

## ANSPRÜCHE

1. Eine Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend eine therapeutisch wirksame Menge Fludrocortison, Fludrocortisonacetat oder Fludrocortisonacetonid zur Verwendung bei der Behandlung von geographischer Atrophie.
2. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach Anspruch 1, wobei das Fludrocortison, Fludrocortisonacetat oder Fludrocortisonacetonid in der Lage ist, die Aktivität sowohl eines Mineralocorticoidrezeptors als auch eines Glucocorticoidrezeptors zu modulieren.
3. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, zudem umfassend Triamcinolon oder Triamcinolonacetonid.
4. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei die Zusammensetzung weiterhin ein oder mehrere Mineralocorticoide enthält.
5. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, wobei die pharmazeutische Zusammensetzung in das Auge injiziert wird.
6. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, wobei der mindestens eine Entzündungshemmer in einer Einheitsdosisformulierung bereitgestellt wird.
7. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, wobei die Zusammensetzung frei von Konservierungsmitteln ist.
8. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, wobei das Fludrocortison; Fludrocortisonacetat; oder Fludrocortisonacetonid verzögerte Freisetzung von Fludrocortison; Fludrocortisonacetat; oder Fludrocortisonacetonid oder eine Zusammensetzung mit verzögerter Freisetzung umfasst.
9. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, wobei das Fludrocortison; Fludrocortisonacetat; oder Fludrocortisonacetonid oder die Zusammensetzung sterilisiert ist.
10. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, zudem umfassend mindestens ein zusätzliches Mittel oder die Verabreichung mindestens eines zusätzlichen Mittels.
11. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach Anspruch 10, wobei das zusätzliche Mittel einen Anti-VEGF (Anti-Vascular Endothelial Growth Factor) umfasst.

12. Die Zusammensetzung für die Verwendung nach Anspruch 11, wobei der Anti-VEGF eines oder mehrere von Ranibizumab (Markenname Lucentis®); Aflibercept (Markenname Eylea®); Bevacizumab (Markenname Avastin®) und OPT-302 umfasst.
13. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der obigen Ansprüche, wobei die Behandlung eine prophylaktische Behandlung umfasst.
14. Die Zusammensetzung zur Verwendung nach einem der Ansprüche 3 bis 13, wobei das Triamcinolon und/oder Triamcinolonacetonid in einer Konzentration von 3,0 bis 5,0 mg/ml umfasst ist.