

(51) **A61K 31/00** ^(2006.01); **A61K 31/4353** ^(2006.01); **A61K 31/336** ^(2006.01); **A61K 31/455** ^(2006.01); **A61K 31/496** ^(2006.01); **A61K 31/52** ^(2006.01);

(11) c 2007 086 I1;

(21) c 2007 086;

(22) 29.06.2007;

(68) RO 114451/24.09.1993;

(54) DERIVAȚI O-ALCHILAȚI AI RAPAMICINEI ȘI COMPOZIȚIE FARMACEUTICĂ CARE ÎI CONȚINE;

(92) 6068/2005/01-02-03-04//29.12.2005;
6069/2005/01-02-03//29.12.2005;
6070/2005/01-02-03//29.12.2005;
6071/2005/01-02-03-04//29.12.2005;
6072/2005/01-02-03-04//29.12.2005;
6073/2005/01-02-03-04//29.12.2005;

(93) 18694, 18.07.2003 / SE; 18690, 18.07.2003 / SE; 18691, 18.07.2003 / SE; 18692, 18.07.2003 / SE; 18693, 18.07.2003 / SE; 18695, 18.07.2003 / SE;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) NOVARTIS AG, LICHTSTRASSE 35, BASEL, CH;

(74) INVENTA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95) **40-O-(2-HODROXI)ETIL-RAPAMICINĂ - everolimus**

(51) **A61K 31/365** ^(2006.01)

(11) c 2007 087 I1;

(21) c 2007 087;

(22) 29.06.2007;

(68) RO/EP 0892640/10.04.1997;

(54) COMPOZIȚII FARMACEUTICE CU MICOFENOLAT CU ACOPERIRE ENTERICĂ;

(92) 5599/2005/01-02-03-04//03.08.2003;
5600/2005/01-02-03-04//03.08.2003.

(93) 56115 01, 24.10.2002 / CH; 56115 02, 24.10.2002 / CH;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) NOVARTIS AG, LICHTSTRASSE 35, BASEL, CH;

(74) INVENTA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95) **ACID MICOFENOLIC/ACID(E)-6-(1,3-DIHIDRO-4-HIDROXI-6-METOXI-7METIL-3-OXOIZOBENZOFURAN-5-IL)-4METILHEX-4-ENOIC**

(51) **A61K 31/445** ^(2006.01); **A61K 31/57** ^(2006.01); **A61K 31/52** ^(2006.01);

(11) c 2007 076 I1;

(21) c 2007 076;

(22) 28.06.2007;

(68) 2.362T/05.06.1990;

(54) COMPOZIȚIE FARMACEUTICĂ PE BAZĂ DE RAPAMICINĂ;

(92) 2919/2002/01-02//09.11.2002;

(93) 55243 01, 26.09.2000 / CH;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) CALNE ROY, 22 BARROW ROAD, CAMBRIDGE, GB;

(74) ROMINVENT S.A., STR. ERMIL PANGRATTI NR. 35 SECTOR 1, BUCUREȘTI;

(95) **C₅₁H₇₉NO₁₃ - sirolimus**

(51) **A61K 31/505** ^(2006.01); **A61K 31/52** ^(2006.01);

(11) c 2007 044 I1;

(21) c 2007 044;

(22) 30.05.2007;

(68) 2.258T/04.06.1987;

(54) NUCLEOZIDĂ PE BAZĂ DE DERIVAȚI ANTIVIRALI DIFLUORO, METODĂ DE TRATAMENT ȘI COMPOZIȚIE FARMACEUTICĂ CARE CONȚINE NUCLEOZIDA;

(92) 5819/1996//22.11.1996; 5824/1996//22.11.1996; 3813/2003/01//07.03.2003; 3814/2003/01//07.03.2003

(93) 17854, 27.03.1995 / NL.;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) ELI LILLY AND COMPANY, LILLY CORPORATE CENTER, INDIANAPOLIS, US;

(74) INVENTA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95) **2'-DEOXI-2', 2'-DIFLUORNUCLEOZIDĂ SAU 2-DEZOXI-2, 2-DIFLUORORIBOZĂ SAU 2-DEZOXI-2, 2-DIFLUORORIBOZĂ - GEMCITABINĂ**

(51) **C07C 233/00** ^(2006.01); **C07D 305/08** ^(2006.01); **A01N 37/24** ^(2006.01); **A01N 53/00** ^(2006.01); **A01N 43/16** ^(2006.01); **A01N 43/20** ^(2006.01); **C07D 309/08** ^(2006.01);

