

Teil 7: Ergänzende Schutzzertifikate

In Abschnitt 7a des Patentblatts werden Mitteilungen über ergänzende Schutzzertifikate für Arzneimittel veröffentlicht.

In Abschnitt 7b des Patentblatts werden Mitteilungen über ergänzende Schutzzertifikate für Pflanzenschutzmittel veröffentlicht.

Abschnitt 7a gliedert sich in die Unterabschnitte

- 7a)1 Zertifikatsanmeldungen
- 7a)2 Erteilte Zertifikate
- 7a)3 Zurückgewiesene Zertifikatsanmeldungen
- 7a)4 Anträge auf Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)
- 7a)5 Bewilligte Anträge auf Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)
- 7a)6 Zurückgewiesene Anträge auf Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)
- 7a)7 Anträge auf Berichtigung der Laufzeit
- 7a)8 Berichtigung der Laufzeit
- 7a)9 Zurückgewiesene Anträge auf Berichtigung der Laufzeit
- 7a)10 Anträge auf Widerruf der Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)
- 7a)11 Widerruf der Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)
- 7a)12 Zurückgewiesene Anträge auf Widerruf der Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)

Abschnitt 7b gliedert sich in die Unterabschnitte

- 7b)1 Zertifikatsanmeldungen
- 7b)2 Erteilte Zertifikate
- 7b)3 Zurückgewiesene Zertifikatsanmeldungen
- 7b)4 Anträge auf Berichtigung der Laufzeit
- 7b)5 Berichtigung der Laufzeit
- 7b)6 Zurückgewiesene Anträge auf Berichtigung der Laufzeit
- 7i) Verschiedenes
 - Zurückgenommene Zertifikatsanmeldungen
 - Zurückgenommene Anträge auf Verlängerung der Laufzeit (Kinderarzneimittel)
 - Zurückgenommene Anträge auf Berichtigung der Laufzeit
 - Zurückgenommene Anträge auf Widerruf der Verlängerung (Kinderarzneimittel)
 - Erloschene Zertifikate
 - Nichtige Zertifikate
 - Wiedereinsetzungen
 - Widerrufene Zertifikate
 - Neue Mitteilungen gemäß Art. 5 Abs. 2 Buchstabe b VO (EG) Nr.469/2009
 - Aktualisierungen von bestehenden Mitteilungen gemäß Art. 5 Abs. 2 Buchstabe c VO (EG) Nr. 469/2009
 - Sonstiges

Die nachstehenden Angaben über Schutzzertifikate werden in folgender Anordnung aufgeführt:

- | | |
|--|------------------------------------|
| (51) IPC-Hauptklasse | (21) Zertifikatsaktenzeichen |
| IPC-Nebenklasse | (68) Aktenzeichen des Grundpatents |
| (22) Anmeldetag (AT) | |
| (54) Bezeichnung der Erfindung im Grundpatent | |
| (71) Name und Anschrift des Anmelders/Inhabers/Antragsstellers | |
| (92) Nummer/Zeitpunkt/Stelle der Genehmigung für das Inverkehrbringen in der Bundesrepublik Deutschland | |
| (93) Gegebenenfalls Land, Nr. und Zeitpunkt der ersten Genehmigung für das Inverkehrbringen in der Union (EU) bzw. im Europäischen Wirtschaftsraum (EWR) | |
| (95) Bezeichnung des Erzeugnisses | |
| (94) Laufzeit (bei erteilten Schutzzertifikaten, Verlängerung u. Berichtigung der Laufzeit) | |

Das Deutsche Patent- und Markenamt veröffentlicht für die ergänzenden Schutzzertifikate keine eigenen Schriften.

In Abschnitt 7i) wird, wenn vorhanden, in der nachfolgenden Anordnung angegeben:

- | | | |
|----------------------|------------------------------|--|
| (51) IPC-Hauptklasse | (21) Zertifikatsaktenzeichen | (45) Datum der Veröffentlichung im Abschnitt 7a oder 7b. |
|----------------------|------------------------------|--|

7a) Anmeldungen, Erteilungen, zurückgewiesene Anmeldungen für Arzneimittel**7a)1 Zertifikatsanmeldungen**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7a)2 Erteilte Zertifikate

