

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**

- (21) 12 2025 000 048.9
(68) 60 2016 092 767.5
- (51) **A61K 45/00** (2006.01)
A61K 39/395 (2006.01)
A61P 17/00 (2006.01)
A61P 17/04 (2006.01)
A61P 25/20 (2006.01)
C07K 16/24 (2006.01)
C07K 16/28 (2006.01)
- (22) 09.10.2025
- (54) PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG ZUR PRÄVENTION UND/ODER BEHANDLUNG VON ATOPISCHER DERMATITIS MIT IL-31-ANTAGONISTEN ALS WIRKSTOFF
- (71) Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha, Tokyo 115-8543, JP
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/24/1901 12.02.2025
(93) EU
EU/1/24/1901 12.02.2025
- (95) **Nemolizumab**
-
- (21) 12 2025 000 047.0
(68) 60 2013 040 172.1
- (51) **C07D 475/04** (2006.01)
A61K 31/519 (2006.01)
A61P 25/00 (2006.01)
- (22) 01.10.2025
- (54) VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON SEPIAPTERIN UND TETRAHYDROLACTOYLPTERIN
- (71) Shiratori Pharmaceutical Co., Ltd., 275-0016 Narashino-shi, Chiba, JP
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/25/1939 19.06.2025
(93) EU
EU/1/25/1939 19.06.2025
- (95) **Sepiapterin oder ein Salz davon**
-

7a)2 Erteilte Zertifikate

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7a)3 Zurückgewiesene Zertifikatsanmeldungen

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7a)4 Antrag Verlängerung Kinderarzneimittel

- (21) 12 2018 000 038.8
(68) 602 13 842.6
- (51) **A61K 31/535** (2006.01)
A61K 31/55 (2006.01)
A61P 35/02 (2006.01)
C07D 487/04 (2006.01)
C07D 487/14 (2006.01)
C07D 498/22 (2006.01)
C07D 519/00 (2006.01)
- (22) 13.03.2018

- (54) STAUROSPORIN-DERIVATE ALS HEMMER DER FLT3-REZEPTOR-TYROSINKINASE-WIRKUNG
- (71) Dana-Farber Cancer Institute, Inc., 02215 Boston, MA, US; Novartis AG, 4056 Basel, CH
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/17/1218 18.09.2017
(93) EU
EU/1/17/1218 18.09.2017
- (95) **Midostaurin**
-
- (21) 12 2013 000 027.9
(68) 60 2005 020 465.2
- (51) **C07D 241/20** (2006.01)
C07D 401/14 (2006.01)
- (22) 13.03.2013
- (54) ENANTIOMERENREINE AMINOHETEROARYL-VERBINDUNGEN ALS PROTEINKINASEHEMMER
- (71) Pfizer Inc. (n.d.Ges.d. Staates Delaware), 10001-2192 New York, NY, US
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/12/793/001-004 23.10.2012
(93) EU
EU/1/12/793/001-004 23.10.2012
- (95) **Crizotinib, gegebenenfalls in Form eines pharmazeutisch annehmbaren Salzes, Hydrats oder Solvats davon**
-

7a)5 Bewilligte Anträge Verlängerung Kinderarzneimittel

In diesem Heft keine Veröffentlichung

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
(21) DE-AKZ (45) VV-DAT
C07D 403/00
12 2016 000 011.0 21.09.2017

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