(11) c 2007 030 I1;

(21) c 2007 030;

(22) 01.06.2007;

(68) 2.141T/17.04.1989;

(54) ANILIDE ALE ACIDULUI CICLOALCHIL-SAU HETEROCICLIL-CARBOXILIC, SUBSTITUITE;

(92) 2084//19.12.2000;

(93) 4533-00, 08.10.2001 / DE;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CE) nr.1610/96 al Parlamentului European și al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru produse de protecția plantelor;

(71) BAYER AG, D-51368, LEVERKUSEN, DE;

(74) ROMINVENT S.A., STR. ERMIL PANGRATTI NR. 35 SECTOR 1, BUCUREȘTI;

(95) 2',

3'-DICLOR-4'-HIDROXI-1-METILCICLOHEXAN CARBOXANILIDA - fenhexamid

(51) C07D 235/26^(2006.01); C07D 235/30^(2006.01); C07D 235/28^(2006.01); C07D 235/02^(2006.01); A61K 31/415^(2006.01); C07D 403/10^(2006.01); A61K 31/41^(2006.01);

(11) c 2007 079 II;

(21) c 2007 079;

(22) 29.06.2007;

(68) 2.005T/19.04.1991;

(54) DERIVAȚI DE BENZIMIDAZOL ȘI COMPOZIȚII FARMACEUTICE CARE ÎI CONȚIN;

(92) 7480//23.09.1998; 7481//23.09.1998; 7479//23.09.1998; 6959/2006/01//17.12.2006; 6960/2006/01//17.11.2006.

(93) PL 15661/0001/0002/0003/0004, 29.04.1997 / GB;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED, 1-1, DOSHOMACHI 4-CHOME, CHUO-KU, OSAKA, JP;

(74) ROMINVENT S.A., STR. ERMIL PANGRATTI NR. 35 SECTOR 1, BUCUREȘTI;

(95)

2-ETOXI-1-[[2'-(1H-TETRAZOL-5-IL)BIFENIL-4-IL]METIL]BENZIMIDAZOL-7-CARBOXILAT DE 1-CICLOHEXILOXICARBONILOXI)ETIL - candesartan cilexetil sau o sare farmaceutic acceptabilă a acestuia

(51) C07D 249/04^(2006.01); A61K 31/41^(2006.01);

(11) c 2007 090 II;

(21) c 2007 090;

(22) 16.07.2007;

(68) RO/ EP 0994863/08.06.1998;

(54) MODIFICARE CRISTALINĂ A 1-(2,

6 - D I F L U O R O B E N Z I L) - 1 H - 1 , 2 , 3-TRIAZOL-4-CARBOXAMIDEI ȘI UTILIZAREA SA CA ANTIEPILEPTIC;

(92) EU/1/06/378/001-016//16.01.2007;

(93) EU/1/06/378/001-016, 16.01.2007 / SEE;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) NOVARTIS AG, LICHTSTRASSE 35, BASEL, CH;

(74) INVENȚA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95) **1-(2,6-DIFLUOROBENZIL)-1H-1,2,3-TRIAZOL-4-CARBOXAMIDĂ - MODIFICARE CRISTALINĂ A A RUFINAMIDEI**

(51) C07D 257/04^(2006.01); C07D 233/64^(2006.01); C07C 233/47^(2006.01); A61K 31/41^(2006.01); A61K 31/195^(2006.01); C07C 231/00^(2006.01);

(11) c 2007 088 II;

(21) c 2007 088;

(22) 29.06.2007;

(68) 2.336T/12.02.1991;

(54) COMPUȘI ACILAȚI ȘI PREPARATE FARMACEUTICE CARE ÎI CONȚIN;

(92) 2695/2002/01//08.07.2002;

(93) 344 300-5, 25.09.1997 / FR;

344 301-1, 25.09.1997 / FR;

344 302-8, 25.09.1997 / FR;

344 303-4, 25.09.1997 / FR;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) NOVARTIS AG, SCHWARZWALDALLE 215, CH-4058 BASEL, CH.

