

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)
 - Erlöschene 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-Nebeklasse | (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 000 005.2
(68) 60 2006 059 461.5

- (51) **A61K 9/10** (2006.01)
A61K 9/14 (2006.01)
A61K 9/16 (2006.01)
A61K 9/20 (2006.01)
A61K 9/28 (2006.01)
A61K 9/48 (2006.01)
A61K 9/50 (2006.01)
A61K 31/57 (2006.01)
- (22) 18.01.2024
- (54) GANAXOLON-FORMULIERUNGEN UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND VERWENDUNG
- (71) Marinus Pharmaceuticals, Inc., 19087 Radnor, PA, US
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/23/1743 26.07.2023
- (93) EU
EU/1/23/1743 26.07.2023
- (95) **Ganaxolon**
- (94) 28.11.2031

(21) 12 2023 000 055.6
(68) 60 2005 057 538.3

- (51) **A61K 31/47** (2006.01)
A61P 31/18 (2006.01)
C07D 215/56 (2006.01)
- (22) 23.10.2023
- (54) KOMBINATION ENTHALTEND EINEN STABILEN KRISTALL EINER 4-OXOCHINOLIN-VERBINDUNG
- (71) Japan Tobacco Inc., 105-6927 Tokyo, JP
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/15/1061 19.11.2015
- (93) EU
EU/1/15/1061 19.11.2015
- (95) **Elvitegravir und Tenofoviralfenamid**
- (94) 19.11.2030

(21) 12 2023 000 004.1
(68) 60 2010 046 385.0

- (51) **A61K 31/4545** (2006.01)
A61P 25/06 (2006.01)
C07D 403/02 (2006.01)
C07D 403/12 (2006.01)
- (22) 13.01.2023
- (54) 2,4,6-TRIFLUOR-N-[6-(1-METHYL-PIPERIDIN-4-CARBONYL)-PYRIDIN-2-YL]-BENZAMID ZUR BEHALNDLUNG VON MIGRAÏNE DURCH ORALE ODER INTRAVENÖSE VERABREICHUNG
- (71) Colucid Pharmaceuticals, Inc., 27713 Durham, NC, US
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/21/1587 17.08.2022
- (93) EU
EU/1/21/1587 17.08.2022
- (95) **Lasmiditan oder ein pharmazeutisch annehmbares Salz davon**

(94) 02.04.2035

(21) 12 2023 000 045.9
(68) 60 2010 068 712.0

- (51) **A61K 31/4709** (2006.01)
A61P 35/00 (2006.01)
- (22) 27.07.2023
- (54) BEHANDLUNGSSCHEMA MIT NERATINIB FÜR BRUSTKREBS
- (71) Wyeth LLC, 10001-2192 New York, US
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/18/1311 31.08.2018
- (93) EU
EU/1/18/1311 31.08.2018
- (95) **Neratinib**
- (94) 04.09.2033

(21) 12 2022 000 072.3
(68) 60 2013 033 329.7

- (51) **C07D 401/14** (2006.01)
A61K 31/4439 (2006.01)
A61P 35/00 (2006.01)
C07D 213/82 (2006.01)
C07D 401/04 (2006.01)
C07D 403/10 (2006.01)
- (22) 03.11.2022
- (54) BENZAMIDDERIVATE ZUR INHIBITION DER AKTIVITÄT VON ABL1, ABL2 UND BCR-ABL1
- (71) Novartis AG, 4056 Basel, CH
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/22/1670 25.08.2022
- (93) EU
EU/1/22/1670 25.08.2022
- (95) **Asciminib oder ein pharmazeutisch unbedenkliches Salz davon, wie zum Beispiel Asciminibhydrochlorid**
- (94) 26.08.2037

(21) 12 2017 000 038.5
(68) 603 45 429.1

- (51) **C07K 14/755** (2006.01)
A61K 38/37 (2006.01)
C12N 5/00 (2006.01)
C12N 15/63 (2006.01)
C12P 21/02 (2006.01)
- (22) 29.06.2017
- (54) FAKTOR VIII-POLYPEPTID
- (71) SK Bioscience Co., Ltd., 13494 Seongnam-si, Gyeonggi-do, KR
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/16/1158 04.01.2017
- (93) EU
EU/1/16/1158 04.01.2017
- (95) **Lonococog alfa**
- (94) 27.10.2028

(21) 12 2016 000 036.6
(68) 602 47 740.9

- (51) **C12N 1/00** (2006.01)
- (22) 17.05.2016
- (54) IMPFSTOFF GEGEN WEST NILE VIRUS
- (71) Boehringer Ingelheim Animal Health France, 69007 Lyon, FR
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/2/11/129/001-004 05.08.2011
- (93) EU
EU/2/11/129/001-004 05.08.2011
- (95) **West-Nile-Rekombinante des Kanarienvirus (vCP2017 Virus)**
- (94) 10.08.2026

7a)3 Zurückgewiesene Zertifikatsanmeldungen

In diesem Heft keine Veröffentlichung

7a)4 Antrag Verlängerung Kinderarzneimittel

In diesem Heft keine Veröffentlichung

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

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

In diesem Heft keine Veröffentlichung

**7b)3 Zurückgewiesene
Zertifikatsanmeldungen**

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

7b)4 Anträge auf Berichtigung der Laufzeit

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Sonstiges

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

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Nichtige Zertifikate

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Wiedereinsetzungen

In diesem Heft keine Veröffentlichung

Widerrufene Zertifikate

In diesem Heft keine Veröffentlichung