(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки:

2008.04.28

(22) Дата подачи заявки:

2006.06.13

(51) Int. Cl. A61K 9/24 (2006.01)

A61K 9/26 (2006.01)

A61K 31/675 (2006.01)

A61K 31/513 (2006.01) A61K 31/535 (2006.01)

A61P 31/18 (2006.01)

(54) КОМПОЗИЦИЯ (ВАРИАНТЫ), СПОСОБ ЕЕ ПОЛУЧЕНИЯ, РЕЗЕРВУАР, СОДЕРЖАЩИЙ УКАЗАННУЮ КОМПОЗИЦИЮ, И СПОСОБ ЛЕЧЕНИЯ ВИРУСНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ С ЕЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ

60/690,010; 60/771,279 (31)

(32) 2005.06.13; 2006.02.07

(33) US

(86) PCT/US2006/023223

(87)WO 2006/135933 2006.12.21

(71) Заявитель:

> БРИСТОЛ-МАЙЕРС СКУИББ И ДЖИЛИД САЙЭНСИС, эЛЭЛСи (US)

(72) Изобретатель:

Дал Теренс К., Хуссаин Мунир А., Липпер Роберт А., Ерзевски Роберт Л., Меннинг Марк М., Олияй Реза, Ян Тайинь (US)

(74) Представитель:

Попеленский Н.К. (RU)

(57) Настоящее изобретение относится к фармацевтическому новому продукту, содержащему эфавиренз, эмтрицитабин и тенофовир DF в составе многокомпонентной единичной пероральной лекарственной формы, в которой первый компонент содержит тенофовир DF и необязательно эмтрицитабин, а второй компонент содержит эфавиренз, при этом оба компонента находятся в стабилизирующей конфигурации. В соответствии с предпочтительными аспектами, первый компонент готовят путем сухой грануляции.