(74) INVENȚA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95)

(S)-N-(1-CARBOXI-2-METILPROP-1-IL)-N-PENTANOIL-N-[2'-(1H-TETRAZOL-5-IL)BIFENIL-4-IL METIL]AMINA - VALSARTAN 6-CLORO-3, 4-D I H I D R O - 2 H - 1,2,4-BENZOTIAZIDINĂ-7-SULFONAMIDĂ - HIDROCLOROTIAZIDA - VALSATAN ȘI

HIDROCLOROTIAZIDĂ ȘI SĂRURI ACCEPTABILE ALE ACESTORA

(51) C07D 401/04^(2006.01); C07D 239/00^(2006.01); C07D 213/00^(2006.01); A61K 31/505^(2006.01);

(11) c 2007 084 II;

(21) c 2007 084;

(22) 29.06.2007;

(68) RO/EP 998473/16.07.1998;

(54) MODIFICAREA FORMEI CRISTALINE A UNUI DERIVAT DE N-FENIL-2-PIRIMIDINAMINĂ, PROCEDEU PENTRU FABRICAREA ACESTEIA ȘI UTILIZAREA ACESTEIA;

(92) 2011/2001/01/01//22.06.2001;
2012/2001/01-02-03-04//22.06.2001;

(93) 55807, 21.06.2001 / CH;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) NOVARTIS AG, LICHTSTRASSE 35, BASEL, CH;

(74) INVENTA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95) FORMA CRISTALINĂ BETA A SĂRII ACIDULUI METANSULFONIC IMATINIBULUI (SAU FORMA CRISTALINĂ BETA A METANSULFONATULUI DE IMATINIB) - IMATINIB MESILAT - SAREA ACIDULUI METANSULFONIC A 4-(4-METILPIPERAZIN-1-ILMETIL)-N-[4-METIL-3-(4-PIRIDIN-3-IL-PIRIMIDIN-2-ILAMINO)-FENIL] BENZAMIDEI

(51) C07D 487/04^(2006.01); A61K 31/4985^(2006.01); A61P 3/10^(2006.01);

(11) c 2007 091 II;

(21) c 2007 091;

(22) 23.08.2007;

(68) RO/EP 1412357/05.07.2002;

(54) BETA-AMINO-TETRAHIDROIMIDAZO(1, 2-A)PIRAZINE ȘI TETRAHIDROTRIAZOLO(4, 3-A)PIRAZINE CA INHIBITORI AI DIPEPTIDIL PEPTIDAZEI PENTRU TRATAMENTUL SAU PREVENIREA DIABETULUI;

(92) EU/1/07/383/001-018//21.03.2007;

(93) EU/1/07/383/001-018, 21.03.2007 /;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) MERCK & CO., INC., RAHWAY, NEW JERSEY 07065-0900, NEW JERSEY, US;

(74) CABINET M.OPROIU S.R.L. CONSILIERE ÎN PROPRIETATE INTELECTUALĂ, STR. POPA SAVU

NR. 42 AP.1 SECTOR 1 C.P. 2-229, BUCUREȘTI;
(95)

(3R)-3-AMINO-1-[9-(TRIFLUOROMETIL)-1,4,7, 8-TETRAZABICICLO[4.3.0]NONA-6,8-DIEN-4-IL]-4-(2,4,5-TRIFLUOROFENIL)BUTAN-1-ONĂ-SITAGLIPTIN

(51) C07F 9/547^(2006.01); A61K 31/675^(2006.01);

(11) c 2007 085 A;

(21) c 2007 085;

(22) 29.06.2007;

(68) 2.046T/16.11.1987;

(54) ACIZI ALCANDIFOSFONICI SUBSTITUIȚI ȘI COMPOZIȚII FARMACEUTICE CARE ÎI CONȚIN;

(92) 2036/2001/01-02-03-04//05.07.2001;

(93) 55463, 28.11.2000 / CH;

Solicitarea certificatului suplimentar de protecție a fost făcută în baza: Regulamentului (CEE) nr.1768/92 al Consiliului privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente;

(71) NOVARTIS AG, LICHTSTRASSE 35, BASEL, CH;

(74) INVENTA AGENȚIE DE PROPRIETATE INTELECTUALĂ SRL, BD. CORNELIU COPOSU NR.7 BL.104 SCARA 2 ETJ. 1 AP. 31 SECTOR 3, BUCUREȘTI;

(95)

ACID 2-(1-IMIDAZOL-1-IL)-1-HIDROXI-ETAN-1, 1-DIFOSFONIC - ACID ZOLEDRONIC ȘI SĂRURILE ACCEPTABILE FARMACEUTIC ALE ACESTUIA