- (21) 12 2024 000 070.2
(68) 60 2007 033 385.7
- (51) **A61K 31/4985** (2006.01)
A61K 31/53 (2006.01)
A61K 31/506 (2006.01)
A61K 31/519 (2006.01)
A61K 45/06 (2006.01)
A61P 9/00 (2006.01)
- (22) 16.12.2024
- (54) Therapeutische Zusammensetzung mit einem spezifischen Endothelin-Rezeptor-Antagonisten und einem PDE5-Hemmer
- (71) Actelion Pharmaceuticals Ltd., 4123 Allschwil, CH
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/24/1859 27.09.2024
- (93) EU
EU/1/24/1859 27.09.2024
- (95) **Kombination aus (a) Macitentan oder einem pharmazeutisch akzeptablen Salz davon und (b) Tadalafil oder einem pharmazeutisch akzeptablen Salz davon**
- (94) 28.08.2032
- (21) 12 2024 000 038.9
(68) 60 2014 089 438.0
- (51) **C07D 295/145** (2006.01)
A61K 51/04 (2006.01)
A61P 35/00 (2006.01)
C07B 59/00 (2006.01)
- (22) 03.07.2024
- (54) MARKIERTE INHIBITOREN DES PROSTATASPEZIFISCHEN MEMBRANANTIGENS (PSMA), DEREN VERWENDUNG ALS KONTRASTMITTEL UND PHARMAZEUTIKA ZUR BEHANDLUNG VON PROSTATAKREBS
- (71) Novartis AG, 4056 Basel, CH
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/22/1703 09.12.2022
- (93) EU
EU/1/22/1703 09.12.2022
- (95) **(¹⁷⁷Lu)Lutetiumvipivotidetraxetan**
- (94) 12.12.2037

7a)3 Zurückgewiesene Zertifikatsanmeldungen

- (21) 12 2022 000 051.0
(68) 602 50 271.3
- (51) **C07D 403/12** (2006.01)
A61K 31/505 (2006.01)
C07C 211/00 (2006.01)
C07D 233/96 (2006.01)
C07D 239/46 (2006.01)
C07D 239/48 (2006.01)
C07D 401/12 (2006.01)
C07D 403/14 (2006.01)

- C07D 407/12 (2006.01)
C07D 409/12 (2006.01)
C07D 413/12 (2006.01)
C07D 417/12 (2006.01)
- (22) 29.07.2022
- (54) HIV HEMMENDE PYRIMIDINE DERIVATEN
- (71) Janssen Pharmaceutica NV, 2340 Beerse, BE
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/11/737/001-002 28.11.2011
- (93) Europäische Kommiss
onEU/1/11/737/001-002 28.11.2011
- (95) **Kombination von Rilpivirin oder einer therapeutisch äquivalenten Form davon, die durch das Grundpatent geschützt ist, wie ein pharmazeutisch akzeptables Additionssalz von Rilpivirin, einschließlich des Salzsäuresalzes von Rilpivirin, und Emtricitabin.**

7a)4 Antrag Verlängerung Kinderarzneimittel

- (21) 12 2015 000 050.9
(68) 60 2005 045 631.7
- (51) **C07D 215/56** (2006.01)
A61K 31/47 (2006.01)
A61P 1/00 (2006.01)
A61P 3/00 (2006.01)
A61P 5/00 (2006.01)
A61P 11/00 (2006.01)
A61P 25/00 (2006.01)
A61P 31/00 (2006.01)
- (22) 03.07.2015
- (54) Modulatoren von Transportern der ATP bindenden Kassette
- (71) Vertex Pharmaceuticals Incorporated, 02210 Boston, Mass., US
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/12/782/001-002 23.07.2012
- (93) EU
EU/1/12/782/001-002 23.07.2012
- (95) **N-(5-Hydroxy-2,4-di-tert-butyl-phenyl)-4-oxo-1H-chinolin-3-carbonsäureamid oder ein pharmazeutisch akzeptables Salz davon**
- (21) 12 2020 000 084.1
(68) 60 2011 009 655.9
- (51) **C07H 7/06** (2006.01)
C07D 309/10 (2006.01)
C07F 9/6561 (2006.01)
C07H 19/00 (2006.01)
- (22) 22.12.2020
- (54) VERFAHREN UND VERBINDUNGEN ZUR BEHANDLUNG VON PARAMYXOVIRIDAE-VIRENINFEKTIONEN
- (71) Gilead Sciences, Inc., 94404 Foster City, Calif., US
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/20/1459 03.07.2020
- (93) Europäische Kommiss
onEU/1/20/1459 03.07.2020
- (95) **Remdesivir oder pharmazeutisch akzeptables Salz oder pharmazeutisch akzeptabler Ester davon**

