



HU000035088T2

(19) **HU**(11) Lajstromszám: **E 035 088**(13) **T2****MAGYARORSZÁG****Szellemi Tulajdon Nemzeti Hivatala**

EURÓPAI SZABADALOM SZÖVEGÉNEK FORDÍTÁSA

(21) Magyar ügyszám: **E 09 789720**(22) A bejelentés napja: **2009. 05. 27.**(51) Int. Cl.: **A61M 16/12** (2006.01)**F17C 13/00** (2006.01)**A61M 16/20** (2006.01)

(96) Az európai bejelentés bejelentési száma:

EP 20090789720

(97) Az európai bejelentés közzétételi adatai:

EP 2435121 A1 **2010. 12. 02.**

(86) A nemzetközi (PCT) bejelentési szám:

PCT/US 09/045266

(97) Az európai szabadalom megadásának meghirdetési adatai:

EP 2435121 B1 **2017. 04. 05.**

(87) A nemzetközi közzétételi szám:

WO 10138114(72) Feltaláló(k):
MONTGOMERY, Frederick, J., Sun Prairie WI 53590 (US)**BATHE, Duncan, P., Fitchburg WI 53711 (US)****LEE, Daniel, Juhung, Fitchburg WI 53570 (US)****BIBA, Scott, Ignatius, Highland WI 53543 (US)****BAKKEN, Todd, J., Madison WI 53718 (US)**(73) Jogosult(ak):
INO Therapeutics LLC, Hampton, NJ 08827 (US)(74) Képviselő:
Kovári Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest(54) **Eszköz egy beosztásos szelep és egy nyomás alatti tartályszerelvény gallérral való összefogására**

Az európai szabadalom ellen, megadásának az Európai Szabadalmi Közlönyben való meghirdetésétől számított kilenc hónapon belül, felszólalást lehet benyújtani az Európai Szabadalmi Hivatalnál. (Európai Szabadalmi Egyezmény 99. cikk(1))

A fordítást a szabadalmat az 1995. évi XXXIII. törvény 84/H. §-a szerint nyújtotta be. A fordítás tartalmi helyességét a Szellemi Tulajdon Nemzeti Hivatala nem vizsgálta.

(19)



(11)

EP 2 435 121 B1

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

(45) Date of publication and mention
of the grant of the patent:
05.04.2017 Bulletin 2017/14

(51) Int Cl.:
A61M 16/12 ^(2006.01) **A61M 16/20** ^(2006.01)
F17C 13/00 ^(2006.01)

(21) Application number: **09789720.1**

(86) International application number:
PCT/US2009/045266

(22) Date of filing: **27.05.2009**

(87) International publication number:
WO 2010/138114 (02.12.2010 Gazette 2010/48)

(54) **DEVICE FOR ENGAGING AN INDEXED VALVE AND PRESSURIZED CANISTER ASSEMBLY WITH A COLLAR**

VORRICHTUNG ZUR EINRASTUNG EINER IDENTIFIZIERTEN VENTIL- UND
DRUCKBEHÄLTERANORDNUNG MIT EINEM KRAGEN

DISPOSITIFS D'ENGAGEMENT D'UN ENSEMBLE INDEXÉ DE SOUPAPE ET DE CANETTE SOUS
PRESSION DOTÉ D'UN COLLIER

(84) Designated Contracting States:
**AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HR HU IE IS IT LI LT LU LV MC MK MT NL NO PL
PT RO SE SI SK TR**

(43) Date of publication of application:
04.04.2012 Bulletin 2012/14

(73) Proprietor: **INO Therapeutics LLC**
Hampton, NJ 08827 (US)

(72) Inventors:
• **MONTGOMERY, Frederick, J.**
Sun Prairie
WI 53590 (US)
• **BATHE, Duncan, P.**
Fitchburg
WI 53711 (US)

- **LEE, Daniel, Juhung**
Fitchburg
WI 53570 (US)
- **BIBA, Scott, Ignatius**
Highland
WI 53543 (US)
- **BAKKEN, Todd, J.**
Madison
WI 53718 (US)

(74) Representative: **Herzog, Fiesser & Partner**
Patentanwälte PartG mbB
Isartorplatz 1
80331 München (DE)

(56) References cited:
EP-A2- 1 205 203 **WO-A1-93/10392**
WO-A1-95/18644 **US-A- 2 310 021**
US-A- 5 381 836 **US-A1- 2009 071 481**

Note: Within nine months of the publication of the mention of the grant of the European patent in the European Patent Bulletin, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to that patent, in accordance with the Implementing Regulations. Notice of opposition shall not be deemed to have been filed until the opposition fee has been paid. (Art. 99(1) European Patent Convention).

EP 2 435 121 B1

Description

BACKGROUND OF THE INVENTION

[0001] Various keying and canister or cylinder actuation devices are known. In the technology concerning the inhalation of drugs from pressurized cylinders, the cylinders have been large and not easily portable. The cylinders are also unprotected to the surrounding hospital environment, which can be physically rigorous. The connection between the cylinder and the regulation device can be cumbersome.

[0002] Perhaps the most significant drawback, however, is the risk of connecting a cylinder containing an inappropriate, wrong or otherwise unsuitable drug and/or dosing concentration to the regulation device.

[0003] Hence, devices that provide improved connection of the cylinder to the regulation device, improved protection of the cylinder, enhanced portability of the cylinder, and, means for ensuring that a cylinder containing the correct drug and dosing concentration is connected to the drug delivery and regulation device would be advantageous.

SUMMARY OF THE INVENTION

[0004] The invention concerns an indexed drug containment device as defined in the appended claim 1.

[0005] In an exemplary embodiment of the indexed valve assembly, the assembly further comprises a plurality of indexed members, each indexed member adapted to be complementary to a corresponding indexed member and non-complementary to a non-corresponding indexed member.

[0006] The one or more indexed members are pre-determinedly adapted to indicate the identity and canister concentration of an active pharmaceutical ingredient (API).

[0007] In another exemplary embodiment of the indexed valve assembly, the API comprises nitric oxide, and, the canister concentration is in the range of approximately 50 ppm or 100 ppm to 800 ppm, 2400 ppm, 2500 ppm or 10,000 ppm. The concentrations herein may also be expressed in mg/L, whereby the conversion is approximately 12 mg/L per 10,000 ppm.

[0008] In another exemplary embodiment of the indexed valve assembly, the API comprises carbon monoxide, and, the canister concentration is in the range of approximately 500 ppm or 3000 ppm to 5000 ppm, 10,000 ppm, 15,000 ppm or 20,000 ppm.

[0009] In another exemplary embodiment of the indexed valve assembly, the API comprises a chalcogenide compound.

[0010] In another exemplary embodiment of the indexed valve assembly, the key is a tongue, prong, post, ridge, protrusion or rail.

[0011] In another exemplary embodiment of the indexed valve assembly, the opening is a groove, slot,

channel, aperture or hole.

[0012] Another aspect of the invention is an indexed drug actuation device according to the appended claim 8 comprising an indexed drug containment device of claim 1 and a collar.

[0013] In another exemplary embodiment of the indexed drug actuation device, the first indexed member is a slot, the second indexed member is rail, the third indexed member is a slot, and, the fourth indexed member is a rail.

[0014] Another aspect of the invention is a drug delivery device comprising a valve assembly comprising the indexed drug actuation device a receiving assembly comprising a receptacle adapted to engage at least a portion of the housing, and, a seat adapted to engage the valve, and, a plunger assembly adapted to linearly actuate the valve assembly and canister along an axis and to engage the valve and seat, the plunger assembly comprising a carriage fixed to the collar, and, a lever having a cam adapted to engage a spring, the spring adapted to linearly actuate the carriage, valve assembly, canister and collar along the axis.

BRIEF DESCRIPTION OF THE EXEMPLARY EMBODIMENTS

[0015]

FIG. 1 shows a partial perspective view of the collar canister assembly.

FIG. 2 shows several partial front views illustrating interfaces between the collar and the canister.

FIG. 3 shows a side sectional view of the collar canister assembly of FIG. 1 illustrating the receptacle before engaging the assembly.

FIG. 4 shows a side sectional view of the collar canister assembly of FIG. 1 illustrating the receptacle engaging the assembly.

FIG. 5 shows a partial perspective view of the collar canister assembly including a radio frequency identification device.

FIG. 6 shows a partial sectional front view of the collar canister assembly positioned in a pressurized gas drug delivery device. FIG. 6 also shows a cover and a lever of the delivery device in an open position.

FIG. 7 shows a partial sectional front view of the collar canister assembly positioned in the pressurized gas drug delivery device. FIG. 7 also shows the cover and the lever of the delivery device in an operating position.

FIG. 8 is a perspective view of a pressurized gas drug delivery device including the collar canister assembly.

DETAILED DESCRIPTION OF THE EXEMPLARY EMBODIMENTS

[0016] The embodiments and aspects of the invention,

as described herein, may be used to deliver a medical pharmaceutical gas to a patient in need of treatment for multiple diseases or disorders. For example, the drug delivery devices, as described herein may be used to deliver nitric oxide to a patient for the treatment of reversible pulmonary hypertension as described in U.S. Patent Nos. ("USPN's") 5,873,359 and 5,485,827; or, sickle cell disease as described in USPN 5,885,621.

[0017] In addition, the drug delivery devices, as described herein may be used to deliver carbon monoxide to a patient for the treatment of the following: Organ transplant outcomes as described in U.S. Patent Application Serial No. ("USSN") 11/401,722 (US 2007/02020083); cystic fibrosis as described in USSN 10/053,535 (US 2002/0155166); ileus as described in USSN 10/371,666 (US 2003/0219497); necrotizing enterocolitis as described in USSN 10/413,817 (US 2004/0005367); vascular disease including vascular restenosis as described in USSN's 10/367,277 (US 2003/0219496) and 12/050,826 (US 2008/0167609); or, hepatitis including acute liver failure as described in USSN 10/439,632 (US2004/0052866). U.S. Patent Application 2,310,021 discloses a gas administering machine having interconnecting yokes for holding a plurality of tanks of the same gas, or multiple passages each arranged to deliver a different gas, to form, on the connecting means for each gas to go through the gas administering machine, a projecting portion differently positioned in respect to the nipple leading to the gas delivery passage for each said indicated gas, to form a depressed portion similarly shaped and positioned on the respective gas containers to be engaged by the projecting portion on the connector of the gas administering machine for the indicated gas, and filling said containers with the respective indicated gases whereby connection in the machine can be made only with a container of gas to go through the administering passages of the machine for that indicated gas.

