PATENTKRAV

- 1. Farmaceutisk sammansättning innefattande a) en aktiverad, potentierad form av en antikropp mot en endogen biologisk molekyl och b) en aktiverad, potentierad form av en antikropp mot endoteliskt NO-syntas.
- 2. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vidare innefattande en farmaceutiskt godtagbar fast bärarsubstans.
- 3. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 2, vari nämnda aktiverade, potentierade form av en antikropp mot endoteliskt NO-syntas föreligger i form av en blandning av de homeopatiska spädningarna C12, C30 och C200, impregnerade på nämnda fasta bärarsubstans.
- 4. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda aktiverade, potentierade form av en antikropp mot en endogen biologisk molekyl är en monoklonal, polyklonal eller naturlig antikropp.
- 5. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 4, vari nämnda antikropp mot en endogen, biologisk molekyl är en polyklonal antikropp.
- 6. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda aktiverade, potentierade form av en antikropp mot en endogen biologisk molekyl bereds genom successiva hundradelsspädningar och tillhörande skakning av varje spädning.
- 7. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda antikropp mot endoteliskt NO-syntas är en monoklonal, polyklonal eller naturlig antikropp.
- 8. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 2, vari nämnda antikropp mot endoteliskt NO-syntas är en polyklonal antikropp.
- 9. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 3, vari den aktiverade, potentierade formen av en antikropp mot endoteliskt NO-syntas bereds genom successiva hundradelsspädningar och tillhörande skakning av varje spädning.
- 10. Farmaceutisk sammansättning enligt något av patentkraven 1 till 9, för användning för att öka effekten av den aktiverade, potentierade formen av antikroppen mot den endogena biologiska molekylen.
- 11. Farmaceutisk sammansättning för användning enligt patentkrav 10, avseende en patient i behov av behandling med nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen.

- 12. Farmaceutisk sammansättning för användning enligt patentkrav 10 eller 11, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot protein S-100.
- 13. Farmaceutisk sammansättning för användning enligt patentkrav 10 eller 11, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot prostataspecifikt antigen.
- 14. Farmaceutisk sammansättning för användning enligt patentkrav 10 eller 11, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot insulinreceptorn.
- 15. Farmaceutisk sammansättning för användning enligt patentkrav 10 eller 11, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot angiotensin-receptor II.
- #610. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot protein S-100.
- Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot prostataspecifikt antigen.
- 4812. Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot insulinreceptorn.
- Farmaceutisk sammansättning enligt patentkrav 1, vari nämnda aktiverade, potentierade form av antikroppen mot den endogena, biologiska molekylen är antikroppen mot angiotensin-receptor II.