7a)5 Bewilligte Anträge Verlängerung Kinderarzneimittel

- (21) 12 2021 000 044.5
(68) 602 23 795.5
- (51) **A61K 31/567** (2006.01)
A61K 31/57 (2006.01)
A61P 15/18 (2006.01)
- (22) 04.08.2021
- (54) TETRAHYDROXYLIERTE ESTROGEN ENTHALTENDES ARZNEISTOFFVERABREICHUNGSSYSTEM ZUR VERWENDUNG IN HORMONALEN KONTRAZEPTION
- (71) Estetra SRL, 4000 Liège, BE
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/21/1547 19.05.2021
EU/1/21/1548 19.05.2021
- (93) EU
EU/1/21/1548 19.05.2021
EU/1/21/1547 19.05.2021
- (95) **Drospirenon in Kombination mit Estetrol**
- (94) 23.11.2027
- (21) 12 2016 000 077.3
(68) 602 17 674.3
- (51) **C07D 253/06** (2006.01)
A61K 31/497 (2006.01)
A61K 31/505 (2006.01)
A61K 31/4418 (2006.01)
A61K 31/4965 (2006.01)
A61P 9/00 (2006.01)
C07D 239/34 (2006.01)
C07D 239/38 (2006.01)
C07D 241/10 (2006.01)
C07D 253/07 (2006.01)
C07D 401/04 (2006.01)
C07D 403/04 (2006.01)
C07D 409/12 (2006.01)
- (22) 20.10.2016
- (54) DERIVATE HETEROCYCLISCHER VERBINDUNGEN UND ARZNEIMITTEL
- (71) Nippon Shinyaku Co., Ltd., 601-8550 Kyoto-shi, Kyoto, JP
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/15/1083/001-010 12.05.2016
- (93) EU
EU/1/15/1083/001-010 12.05.2016
- (95) **Selexipag oder Salz davon**
- (94) 25.10.2027
- (21) 12 2014 000 049.2
(68) 602 25 162.1
- (51) **C07D 295/096** (2006.01)
A61K 31/44 (2006.01)
A61K 31/4965 (2006.01)
A61P 25/00 (2006.01)
C07D 211/20 (2006.01)
C07D 211/70 (2006.01)
C07D 241/04 (2006.01)
C07D 243/08 (2006.01)
- (22) 30.04.2014
- (54) PHENYLPIPERAZINDERIVATE ALS SEROTONIN WIEDERAUFNAHMEHEMMER
- (71) H. Lundbeck A/S, 2500 Valby, DK
- (92) Europäische Kommission
- (92) EU/1/13/891 18.12.2013
- (93) EU
EU/1/13/891 18.12.2013
- (95) **Vortioxetin oder ein pharmazeutisch akzeptables Säureadditionssalz davon**

(94) 02.04.2028

**7a)6 Zurückgewiesene Anträge
Verlängerung Kinderarzneimittel**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7a)7 Anträge auf Berichtigung der Laufzeit

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7a)8 Berichtigung der Laufzeit

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7a)9 Zurückgewiesene Anträge auf
Berichtigung der Laufzeit**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7a)10 Anträge auf Widerruf der Verlängerung
Kinderarzneimittel**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7a)11 Widerruf der Verlängerung
Kinderarzneimittel**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7a)12 Zurückgewiesene Anträge Widerruf
Kinderarzneimittel**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7b) Anmeldungen, Erteilungen,
zurückgewiesene Anmeldungen
für Pflanzenschutzmittel**

7b)1 Zertifikatsanmeldungen

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7b)2 Erteilte Zertifikate

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7b)3 Zurückgewiesene
Zertifikatsanmeldungen**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7b)4 Anträge auf Berichtigung der Laufzeit

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7b)5 Berichtigung der Laufzeit

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7b)6 Zurückgewiesene Anträge auf
Berichtigung der Laufzeit**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7i) Verschiedenes

Zurückgenommene Zertifikatsanmeldungen

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**Zurückgenommene Anträge Verlängerung
Kinderarzneimittel**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**Zurückgenommene Anträge Berichtigung
der Laufzeit**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**Zurückgenommene Anträge Widerruf
Kinderarzneimittel**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Erloschene Zertifikate

(51) IPC-HKL	(45) VV-DAT
(21) DE-AKZ	
A61K 31/00	
12 2019 000 106.9	31.12.2020

Nichtige Zertifikate

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Wiedereinsetzungen

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Widerrufene Zertifikate

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**Neue Mitteilungen gemäß Art. 5 Abs. 2
Buchstabe b VO (EG) Nr. 469/2009**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**Aktualisierungen von bestehenden
Mitteilungen gemäß Art. 5 Abs. 2
Buchstabe c VO (EG) Nr. 469/2009**

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Sonstiges

In diesem Heft keine Veröffentlichung