[0018] As used herein, the term "key" (and variations thereof) means a structure adapted to engage a corresponding opening, such as a tongue, prong, post, rail, ridge or protrusion.

[0019] As such, as used herein, the term "opening" (and variations thereof) means a structure defined by one or more adjacent or surrounding structures that is adapted to engage a key, such as a slot, groove, channel, aperture or hole.

[0020] As used herein, the term "member" (and variations thereof) includes both keys and openings.

[0021] As used herein, the term "indexed" (and variations thereof) means that one or more members are designed to predeterminately indicate the identity and/or dosing concentration of the API.

[0022] As used herein, the term "complementary" (and variations thereof) means that an indexed member and a corresponding indexed member engage to form an interface, whereby, upon engagement sufficient for actuation, the interface is flush.

[0023] As used herein, the term "non-complementary"

(and variations thereof) means that two indexed members are not complementary.

[0024] As used herein, the term "interface" (and variations thereof) means the flush surfaces of two complementary indexed members.

[0025] Shown in FIG. 1 is an indexed drug actuation device 10 for use in an indexed drug delivery and regulation device 70 (FIG. 8). The indexed drug actuation device 10 provides indexing features that permit specific drug delivery devices to dispense a predetermined concentration of an API contained in a pharmaceutically inactive carrier gas. The indexed device 10 includes a collar 12 and an indexed drug containment device 24. The device 24 includes an indexed valve assembly 13 threaded to a canister 28.

[0026] In an exemplary embodiment, the indexed device 10 contains 100 ppm or 800 ppm of nitric oxide in accordance with the current drug label insert for INOmax® (nitric oxide) for inhalation (SPC-0303 V:3.0). It may also be used in connection with other formulations of INOmax® at higher concentrations such as 2400 ppm of nitric oxide. For example, the indexing features may permit only engagement of the device 10 containing nitric oxide and/or a specific concentration of nitric oxide.

[0027] The API may be carbon monoxide, nitric oxide, or a chalcogenide compound. The API concentration may be any concentration within the range of 100 ppm to 15,000 ppm. The inactive carrier gas may comprise O₂, N₂ and/or another pharmaceutically suitable inactive carrier gas. The canister 28 may have sufficient capacity to store 30 L to 35 L at a pressure in the range of 2000 psig to 3000 psig. Other sized canisters with different pressures and capacities may also be utilized.

[0028] As shown in FIG. 1, the indexed drug actuation device 10 includes a collar 12 configured to transversely engage a valve housing 26 of the indexed valve assembly 13. The collar 12 is generally U-shaped and includes a first arm 14 and a second arm 16. The collar 12 transversely engages the housing 26. The inner faces of the first arm 14 and the second arm 16 include a first collar key 18 and a second collar key 20, respectively. The first and second collar keys 18, 20 are elongated in a transverse direction 19 to provide rail structures.

[0029] As used herein, the term "transverse direction" (and variations thereof, such as "transversely") means a direction in which the indexed valve assembly 13 is engagable and removable from the collar 12, that is, perpendicular to the longitudinal axis 21.

[0030] As used herein, the term "longitudinal axis" (and variations thereof, such as simply "axial") means an axis longitudinally aligned with canister 28.

[0031] The first and second collar keys 18, 20 may differ in shape (such as cross-sectional shape, axial position, axial width, or orientation) to provide the indexing features and functionality. Other shapes, arrangements, configurations, and combinations of the collar keys 18, 20 are described in further detail below. The first and second collar keys 18, 20 also provide an arcuate key

22 between the first and second arms 14, 16, which may also provide indexing for API identification.

[0032] The sides of the valve housing 26 also include structures that engage the collar keys 18, 20. Specifically, one side of the valve housing 26 includes an upper key ridge 34 that extends outwardly in a radial direction 29 relative to a first valve opening 36 that accommodates the first collar key 18.

[0033] As used herein, the term "radial direction" (and variations thereof, such as "radial") means a direction perpendicular to the longitudinal axis 21.

[0034] The term "radially inwardly" (and variations thereof) means toward the longitudinal axis 21 in a radial direction.

[0035] The term "radially outwardly" (and variations thereof) means away from the longitudinal axis 21 in a radial direction.

[0036] The first valve opening 36 may also engage a portion of the arcuate key 22. This side of the valve housing 26 also includes a lower key ridge 38 longitudinally opposite the upper key ridge 34 that extends radially outwardly relative to the first valve opening 36.

[0037] As shown in FIGS. 1, 3 and 4, the opposite side of the valve housing 26 also includes upper and lower key ridges 34, 38 that extend radially outwardly relative to a second valve opening 36'. The second valve opening 36' accommodates the second collar key 20. The valve openings 36, 36' are complementary to the collar keys 18, 20, respectively.

[0038] The valve openings 36, 36' and the collar keys 18, 20 have rectangular cross-sections. However, other cross-sectional shapes may be used, such as semi-circular, triangular, trapezoidal, pentagonal, and so on.

[0039] Alternatively, the cross-sectional shapes of the set of indexed members 18, 36 and 20/36' may differ from each other. For example, the indexed members 18, 36 may have rectangular cross-sections and the indexed members 20, 36' may have trapezoidal cross-sections. The cross-sectional shapes and/or other structural features of the sets of indexed members 18, 36 and 20, 36' provide the aforementioned indexing of the API and/or dosing concentration.

[0040] As a result, the indexed collar 12 engages only an indexed drug containment device 24, whereby the indexing provides fully complementary members identified for the predetermined API and/or dosing concentration. The cross-sectional shapes and/or other structural features of the sets of indexed members 18, 36 and 20, 36' may also provide for non-complementary indexed members on the collar 12 and the valve housing 26 when the valve housing is turned by 180 degrees relative to the collar 12. That is, the first collar key 18 is non-complementary with the second valve opening 36' and the second collar key 20 is non-complementary with the first valve opening 36 such that the canister 28 can only be inserted into the collar 12 one way. The relief valve 32 that includes a relief outlet 33 may also provide structure preventing incorrect engagement of the collar 12 and

valve housing 26. Even without the relief valve 32 if the valve housing doesn't have an opening in the relief valve location that will allow the arcuate key of the collar to mate with the opening, it will not be possible for the valve housing to fully engage with the collar.

[0041] The valve housing 26 may also include additional keys and the collar 12 may include additional openings. The valve housing 26 and the collar 12 may each include one or more keys and one or more openings. The collar 12 may include different types of keys. The valve housing 26 may include different types of openings. For example, the collar 12 may include rails along the first and second arms 14, 16 and one or more posts instead of the arcuate key 22. The valve housing 26 may include slots that accommodate the rails and one or more apertures that accommodate the posts.

[0042] As shown in FIGS. 1, 3, and 4, the collar 12 engages the valve housing 26. The valve housing 26 includes a first end that defines an inlet 27. The valve housing 26 threadably engages the neck 30 of the canister 28. The canister 28 is aligned along longitudinal axis 21. Alternatively, the valve housing 26 may communicate with the canister 28 through a conduit or hose (not shown).

[0043] The connection between the valve housing 26 and the canister 28 also includes an o-ring 31 (see FIGS. 3 and 4) adapted to prevent leaking of API and carrier gas from the canister 28. The valve housing 26 also includes an optional relief valve 32 threaded into the valve housing 26. The relief valve 32 includes a relief outlet 33. The relief valve 32 may be any suitable valve known in the art that prevents over-pressurization of the contents of the canister 28 due to for example high temperatures due to fire or overfilling of the canister during production.

[0044] As shown in FIG. 2, the indexing features that correspond to the identity and/or dosing concentration of the API may be provided by one or more of different axial width, axial juxtaposition, different cross-sectional shape, and the like, of the interfaces 18/36 and 20/36'.

[0045] As used herein, the term "axial juxtaposition" means that the mid-planes of the interfaces 18/36 and 20/36' are offset (*i.e.*, not in alignment).

[0046] As used herein, the term "mid-plane" (and variations thereof) means a plane perpendicular to the longitudinal axis that bisects an interface.

[0047] As used herein, the term "aligned" (and variations thereof such as "alignment") means that the mid-planes of two or more interfaces are coplanar.

[0048] As used herein, the term "offset" (and variations thereof) means that the mid-planes of two or more interfaces are not coplanar.

[0049] Several exemplary embodiments of the interfaces are shown in FIG. 2. In one embodiment, the second interface 120/136' has a smaller axial width than the first interface 118/136, and, the second interface 120/136' is also axially juxtaposed below the mid-plane of the first interface 118/136.

[0050] In another embodiment shown in FIG. 2, the

second interface 220/236' has a smaller axial width than the first interface 218/236, and, the mid-planes of the interfaces 218/236 and 220/236' are aligned.

[0051] In another embodiment shown in FIG. 2, the second interface 320/336' has a smaller axial width than the first interface 318/336, and, the second interface 320/336' is axially juxtaposed above the mid-plane of the first interface 318/336.

[0052] In another embodiment shown in FIG. 2, the first interface 418/436 has a smaller axial width than the second interface 420/436', and, the first interface 418/436 is axially juxtaposed above the mid-plane of the second interface 420/436'.

[0053] In another embodiment shown in FIG. 2, the first interface 518/536 has a smaller axial width than the second interface 520/536', and, the mid-planes of the interfaces 518/536 and 520/536' are aligned.

