

【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17年9月8日(2005.9.8)

【公表番号】特表2001-511121(P2001-511121A)

【公表日】平成13年8月7日(2001.8.7)

【出願番号】特願平10-531108

【国際特許分類第7版】

A 6 1 K 38/00

A 6 1 K 9/12

A 6 1 K 9/28

A 6 1 K 9/72

A 6 1 P 37/00

【F I】

A 6 1 K 37/02

A 6 1 K 9/12

A 6 1 K 9/28

A 6 1 K 9/72

A 6 1 P 37/00

【手続補正書】

【提出日】平成17年1月4日(2005.1.4)

【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1月4日

特許庁長官 小川 洋 殿

1. 事件の表示

平成10年特許願第531108号

2. 補正をする者

名称 エダ リサーチ アンド ディベロップメント カンパニー,
リミティド

3. 代 理 人

住所 〒105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37森ビル
青和特許法律事務所 電話 03-5470-1900

氏名 弁理士(7751)石田 敬



4. 補正対象書類名

請求の範囲

5. 補正対象項目名

請求の範囲

6. 補正の内容

請求の範囲を別紙のとおりに変更する。

7. 添付書類の目録

請求の範囲

1通



方
式
審
査



請求の範囲

1. 多発性硬化症を治療するための治療的有効量の酢酸グラチラマー (glatiramer acetate) 、医薬として許容される担体、及び腸溶コーティングを含む摂取固形医薬組成物。
2. 前記腸溶コーティングが、オイドラギット S (Eudragit S) 又はオイドラギット L (Eudragit L) である、請求項1に記載の医薬組成物。
3. 前記腸溶コーティングがオイドラギット Lである、請求項2に記載の医薬組成物。
4. 前記オイドラギット Lが、L30D55である、請求項3に記載の医薬組成物。
5. 0.1～1000mgの量の酢酸グラチラマーを含む、請求項1～4のいずれか1項に記載の医薬組成物。
6. 多発性硬化症の治療用の、請求項1～5のいずれか1項に記載の医薬組成物。
7. 請求項1～6のいずれか1項に記載の摂取固形医薬組成物が経口摂取される、当該医薬組成物を含む、多発性硬化症の治療用医薬。
8. 酢酸グラチラマーを含む、多発性硬化症治療用摂取腸溶コート固形医薬。
9. 酢酸グラチラマーを含む、多発性硬化症治療用吸入固形医薬。
10. 多発性硬化症を治療するための治療的有効量、及び医薬として許容される担体を含む、吸入固形医薬組成物。
11. 請求項10に記載の吸入固形医薬組成物を含み、当該医薬組成物が吸入される、多発性硬化症の治療用医薬。