

(19)



Евразийское
патентное
ведомство

(21) 201591767 (13) A8

(12) **ИСПРАВЛЕННОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К
ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ**

(15) Информация об исправлении
Версия исправления: 1 (W1 A1)
исправления в биб. данных, код ИНИД (72)

(48) Дата публикации исправления
2018.04.30, Бюллетень №4'2018

(43) Дата публикации заявки
2016.02.29

(22) Дата подачи заявки
2014.03.14

(51) Int. Cl. C12N 15/11 (2006.01)
C12N 15/113 (2010.01)
A61K 31/7088 (2006.01)
A61P 21/00 (2006.01)

(54) **КОМПОЗИЦИИ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ ПРОПУСКАНИЕ ЭКЗОНОВ, ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ
МЫШЕЧНОЙ ДИСТРОФИИ**

(31) 61/784,547
(32) 2013.03.14
(33) US
(86) PCT/US2014/029689
(87) WO 2014/153220 2014.09.25
(88) 2014.12.04
(71) Заявитель:
САРЕПТА ТЕРАПЬЮТИКС, ИНК.
(US)
(72) Изобретатель:
Бестуик Ричард К., Франк Дайан
Элизабет, Шнелль Фред Джозеф (US)
(74) Представитель:
Медведев В.Н. (RU)

(57) Описаны антисмысловые молекулы, способные связываться с выбранным участком-мишенью в гене дистрофина человека, для индукции пропуска экзона 44.

A8

201591767

201591767

A8