[0054] In another embodiment shown in FIG. 2, the first interface 618/636 has a smaller axial width than the second interface 620/636', and, the first interface 618/636 is axially juxtaposed below the mid-plane of the second interface 620/636'.

[0055] The embodiments of the interfaces 118/136 and 120/136' shown in FIG. 2 and other embodiments may each indicate the API identity and/or dosing concentration. For example, one of the embodiments may indicate that the drug containment device 24 contains nitric oxide at a concentration of 100 ppm, and the collar would require complementary member indexing.

[0056] As shown in FIGS. 1, 3, and 4, the valve housing 26 further includes a second end adjacent the interfaces 18/36 and 20/36' and opposite the canister 28. The second end defines a valve outlet 40 that includes an o-ring 41 to seal the valve assembly 13 in some situations, as described below.

[0057] As shown in FIGS. 3 and 4, the valve outlet 40 is also in fluid communication with a needle valve 42 disposed within a passageway in the valve housing 26. The needle valve 42 includes an inlet section 43 that threadably connects to the valve housing 26 near the valve inlet 27. The needle valve 42 also includes a movable outlet section 46 that is held in a normally closed position by a compression spring 44. The compression spring 44 forces the outlet section 46 (and, optionally, a seal ring 48) against an internal wall within the valve housing 26 thereby preventing flow between the canister 28 and the valve outlet 40. When the moveable outlet section 46 is in the open position (FIG. 4) the gas from the container can pass through the outlet port 49 and out of the needle valve 42. The seal ring 48 may be constructed from conventional materials, such as rubber or teflon. The needle valve 42 has a co-axial internal passageway where the gas flows out through the center passage outlet.

[0058] As shown in FIGS. 3, 4 and 7, a valve-receiving assembly 80 includes a receptacle 84 that axially engages the valve housing 26 in the operating position. The receptacle 84 includes side walls 86 that surround the valve housing 26 and ensures good alignment before the

valve is engaged. The receptacle 84 also includes an elongated seat 88 that engages the needle valve 42 and forms a seal against the o-ring 41. The seat 88 axially displaces or actuates the needle valve 42 in the operating position. Actuation of the needle valve 42 permits fluid communication between the canister 28 and a receptacle passageway 90 within the seat 88 and the receiving assembly 80. The collar 12 is fixed to a carriage 73.

[0059] After actuation, dispensing of the composition from the receptacle passageway 90 and the canister 28 may be controlled by the drug delivery and regulation device 70 and as directed by the keypad 72 and/or an automated program (see FIG. 8). The device 70 may be a corresponding device or any suitable combination of devices and/or components, API or formulations thereof disclosed in USPN's 5,885,621; 5,558,083; 5,732,693; 5,752,504; 5,699,790; 5,732,694; 6,089,229; 6,109,260; 6,125,846; 6,164,276; 6,581,592; 5,918,596; 5,839,433; 7,114,510; 5,417,950; 5,670,125; 5,670,127; 5,692,495; 5,514,204; 5,885,621; 6,125,846; and, 7,523,752 as well as USSN's 11/355,670 (US 2007/0190184); 11/401,722; 10/053,535; 10/367,277; 10/439,632; and, 10/520,270 (US 2006/0093681). The associated methods of treatment and drug formulations and dosage forms thereof are also contemplated for use in conjunction with drug formulations and dosage forms thereof are also contemplated for use in conjunction with this invention.

[0060] As shown in FIGS. 6-8, the drug delivery and regulation device 70 includes a keypad 72 to permit a user to control and/or program delivery of the API from the canister 28. The pressurized gas drug delivery device 70 also includes a carriage 73 having the collar 12 fixedly mounted thereon. A pivotable cover 74 is fixed to a lever 76. Both the cover 74 and the lever 76 pivot between an open position (see FIG. 6 whereby the indexed drug containment device 24 may be inserted or removed from the collar 12) and an operating/closed position (see FIG. 7 whereby the collar 12 and the device 24 are secured). Once in the operating/closed position, the device 24 is advantageously protected from the exterior environment, which is particularly advantageous in a hospital environment.

[0061] As shown in FIGS. 6 and 7, the lever 76 includes a cam surface 78 that moves a valve-receiving assembly 80 to engage the indexed valve assembly 13 in the operating position. In contrast, the receiving assembly 80 is forced upward by a rod/compression spring assembly 82 to disengage the valve assembly 24 in the open position. The lever 76, cam 78, rod/compression spring assembly 82 and carriage 73 make up a plunger assembly for axially actuating the drug containment device 24 into the receptacle 84.

[0062] As shown in FIG. 5, the canister assembly may include a radio frequency identification (RFID) device 50 disposed about the neck 30 of the canister 28. The RFID device 50 transmits a radio frequency to an RFID reader (not shown) disposed within the delivery device to provide further identification features. That is, the RFID read-

er may be used to determine if appropriate or inappropriate canisters have been inserted.

[0063] From the above disclosure it should be apparent that the present invention provides any combination of the following advantages: a linearly actuated canister assembly that can be installed without tools; a device in which a single movement aligns, seals and opens the valve; and indexing of multiple drugs (e.g., nitric oxide, carbon monoxide, and the like).

[0064] An exemplary embodiment of the invention has been described in considerable detail. Many modifications and variations to the exemplary embodiment described will be apparent to a person of ordinary skill in the art. Therefore, the invention should not be limited to the embodiment described, but should be defined by the claims that follow.

Claims

1. An indexed drug containment device (24) for an indexed drug actuation device (10) for use in an indexed drug delivery and regulation device (70), the indexed drug containment device (24) comprising:

a valve assembly (13) comprising a housing (26) and a valve (42), the valve (42) disposed within the housing (26),

a gas canister (28) in fluid communication with the valve (42), the canister (28) containing an active pharmaceutical ingredient and an inactive gas carrier, the canister (28) being aligned along a longitudinal axis (21), the valve (42) being axially actuatable along the longitudinal axis (21), a first indexed member integral to the housing (26) and a third indexed member integral to the housing (26), the first indexed member adapted to be complementary to a second indexed member integral to a collar (12) of the indexed drug actuation device (10), the second indexed member being a first key (18), the third indexed member adapted to be complementary to a fourth indexed member integral to the collar (12) of the indexed drug actuation device (10), the fourth indexed member being a second key, wherein the first indexed member is non-complementary to the fourth indexed member, and wherein the third indexed member is non-complementary to the second indexed member,

wherein the first indexed member is a first opening (36) disposed on one side of the housing (26) and the third indexed member is a second opening (36') disposed on an opposite side of the housing (26) with respect to the longitudinal axis (21) of the gas canister (28),

wherein the housing (26) is engageable by the collar (12) of the indexed drug actuation device (10) in a direction perpendicular to the longitu-

dinal axis (21),

wherein one or more of the first and third indexed members are predeterminately adapted to indicate the identity of the active pharmaceutical ingredient, wherein indexing features that correspond to the identity of the active pharmaceutical ingredient are provided by one or more of different axial widths, axial juxtaposition, or different cross-sectional shapes of interfaces such that the indexed collar (12) engages only the indexed drug containment device (24), whereby the indexing provides fully complementary members identified for the predetermined active pharmaceutical ingredient and/or dosing concentration.

2. The indexed drug containment device (24) of claim 1, wherein the indexed drug containment device comprises a plurality of indexed members, each indexed member adapted to be complementary to a corresponding indexed member and non-complementary to a non-corresponding indexed member.

3. The indexed drug containment device (24) of claim 2, wherein:

the active pharmaceutical ingredient comprises nitric oxide, the inactive carrier gas comprises N₂, and, the canister concentration is in the range of approximately 50 ppm to 10,000 ppm, the active pharmaceutical ingredient comprises carbon monoxide, the inactive carrier gas comprises O₂, and, the canister (28) concentration is in the range of approximately 500 ppm to 20,000 ppm, or, the active pharmaceutical ingredient is a chalcogenide compound at a suitable concentration.

4. The indexed drug containment device (24) of any of claims 1-3, wherein the first and second openings (36, 36') are selected from a groove, slot, channel, aperture or hole, and the first and second keys (18, 20) are selected from a tongue, prong, post, ridge, protrusion or rail.

5. The indexed drug containment device (24) of any of claims 1-4, wherein the valve assembly (13) is threaded to the canister (28).

6. The indexed drug containment device (24) of any of claims 1-5, further comprising a radio frequency identification device (50) adapted to communicate with a radio frequency receiver.

7. The indexed drug containment device (24) of claim 6, wherein the radio frequency identification device (50) is disposed about a neck of the canister (28).

8. An indexed drug actuation device (10) for use in an indexed drug delivery and regulation device (70) comprising:

an indexed drug containment device (24) of any 5
of claims 1-7, and
a collar (12), the collar comprising a second indexed member being a first key (18) and a fourth indexed member being a second key (20), the 10
first indexed member of the indexed drug containment device (24) being adapted to be complementary to the second indexed member of the collar (12), the third indexed member of the indexed drug containment device (24) adapted 15
to be complementary to a fourth indexed member of the collar (12), wherein the first indexed member is non-complementary to the fourth indexed member, and wherein the third indexed member is non-complementary to the second indexed member, wherein the second indexed member and the fourth indexed member are integral to the collar (12). 20

9. A controllable drug delivery and regulation device (70) for regulating delivery of an active pharmaceutical ingredient to a patient comprising: 25

an indexed drug actuation device (10) of claim 8, 30
a receiving assembly (80) comprising a receptacle (84) adapted to engage at least a portion of the indexed drug containment device (24),
a seat (88) adapted to engage the valve (42) of the indexed drug containment device (24),
a plunger assembly adapted to linearly actuate the valve assembly (13) and canister (28) along the longitudinal axis (21) and to engage the valve (42) and seat (88), the plunger assembly comprising: 35

a carriage (73) to which the collar (12) is 40
fixed, and,
a lever (76) having a cam (78) adapted to engage a spring (82), the spring (82) adapted to linearly actuate the carriage (73), valve assembly (13), canister (28) and collar (12) 45
along the longitudinal axis (21), and,

the controllable drug delivery and regulation device (70) being adapted to regulate the delivery 50
of the active pharmaceutical ingredient to the patient.

