
 A 6 1 P 1/16  
 A 6 1 P 43/00 1 2 1  
 A 6 1 K 31/454  
 C 0 7 D 401/14

【手続補正書】  
 【提出日】令和 3 年 2 月 8 日 (2021.2.8)  
 【手続補正 1】  
 【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】

C 型肝炎ウイルス (H C V) 感染を処置する方法において使用するための化合物 1 および / または化合物 2 を含む医薬組成物であって、2 0 0 - 6 0 0 m g の化合物 1 または医薬として許容されるその塩が 1 日 1 回、および 1 0 0 - 5 0 0 m g の化合物 2 または医薬として許容されるその塩が 1 日 1 回、H C V に感染した患者に投与され、前記処置が前記患者へのインターフェロンまたはリバビリンの投与を含まず、前記処置が 8 週間、1 2 週間、または 1 6 週間続き、化合物 1 は、

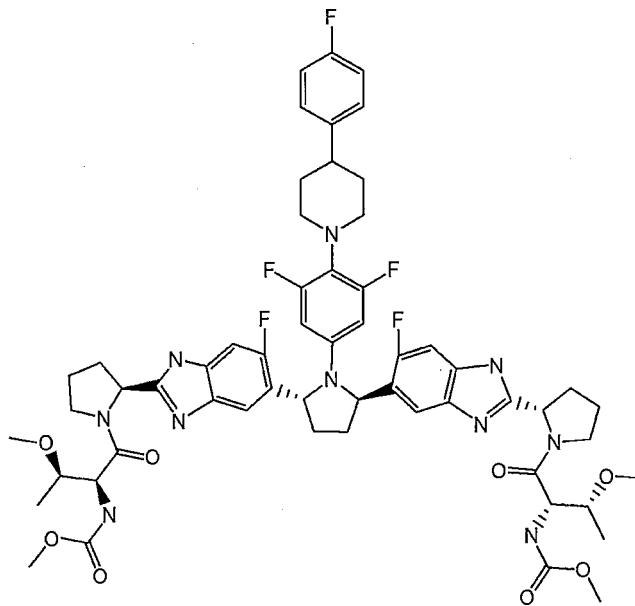
## 【化 1】



化合物1

であり、化合物 2 は、

## 【化 2】



化合物2

であり、前記患者はH I V 共感染を有する、医薬組成物。

## 【請求項 2】

前記処置が 1 2 週間続く、請求項 1 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 3】

前記処置が 8 週間続く、請求項 1 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 4】

前記処置が 1 6 週間続く、請求項 1 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 5】

前記患者が 3 0 0 m g の化合物 1 を 1 日 1 回、および 1 2 0 m g の化合物 2 を 1 日 1 回投与される、請求項 1 ~ 4 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

## 【請求項 6】

前記患者が非肝硬変である、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

## 【請求項 7】

前記患者が代償性肝硬変を有している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

## 【請求項 8】

前記患者が H C V 遺伝子型 1 に感染している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項 9】

前記患者が H C V 遺伝子型 2 に感染している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項 10】

前記患者が H C V 遺伝子型 3 に感染している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項 11】

前記患者が H C V 遺伝子型 4 に感染している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項 12】

前記患者が H C V 遺伝子型 5 に感染している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

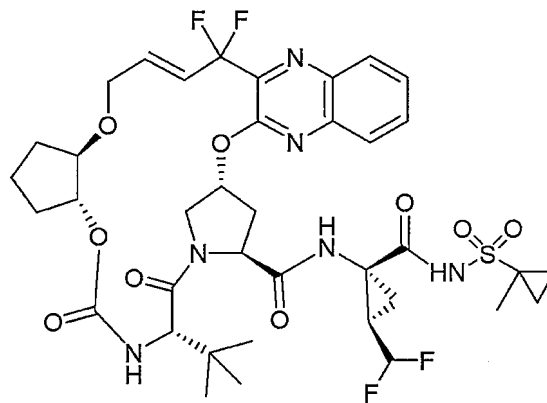
【請求項 13】

前記患者が H C V 遺伝子型 6 に感染している、請求項 1 ~ 5 のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項 14】

H C V 感染を処置する方法において使用するための化合物 1 および / または化合物 2 を含む医薬組成物であって、200 - 600 mg の化合物 1 または医薬として許容されるその塩が 1 日 1 回、および 100 - 500 mg の化合物 2 または医薬として許容されるその塩が 1 日 1 回、H C V に感染した患者に投与され、前記処置が前記患者へのインターフェロンまたはリバビリンの投与を含まず、前記処置が 16 週間続き、化合物 1 は、

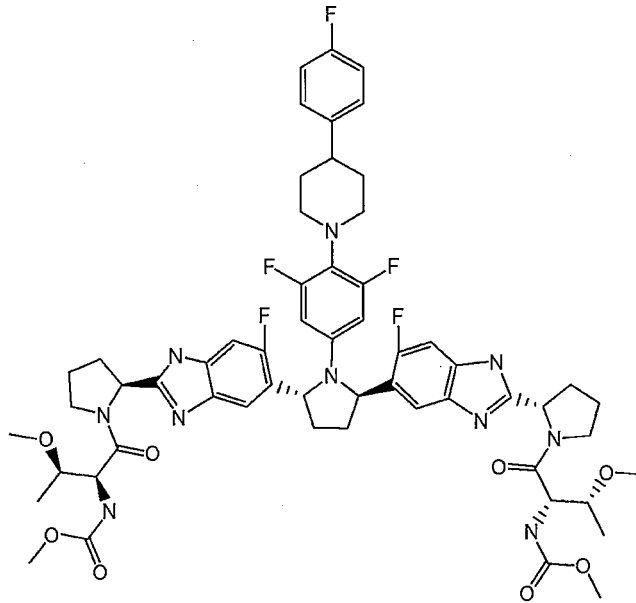
【化 3】



化合物 1

であり、化合物 2 は、

## 【化 4】



化合物2

であり、前記患者はH I V 共感染を有する、医薬組成物。

## 【請求項 1 5】

前記患者が3 0 0 m g の化合物 1 を1 日1 回、および1 2 0 m g の化合物 2 を1 日1 回投与される、請求項 1 4 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 1 6】

前記患者がH C V 遺伝子型 1 に感染している、請求項 1 4 または 1 5 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 1 7】

前記患者がH C V 遺伝子型 2 に感染している、請求項 1 4 または 1 5 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 1 8】

前記患者がH C V 遺伝子型 3 に感染している、請求項 1 4 または 1 5 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 1 9】

前記患者がH C V 遺伝子型 4 に感染している、請求項 1 4 または 1 5 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 2 0】

前記患者がH C V 遺伝子型 5 に感染している、請求項 1 4 または 1 5 に記載の医薬組成物。

## 【請求項 2 1】

前記患者がH C V 遺伝子型 6 に感染している、請求項 1 4 または 1 5 に記載の医薬組成物。