

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(21) **201890543** (13) **A8**

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

(15) Информация об исправлении
Версия исправления: 1 (W1 A1)
исправления в биб. данных, код ИНИД (71)

(48) Дата публикации исправления
2023.06.16, Бюллетень №6'2023

(43) Дата публикации заявки
2018.08.31

(22) Дата подачи заявки
2016.09.16

(51) Int. Cl. *C12N 15/63* (2006.01)
C12N 15/64 (2006.01)
C12N 15/113 (2010.01)
C12N 15/85 (2006.01)
C12N 15/86 (2006.01)
C12Q 1/68 (2006.01)

(54) СПОСОБЫ И МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ГЕННОЙ ТЕРАПИИ GALGT2

(31) **62/220,107; 62/221,068; 62/301,260**

(32) **2015.09.17; 2015.09.20; 2016.02.29**

(33) **US**

(86) **PCT/US2016/052051**

(87) **WO 2017/049031 2017.03.23**

(71) Заявитель:
**РИСЕРЧ ИНСТИТЮТ ЭТ
НЭШНУАЙД ЧИЛДРЕН'С
ХОСПИТАЛ (US)**

(72) Изобретатель:
Мартин Пол Тейлор (US)

(74) Представитель:
Строкова О.В. (RU)

(57) Настоящее изобретение относится к доставке с помощью рекомбинантного аденоассоциированного вируса (rAAV) полинуклеотида GALGT2. Данное изобретение предусматривает rAAV и способы использования rAAV для генной терапии нервно-мышечных заболеваний с использованием GALGT2. Типичные примеры нервно-мышечных заболеваний включают, без ограничений, мышечные дистрофии, такие как мышечная дистрофия Дюшенна, врожденная мышечная дистрофия 1A и тазово-плечевая мышечная дистрофия 2D.

A8

201890543

201890543

A8