Patentansprüche

1. Identifizierte Arzneimittleinschlussvorrichtung (24) 55
für eine identifizierte Arzneimittelbetätigungsvorrichtung (10) zur Verwendung in einer identifizierten Arznei-

neimittelabgabe- und -regulierungsvorrichtung (70), wobei die identifizierte Arzneimittleinschlussvorrichtung (24) Folgendes umfasst:

eine Ventilanordnung (13), umfassend ein Gehäuse (26) und ein Ventil (42), wobei das Ventil (42) in dem Gehäuse (26) angeordnet ist, einen Gasbehälter (28) in Fluidkommunikation mit dem Ventil (42), wobei der Behälter (28) einen pharmazeutischen Wirkstoff und ein inaktives Trärgas enthält, wobei der Behälter (28) entlang einer Längsachse (21) ausgerichtet ist, wobei das Ventil (42) axial entlang der Längsachse (21) betätigbar ist, ein erstes identifiziertes Element, das einstückig mit dem Gehäuse (26) ist und ein drittes identifiziertes Element, das einstückig mit dem Gehäuse (26) ist, wobei das erste identifizierte Element angepasst ist, um komplementär zu einem zweiten identifizierten Element zu sein, das einstückig mit einem Kragen (12) der identifizierten Arzneimittelbetätigungsvorrichtung (10) ist, wobei das zweite identifizierte Element ein erster Schlüssel (18) ist, wobei das dritte identifizierte Element angepasst ist, um komplementär zu einem vierten identifizierten Element zu sein, das einstückig mit dem Kragen (12) der identifizierten Arzneimittelbetätigungsvorrichtung (10) ist, wobei das vierte identifizierte Element ein zweiter Schlüssel ist, wobei das erste identifizierte Element nicht komplementär zum vierten identifizierten Element ist und wobei das dritte identifizierte Element nicht komplementär zum zweiten identifizierten Element ist, wobei das erste identifizierte Element eine erste Öffnung (36) ist, die an einer Seite des Gehäuses (26) angeordnet ist und das dritte identifizierte Element eine zweite Öffnung (36') ist, die an einer gegenüberliegenden Seite des Gehäuses (26) in Bezug auf die Längsachse (21) des Gasbehälters (28) angeordnet ist, wobei das Gehäuse (26) durch den Kragen (12) der identifizierten Arzneimittelbetätigungsvorrichtung (10) in einer Richtung senkrecht zur Längsachse (21) in Eingriff bringbar ist, wobei eines oder mehrere von dem ersten und dritten identifizierten Element vorausbestimmt angepasst sind, um die Identität des pharmazeutischen Wirkstoffes anzugeben, wobei identifizierende Merkmale, die der Identität des pharmazeutischen Wirkstoffes entsprechen, durch eines oder mehrere von unterschiedlichen axialen Breiten, axialer Juxtaposition oder unterschiedlichen Querschnittsformen von Schnittstellen bereitgestellt werden, sodass der identifizierte Kragen (12) nur die identifizierte Arzneimittleinschlussvorrichtung (24) in Eingriff nimmt, wobei das Identifizieren vollständig kom-

- plementäre Elemente bereitstellt, die für den vorausbestimmten pharmazeutischen Wirkstoff und/oder die Dosiskonzentration identifiziert werden.
2. Identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach Anspruch 1, wobei die identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung eine Vielzahl von identifizierten Elementen enthält, wobei jedes identifizierte Element angepasst ist, um zu einem entsprechenden identifizierten Element komplementär und zu einem nicht entsprechenden identifizierten Element nicht komplementär zu sein.
3. Identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach Anspruch 2, wobei:
- der pharmazeutische Wirkstoff Stickoxid umfasst, das inaktive Trägergas N_2 umfasst und die Behälterkonzentration im Bereich von ungefähr 50 ppm bis 10.000 ppm liegt,
- der pharmazeutische Wirkstoff Kohlenmonoxid umfasst, das inaktive Trägergas O_2 umfasst und die Konzentration des Behälters (28) im Bereich von ungefähr 500 ppm bis 20.000 ppm liegt, oder der pharmazeutische Wirkstoff eine Chalkogenidverbindung in einer geeigneten Konzentration ist.
4. Identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach einem der Ansprüche 1-3, wobei die erste und zweite Öffnung (36, 36') aus einer Nut, einem Schlitz, einem Kanal, einer Apertur oder einem Loch ausgewählt sind und der erste und zweite Schlüssel (18, 20) aus einer Zunge, einer Zacke, einem Stift, einer Kante, einem Vorsprung oder einer Schiene ausgewählt sind.
5. Identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach einem der Ansprüche 1-4, wobei die Ventilanordnung (13) mittels eines Gewindes auf den Behälter (28) aufgeschraubt ist.
6. Identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach einem der Ansprüche 1-5, weiter umfassend eine Funkfrequenzidentifizierungsvorrichtung (50), die angepasst ist, um mit einem Funkfrequenzempfänger zu kommunizieren.
7. Identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach Anspruch 6, wobei die Funkfrequenzidentifizierungsvorrichtung (50) um einen Hals des Behälters (28) herum angeordnet ist.
8. Identifizierte Arzneimittelbetätigungsvorrichtung (10) zur Verwendung in einer identifizierten Arzneimittelabgabe- und -regulierungsvorrichtung (70), umfassend:

eine identifizierte Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) nach einem der Ansprüche 1-7 und einen Kragen (12), wobei der Kragen ein zweites identifiziertes Element, das ein erster Schlüssel (18) ist, und ein viertes identifiziertes Element, das ein zweiter Schlüssel (20) ist, umfasst, wobei das erste identifizierte Element der identifizierten Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) angepasst ist, um komplementär zum zweiten identifizierten Element des Kragens (12) zu sein, wobei das dritte identifizierte Element der identifizierten Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) angepasst ist, um komplementär zu einem vierten identifizierten Element des Kragens (12) zu sein, wobei das erste identifizierte Element nicht komplementär zum vierten identifizierten Element ist und wobei das dritte identifizierte Element nicht komplementär zum zweiten identifizierten Element ist, wobei das zweite identifizierte Element und das vierte identifizierte Element einstückig mit dem Kragen (12) sind.

9. Kontrollierbare Arzneimittelabgabe- und -regulierungsvorrichtung (70) zum Regulieren der Abgabe eines pharmazeutischen Wirkstoffs an einen Patienten, umfassend:

eine identifizierte Arzneimittelbetätigungsvorrichtung (10) nach Anspruch 8, eine Empfangsanordnung (80), umfassend einen Aufnahmebehälter (84), der angepasst ist, um zumindest einen Teil der identifizierten Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) in Eingriff zu nehmen, einen Sitz (88), der angepasst ist, um das Ventil (42) der identifizierten Arzneimiteleinschlussvorrichtung (24) in Eingriff zu nehmen, eine Kolbenanordnung, die angepasst ist, um die Ventilanordnung (13) und den Behälter (28) entlang der Längsachse (21) linear zu betätigen und das Ventil (42) und den Sitz (88) in Eingriff zu nehmen, wobei die Kolbenanordnung Folgendes umfasst:

einen Schlitten (73), an dem der Kragen (12) befestigt ist, und einen Hebel (76) mit einem Nocken (78), der angepasst ist, um eine Feder (82) in Eingriff zu nehmen, wobei die Feder (82) angepasst ist, um den Schlitten (73), die Ventilanordnung (13), den Behälter (28) und den Kragen (12) entlang der Längsachse (21) linear zu betätigen, und

wobei die kontrollierbare Arzneimittelabgabe- und -regulierungsvorrichtung (70) angepasst ist, um die Abgabe des pharmazeutischen Wirkstoffes an den Patienten zu regulieren.

Revendications

1. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) pour un dispositif d'engagement de médicament indexé (10) destiné à être utilisé dans un dispositif de régulation et d'administration de médicament indexé (70), le dispositif de confinement de médicament indexé (24) comprenant :

un ensemble de soupape (13) comprenant un boîtier (26) et une soupape (42), la soupape (42) étant disposée à l'intérieur du boîtier (26), une canette de gaz (28) en communication fluïdique avec la soupape (42), la canette (28) contenant un ingrédient pharmaceutique actif et un gaz porteur neutre, la canette (28) étant alignée suivant un axe longitudinal (21), la soupape (42) étant engageable axialement suivant l'axe longitudinal (21),

un premier élément indexé faisant partie intégrante du boîtier (26) et un troisième élément indexé faisant partie intégrante du boîtier (26), le premier élément indexé étant adapté pour être complémentaire d'un second élément indexé faisant partie intégrante d'un collier (12) du dispositif d'engagement de médicament indexé (10), le second élément indexé étant une première clé (18), le troisième élément indexé étant adapté pour être complémentaire d'un quatrième élément indexé faisant partie intégrante du collier (12) du dispositif d'engagement de médicament indexé (10), le quatrième élément indexé étant une seconde clé, dans lequel le premier élément indexé est non complémentaire du quatrième élément indexé, et dans lequel le troisième élément indexé est non complémentaire du second élément indexé,

dans lequel le premier élément indexé est une première ouverture (36) disposée sur un côté du boîtier (26) et le troisième élément indexé est une seconde ouverture (36') disposée sur un côté opposé du boîtier (26) par rapport à l'axe longitudinal (21) de la canette de gaz (28), dans lequel le boîtier (26) peut être engagé par le collier (12) du dispositif d'engagement de médicament indexé (10) dans une direction perpendiculaire à l'axe longitudinal (21), dans lequel un ou plusieurs des premier et troisième éléments indexés sont adaptés de manière prédéterminée pour indiquer l'identité de l'ingrédient pharmaceutique actif, dans lequel des caractéristiques d'indexation qui correspondent à l'identité de l'ingrédient pharmaceutique actif sont fournies par une ou plusieurs parmi différentes largeurs axiales, juxtaposition axiale, ou différentes formes d'interfaces en coupe transversale de telle sorte que le collier indexé (12) engage uniquement le dispositif de confi-

nement de médicament indexé (24), de sorte que l'indexation offre des éléments pleinement complémentaires identifiés pour l'ingrédient pharmaceutique actif prédéterminé et/ou la concentration de dosage.

2. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon la revendication 1, dans lequel le dispositif de confinement de médicament indexé comprend une pluralité d'éléments indexés, chaque élément indexé étant adapté pour être complémentaire d'un élément indexé correspondant et non complémentaire d'un élément indexé non correspondant.

3. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon la revendication 2, dans lequel :

l'ingrédient pharmaceutique actif comprend de l'oxyde nitrique, le gaz porteur neutre comprend N_2 , et la concentration de la canette se situe dans la plage d'approximativement 50 ppm à 10 000 ppm,

l'ingrédient pharmaceutique actif comprend du monoxyde de carbone, le gaz porteur neutre comprend O_2 , et la concentration de la canette (28) se situe dans la plage d'approximativement 500 ppm à 20 000 ppm, ou,

l'ingrédient pharmaceutique actif est un composé chalcogénure à une concentration appropriée.

4. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel les première et seconde ouvertures (36, 36') sont sélectionnées parmi une rainure, une fente, un canal, un orifice ou un trou, et les première et seconde clés (18, 20) sont sélectionnées parmi une languette, une dent, un montant, une arête, une saillie ou un rail.

5. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel l'ensemble de soupape (13) est vissé sur la canette (28).

6. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, comprenant en outre un dispositif d'identification radiofréquence (50) adapté pour communiquer avec un récepteur radiofréquence.

7. Dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon la revendication 6, dans lequel le dispositif d'identification radiofréquence (50) est disposé autour d'un col de la canette (28).

8. Dispositif d'engagement de médicament indexé (10) destiné à être utilisé dans un dispositif de régulation

et d'administration de médicament indexé (70)
comprenant :

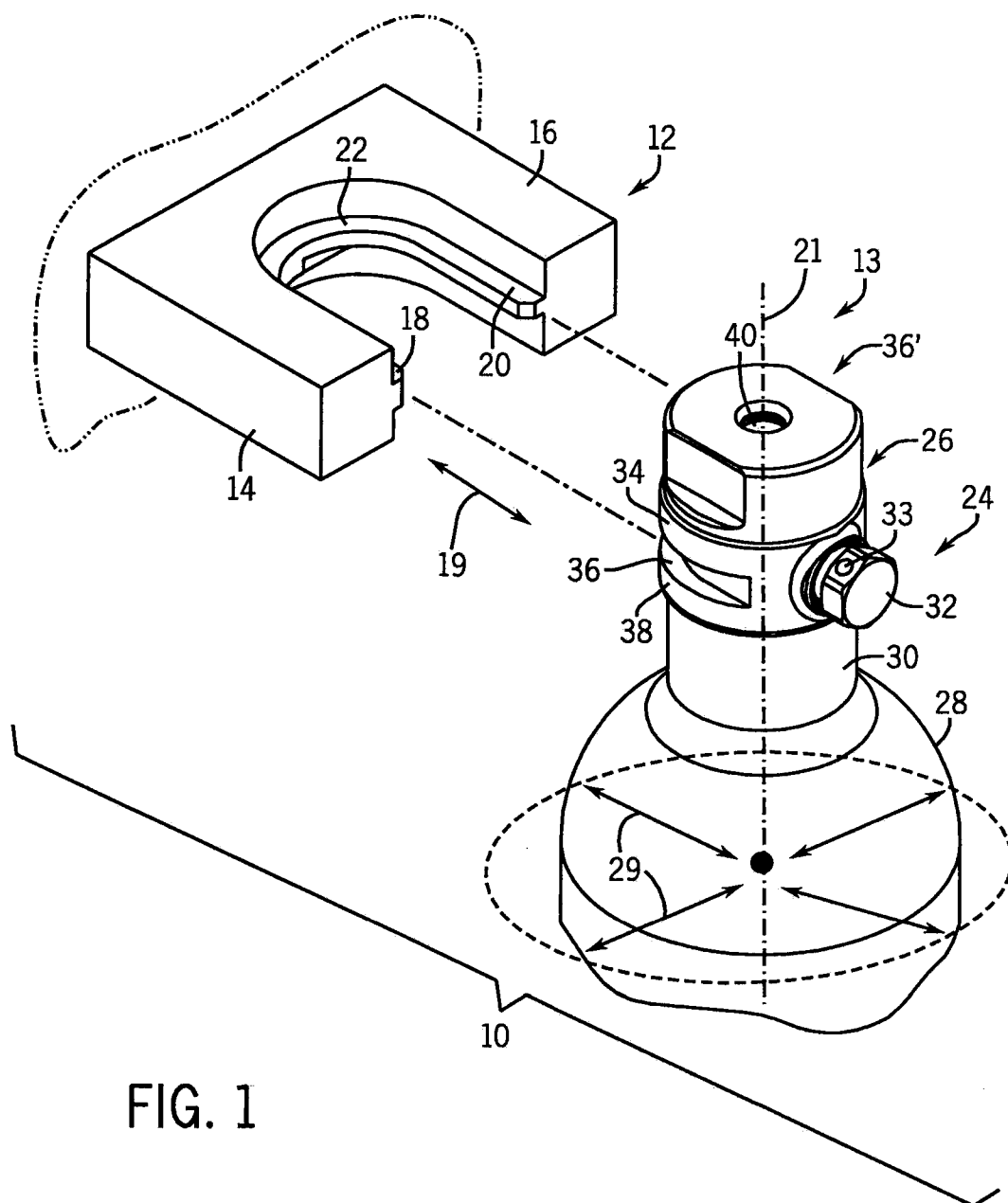
un dispositif de confinement de médicament indexé (24) selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, et 5
un collier (12), le collier comprenant un second élément indexé étant une première clé (18) et un quatrième élément indexé étant une seconde clé (20), le premier élément indexé du dispositif de confinement de médicament indexé (24) étant adapté pour être complémentaire du second élément indexé du collier (12), le troisième élément indexé du dispositif de confinement de médicament indexé (24) étant adapté pour être complémentaire d'un quatrième élément indexé du collier (12), dans lequel le premier élément indexé est non complémentaire du quatrième élément indexé, et dans lequel le troisième élément indexé est non complémentaire du second élément indexé, dans lequel le second élément indexé et le quatrième élément indexé font partie intégrante du collier (12). 10 15 20

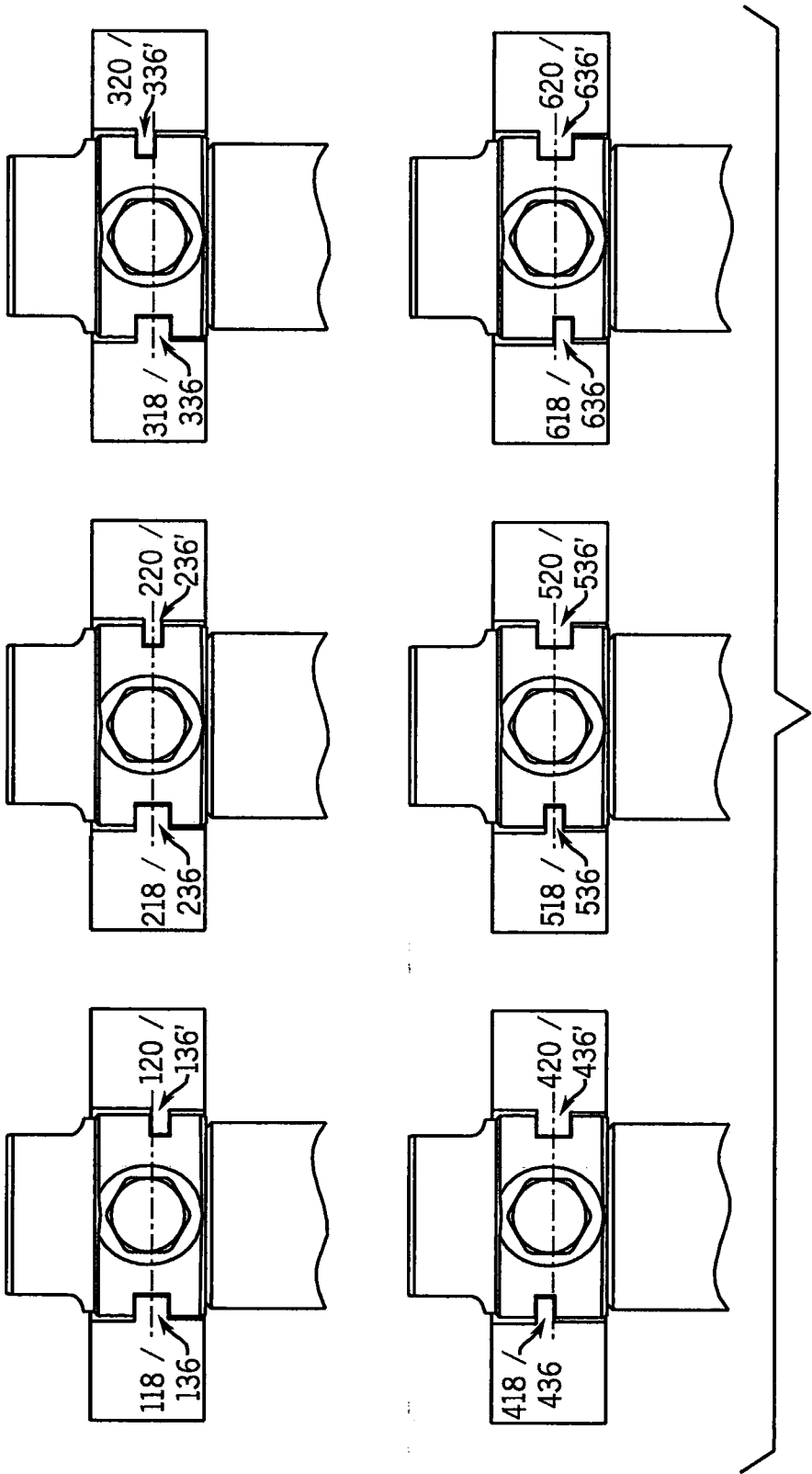
9. Dispositif de régulation et d'administration de médicament contrôlable (70) pour réguler l'administration d'un ingrédient pharmaceutique actif à un patient comprenant : 25

