

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(11) **038370**(13) **B8**

**(12) ИСПРАВЛЕННОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К
ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ**

(15) Информация об исправлении
Версия исправления: 1 (W1 B1)
исправления в биб. данных, код ИНИД (72)

(51) Int. Cl. **A61K 31/225** (2006.01)
A61P 25/02 (2006.01)

(48) Дата публикации исправления
2022.04.18, Бюллетень №4'2022

(45) Дата публикации и выдачи патента
2021.08.17

(21) Номер заявки
201791101

(22) Дата подачи заявки
2015.11.16

(54) СПОСОБЫ ЛЕЧЕНИЯ РАССЕЯННОГО СКЛЕРОЗА

(31) 62/080,783; 62/140,255; 62/232,963

(32) 2014.11.17; 2015.03.30; 2015.09.25

(33) US

(43) 2017.12.29

(86) PCT/US2015/060850

(87) WO 2016/081355 2016.05.26

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:
БАЙОДЖЕН МА ИНК. (US)

(72) Изобретатель:
Новас Марк, Чжан Жуй (Рэй) (US)

(74) Представитель:
Медведев В.Н. (RU)

(56) "DIMETHYL FUMARATE (TECFIDERA) AND PML RESULTING IN DEATH", 7 November 2014 (2014-11-07), pages 1-1, XP055247812, Retrieved from the Internet: URL: http://www.pbm.va.gov/PBM/vacenterformedicationsafety/nationalpbmbulletin/Dimethyl_Fumarate_Tecfidera_and_PML_Resulting_in_Death_NATIONAL_PBM_Bulletin.pdf [retrieved on 2016-02-05], abstract

"SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS TECFIDERA", 11 October 2014 (2014-10-11), pages 1-49, XP055247806, Retrieved from the Internet: URL: https://web.archive.org/web/20141011193051/http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/002601/WC500162069.pdf [retrieved on 2016-02-05], sections "Blood/laboratory tests" and "Haematological" on page 3, 7, 17 and 21
US-A1-2007207141

(57) В изобретении предложены способ лечения рассеянного склероза, включающий стадии: (a) введение диметилфумарата пациенту; (b) проведение клинического анализа крови, включающего анализ числа лимфоцитов, через 6 месяцев после продолжающегося введения диметилфумарата указанному пациенту и каждые 6-12 месяцев после этого; (c) прерывание введения указанного диметилфумарата указанному пациенту, когда число лимфоцитов у пациента сохраняется на уровне менее $0,5 \times 10^9/\text{л}$ на протяжении более шести месяцев; и (d) мониторинг пациента для обнаружения признака или симптома, свидетельствующего о прогрессирующей мультифокальной лейкоэнцефалопатии ПМЛ у пациента для немедленной приостановки лечения указанным диметилфумаратом.

B8**038370****038370****B8**