

PATENTNI ZAHTJEVI

- 5
1. Smjesa s analgetskim djelovanjem, u jediničnom dozirnom obliku za parenteralnu primjenu ili u jediničnom dozirnom obliku koji je prikladan za primjenu putem sluznice ili kože, smjesa sadrži buprenorfin i količinu nalmefena takvu da je težinski omjer buprenorfina prema nalmefenu koji se doprema ili dolazi u plazmu bolesnika u rasponu od 22.6:1 do 40:1 pri čemu je količina buprenorfina u jediničnom dozirnom obliku od 10 µg do 1 mg.

10

 2. Smjesa prema zahtjevu 1, gdje smjesa sadrži buprenorfin i nalmefen u omjeru 23 prema 36, poželjno 24 prema 32, poželjno 25 prema 30.
 3. Uporaba buprenorfina i nalmefena u proizvodnji lijeka za liječenje boli, gdje se buprenorfin i nalmefen koriste u količini takvoj da se lijek doprema bolesniku, ili dolazi do plazme bolesnika, u težinskom omjeru u rasponu od 22.6:1 do 40:1.

15

 4. Uporaba prema zahtjevu 3, gdje je primjena buprenorfina u rasponu 0.25 do 640 µg/kg/24 sata.