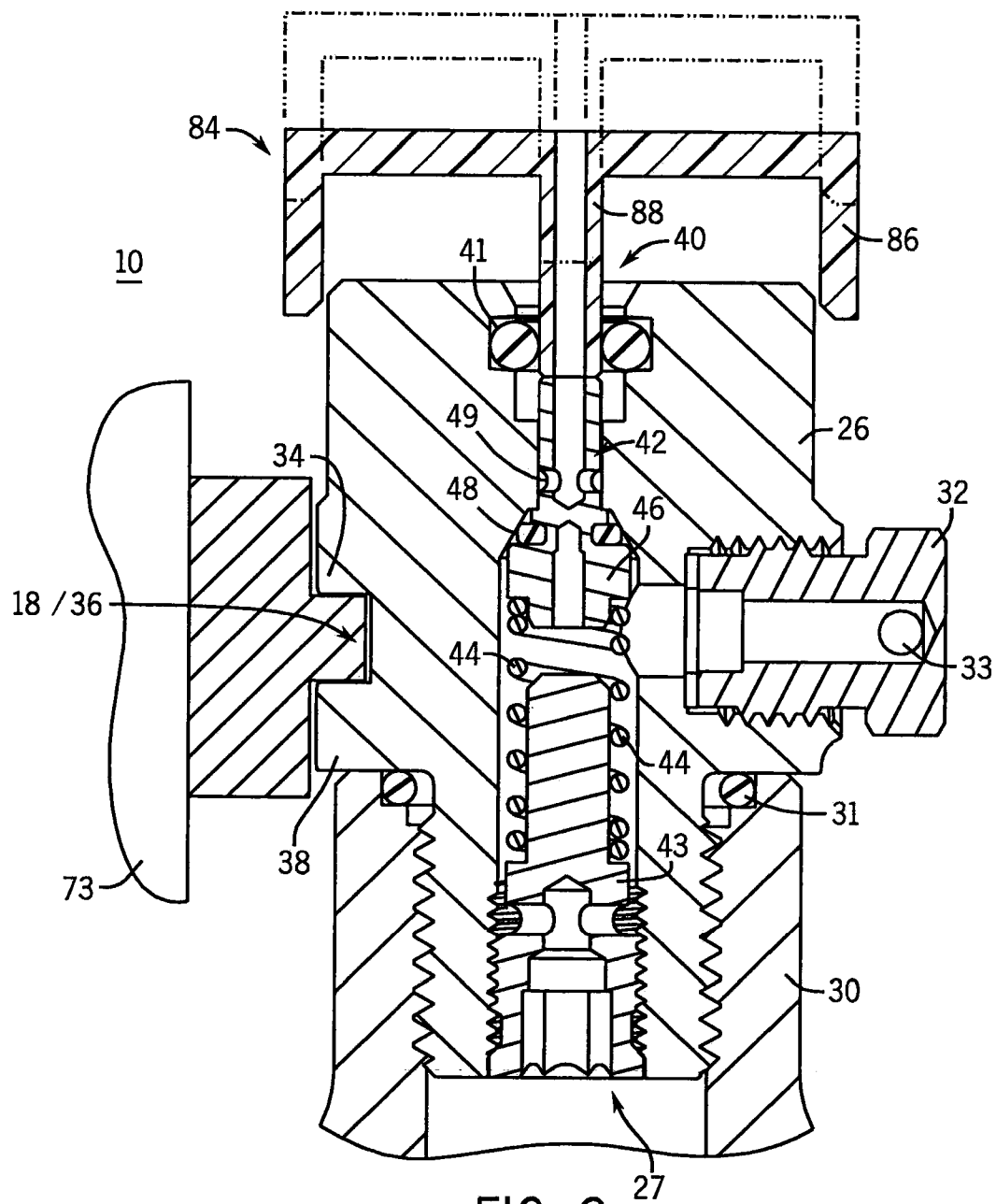
un dispositif d'engagement de médicament indexé (10) selon la revendication 8, 30
un ensemble de réception (80) comprenant un réceptacle (84) adapté pour engager au moins une portion du dispositif de confinement de médicament indexé (24), 35
un siège (88) adapté pour engager la soupape (42) du dispositif de confinement de médicament indexé (24), un ensemble piston adapté pour engager de manière linéaire l'ensemble de soupape (13) et la canette (28) suivant l'axe longitudinal (21) et pour engager la soupape (42) et le siège (88), l'ensemble piston comprenant : 40

un chariot (73) auquel le collier (12) est fixé, 45
et,
un levier (76) ayant une came (78) adaptée pour engager un ressort (82), le ressort (82) étant adapté pour engager de manière linéaire le chariot (73), l'ensemble de soupape (13), la canette (28) et le collier (12) suivant l'axe longitudinal (21), et, 50

le dispositif de régulation et d'administration de médicament contrôlable (70) étant adapté pour réguler l'administration de l'ingrédient pharmaceutique actif au patient. 55







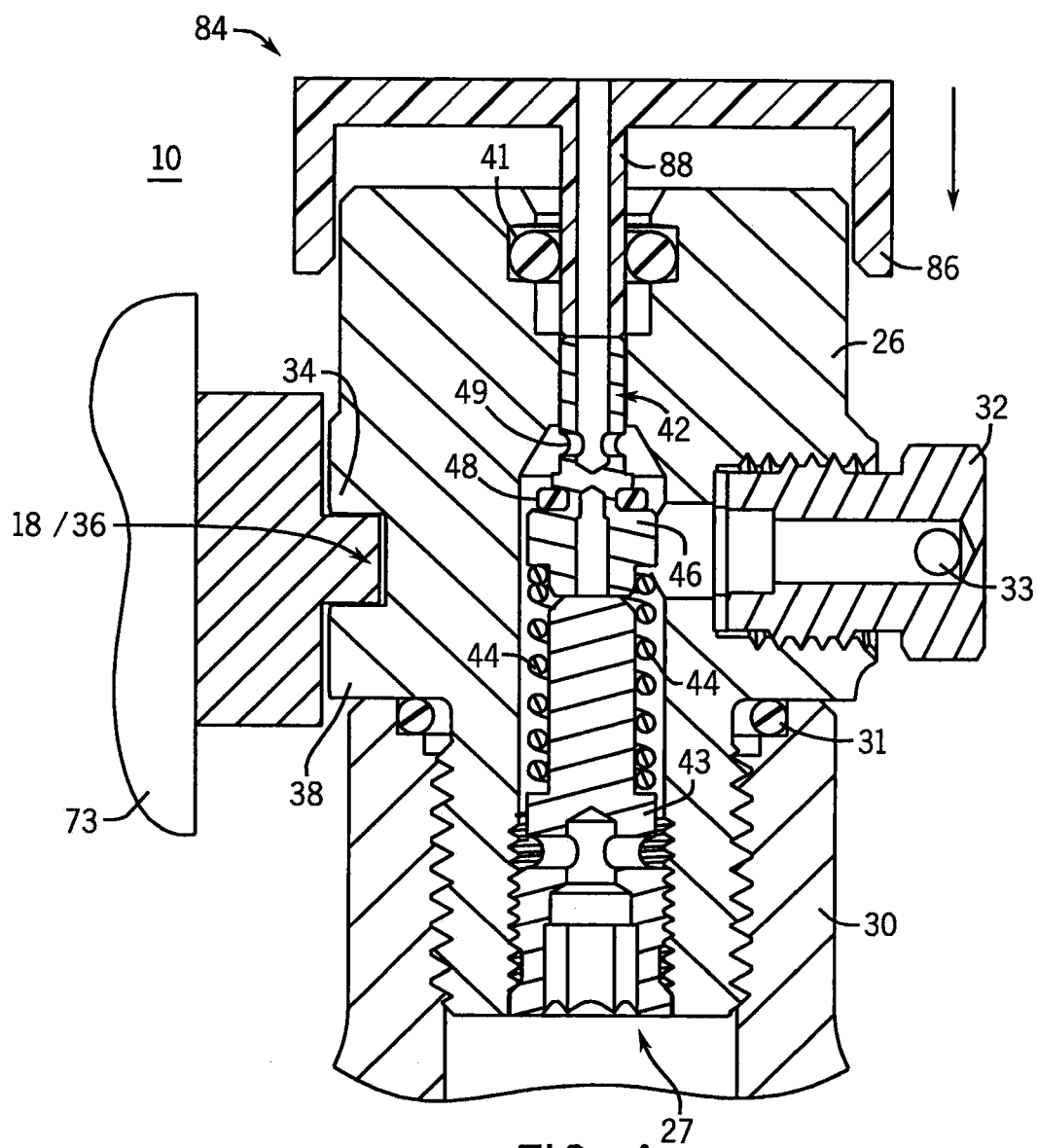


FIG. 4

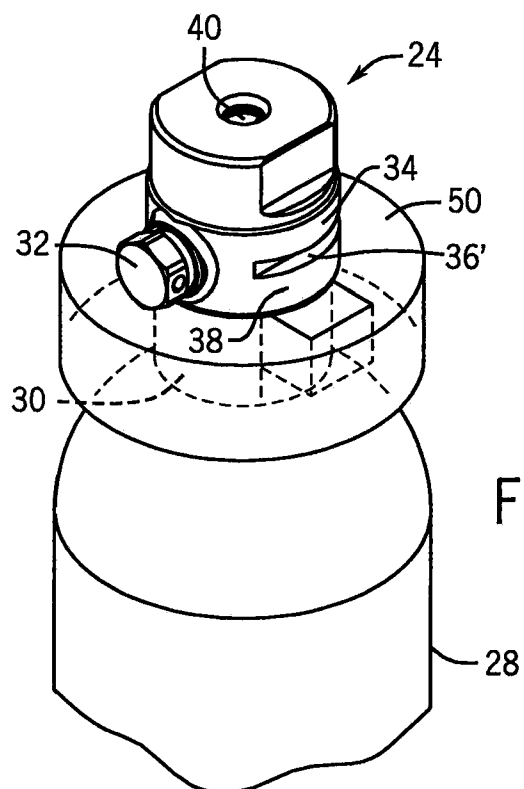


FIG. 5

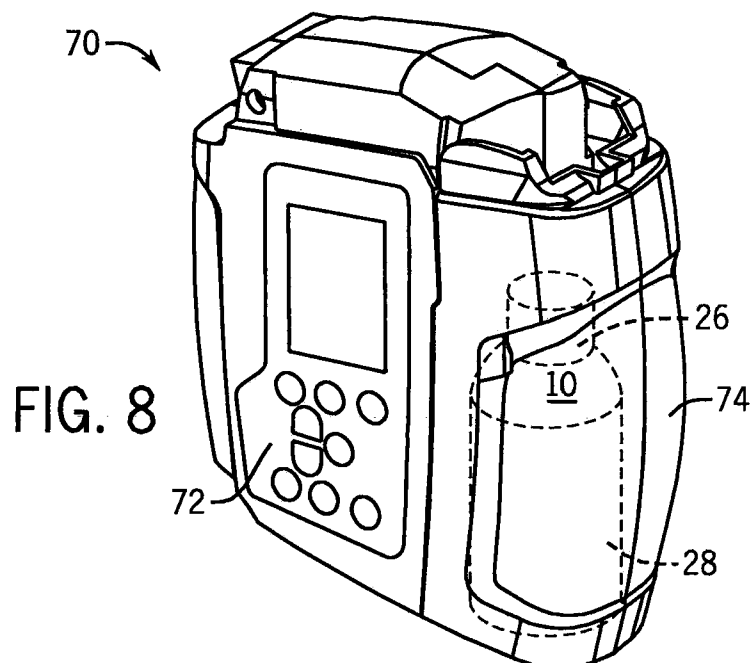
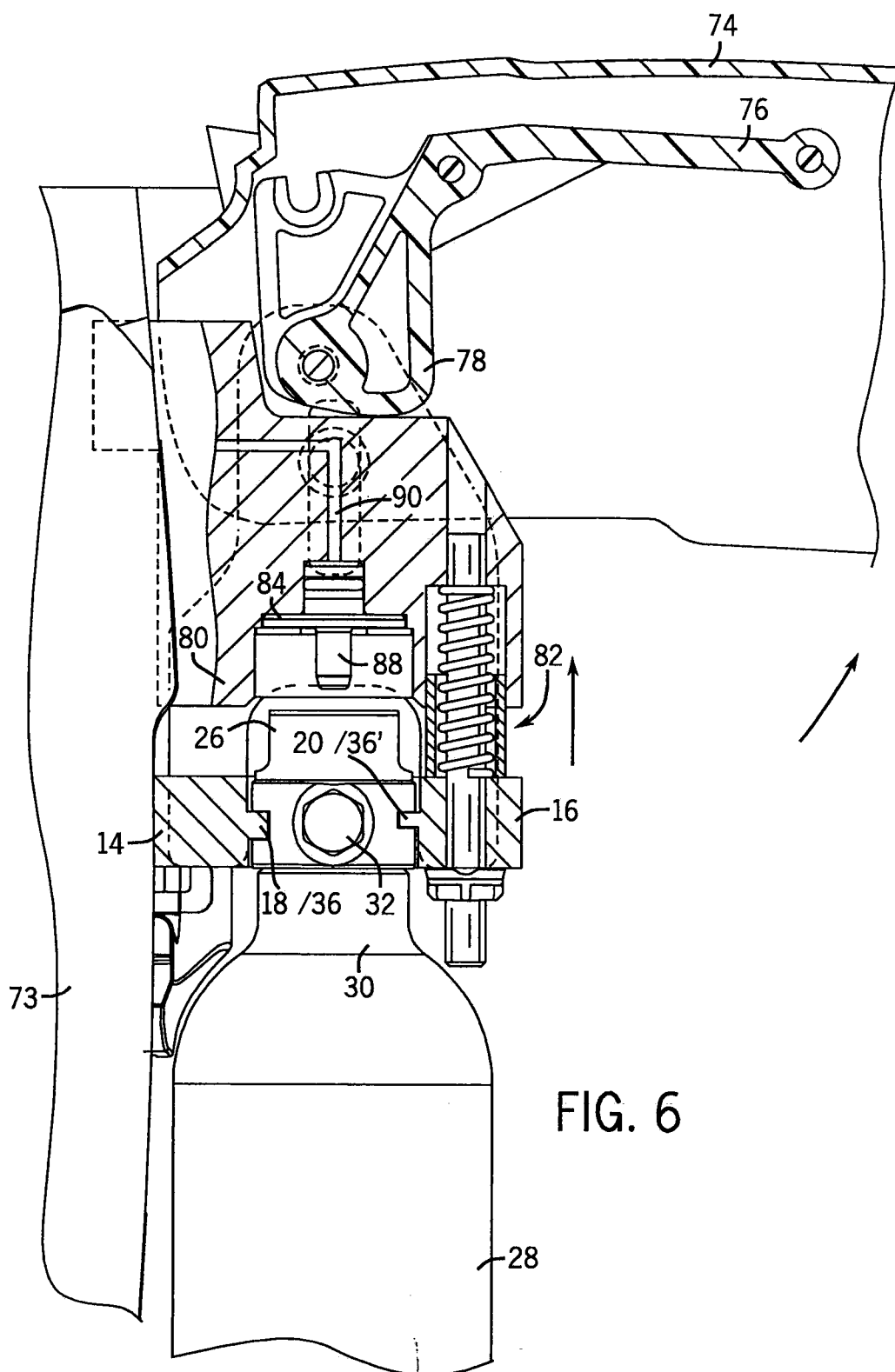
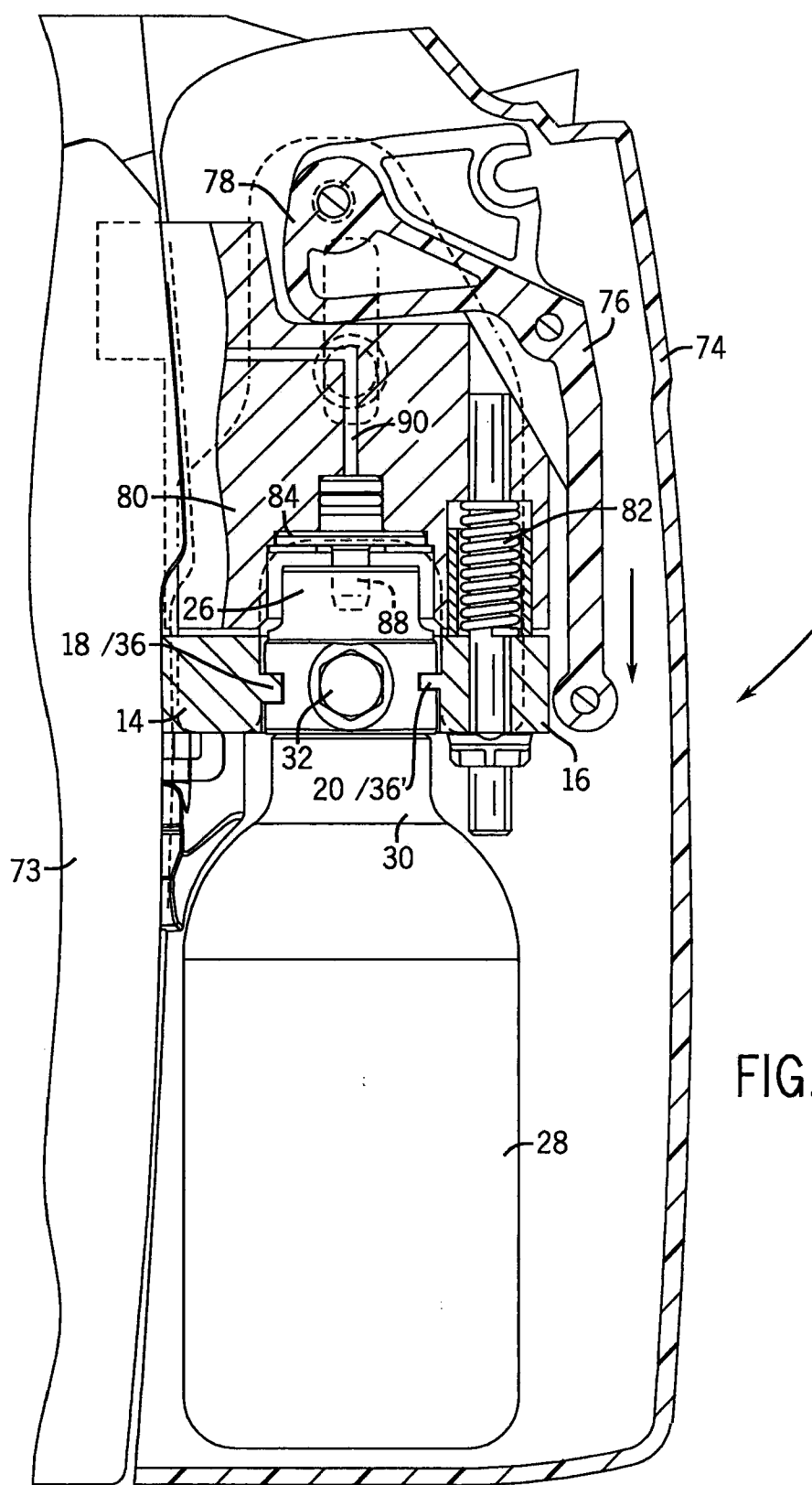


FIG. 8





REFERENCES CITED IN THE DESCRIPTION

This list of references cited by the applicant is for the reader's convenience only. It does not form part of the European patent document. Even though great care has been taken in compiling the references, errors or omissions cannot be excluded and the EPO disclaims all liability in this regard.

Patent documents cited in the description

- US 5873359 A [0016]
- US 5485827 A [0016]
- US 5885621 A [0016] [0059]
- US 11401722 B [0017] [0059]
- US 200702020083 A [0017]
- US 053535 A [0017]
- US 20020155166 A [0017]
- US 10371666 B [0017]
- US 20030219497 A [0017]
- US 10413817 B [0017]
- US 20040005367 A [0017]
- US 10367277 B [0017] [0059]
- US 20030219496 A [0017]
- US 12050826 B [0017]
- US 20080167609 A [0017]
- US 10439632 B [0017] [0059]
- US 20040052866 A [0017]
- US 2310021 A [0017]
- US 5558083 A [0059]
- US 5732693 A [0059]
- US 5752504 A [0059]
- US 5699790 A [0059]
- US 5732694 A [0059]
- US 6089229 A [0059]
- US 6109260 A [0059]
- US 6125846 A [0059]
- US 6164276 A [0059]
- US 6581592 B [0059]
- US 5918596 A [0059]
- US 5839433 A [0059]
- US 7114510 B [0059]
- US 5417950 A [0059]
- US 5670125 A [0059]
- US 5670127 A [0059]
- US 5692495 A [0059]
- US 5514204 A [0059]
- US 7523752 B [0059]
- US 11355670 B [0059]
- US 20070190184 A [0059]
- US 10053535 B [0059]
- US 10520270 B [0059]
- US 20060093681 A [0059]

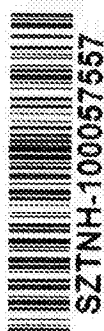
ESZKÖZ EGY BEOSZTÁSOS SZELEP ÉS EGY NYOMÁS ALATTI TARTÁLYSZERELVÉNY GALLÉRRAL VALÓ ÖSSZEFOGÁSÁRA

Igénypontok

1. Egy beosztásos gyógyszerartároló eszköz (24) egy beosztásos gyógyszeradagoló eszközhöz (10), amely egy beosztásos gyógyszer szállító és szabályozó eszközben (70) alkalmazandó, a beosztásos gyógyszerartároló eszköz (24) a következőket tartalmazza:

egy szelepszerviz (13) amely egy ház (26) és egy szelepből (42) áll, a szelep (42) a ház (26) belül helyezkedik el (26),

egy gáztartály (28), amely folyadékkapcsolatban van a szeleppel (42), a tartály (28) egy gyógyszerészeti hatóanyagot és egy inaktív vívgázt tartalmaz, a tartály (28) egy hosszanti tengely mentén helyezkedik el (21), a szelep (42) tengelyirányban mozgatható a hosszanti tengely (21) mentén, a ház (26) épített első beosztásos tag és a ház (26) épített harmadik beosztásos tag, az első beosztásos tag úgy van kialakítva, hogy kiegészítsen egy gallérral (12) összeépített második beosztásos tagot a beosztásos gyógyszeradagoló eszközön (10), miközben a második beosztásos tag egy első kulcs (18), a harmadik beosztásos tag úgy van kialakítva, hogy kiegészítsen a gallérral (12) összeépített negyedik beosztásos tagot a beosztásos gyógyszeradagoló eszközön (10), miközben a negyedik beosztásos tag egy második kulcs, ahol az első beosztásos tag nem kiegészítő jellegű a negyedik beosztásos taghoz viszonyítva, és ahol a harmadik beosztásos tag nem komplementer a második beosztásos taghoz viszonyítva, ahol az első beosztásos tag egy első nyílás (36) amely a ház egyik oldalán helyezkedik el (26) és a harmadik beosztásos tag egy második nyílás (36') amely a ház ellentétes oldalán helyezkedik el (26) a gáztartály (28) hosszanti tengelyéhez (21) képest, ahol a ház (26) összekapcsolható a beosztásos gyógyszeradagoló eszköz (10) gallérjával (12) a hosszanti tengelyre (21) merőleges irányban, ahol az első és harmadik beosztásos tagok közül egy vagy több előre meghatározott módon van kialakítva a gyógyszerészeti hatóanyag azonosítására, ahol a gyógyszerészeti hatóanyag azonosításának



megfelelő beosztásos jellemzőket egy vagy több, különböző tengelyszélesség, tengelyek egymás mellé helyezése vagy különböző keresztmetszeti alakú felületek biztosítják oly módon, hogy a beosztásos gallér (12) csak a beosztásos gyógyszerládáról eszközhöz (24) kapcsolódik, ahol a beosztás teljesen kiegészítő tagokat hoz létre, amelyek az előre meghatározott gyógyszerészeti hatóanyag és/vagy adagolási koncentráció céljából vannak azonosítva.

2. Az 1. igénypont szerinti beosztásos gyógyszerládáról eszköz (24), ahol a beosztásos gyógyszerládáról eszköz több beosztásos tagot tartalmaz, mindegyik beosztásos tag úgy van kialakítva, hogy kiegészítője legyen egy megfelelő beosztásos tagnak, de ne legyen kiegészítője egy nem megfelelő beosztásos tagnak.
3. A 2. igénypont szerinti beosztásos gyógyszerládáról eszköz (24), ahol:

a gyógyszerészeti hatóanyag nitrogén-monoxidot, az inaktív vívgáz nitrogént (N_2) tartalmaz, és a tartály koncentrációja körülbelül 50 ppm-től 10.000 ppm-ig terjedő tartományba esik, a gyógyszerészeti hatóanyag szén-monoxidot, az inaktív vívgáz oxigént (O_2) tartalmaz, és a tartály (28) koncentrációja körülbelül 500 ppm-től 20.000 ppm-ig terjedő tartományba esik, vagy, a gyógyszerészeti hatóanyag egy megfelelő koncentrációjú kalkogénvegyület.
4. Az 1-3. igénypontok bármelyike szerinti beosztásos gyógyszerládáról eszköz (24), ahol az első és második nyílás (36, 36') egy horony, rés, csatorna, nyílás vagy lyuk, az első vagy második kulcs (18, 20) egy nyelv, horog, oszlop, gerinc, kiemelkedés vagy sín közül kerül kiválasztásra.
5. Az 1-4. igénypontok bármelyike szerinti beosztásos gyógyszerládáról eszköz (24), ahol a szelepszerelevény (13) menetesen csatlakozik a tartályhoz (28).
6. Az 1-5. igénypontok bármelyike szerinti beosztásos gyógyszerládáról eszköz (24), amely egy rádiófrekvenciás azonosító eszközt (50) is tartalmaz, amely egy rádiófrekvenciás vevőkészülékkel való kommunikálásra van kialakítva.

7. A 6. igénypont szerinti beosztásos gyógyszerátviteli eszköz (24), ahol a rádiófrekvenciás azonosító eszköz (50) a tartály (28) nyaka körül helyezkedik el.
8. Egy beosztásos gyógyszeradagoló eszköz (10) amely a következőket tartalmazó beosztásos gyógyszer szállító és szabályozó eszközzel (70) alkalmazandó:

az 1-7. igénypontok bármelyike szerinti beosztásos gyógyszerátviteli eszköz (24), és

egy gallér (12), ahol a gallér egy második beosztásos tagot tartalmaz, amely egy első kulcs (18) valamint egy negyedik beosztásos tagot, amely egy második kulcs (20), a beosztásos gyógyszerátviteli eszköz (24) első beosztásos tagja úgy van kialakítva, hogy kiegészítse a gallér (12) második beosztásos tagját, a beosztásos gyógyszerátviteli eszköz (24) harmadik beosztásos tagja úgy van kialakítva, hogy kiegészítse a gallér (12) negyedik beosztásos tagját, ahol az első beosztásos tag nem kiegészítő jellegű a negyedik beosztásos taghoz viszonyítva, és ahol a harmadik beosztásos tag nem kiegészítő jellegű a második beosztásos taghoz viszonyítva, ahol a második beosztásos tag és a negyedik beosztásos tag a gallérral (12) egybe van építve.

9. Egy szabályozható gyógyszer szállító és szabályozó eszköz (70) a beteg számára a gyógyszerészeti hatóanyag szállításának szabályozására, amely a következőket tartalmazza:

a 8. igénypont szerinti beosztásos gyógyszeradagoló eszköz (10) egy fogadó szerelvény (80), amely tartalmaz egy befogadóeszközt (84), mely utóbbi úgy van kialakítva, hogy a beosztásos gyógyszerátviteli eszköz (24) legalább egy részével összekapcsolódjon, egy ülést (88), amely úgy van kialakítva, hogy összekapcsolódjon a beosztásos gyógyszerátviteli eszköz (24) szelepeivel (42), egy dugattyúszerelvényt, amely úgy van kialakítva, hogy lineárisan mozgassa a szelepszeralvényt (13) és a tartályt (28) a hossz tengely (21) mentén, valamint összekapcsolódjon a szeleppel (42) és üléssel (88), a dugattyúszerelvény a következőket tartalmazza:

egy kocsi (73), amelyhez a gallér (12) rögzül, és

egy kar (76), amely egy bűtyökkel (78) rendelkezik, amely úgy van

kialakítva, hogy összekapcsolódjon egy rugóval (82), a rugó (82) pedig úgy van kialakítva, hogy lineárisan mozgassa a kocsit (73), a szelepszerelevényt (13), a tartályt (28) és a gallért (12) a hossz tengely mentén (21), és,

a szabályozható gyógyszer szállító és szabályozó eszköz (70), amely úgy van kialakítva, hogy szabályozza a gyógyszerészeti hatóanyagnak a beteg részére történő szállítását.