

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 2023 000 065.3
(68) 60 2014 027 625.3

- (51) **C07D 471/04** (2006.01)
A61K 31/437 (2006.01)
A61P 5/00 (2006.01)
A61P 43/00 (2006.01)
(22) 18.12.2023
(54) POLYMORPHE FORMEN
(71) RaQualia Pharma Inc., 450-0003 Nagoya-shi, Aichi, JP
(92) Europäische Kommission
(92) EU/2/23/297/001 29.06.2023
EU/2/23/297/002 29.06.2023
(93) EU
EU/2/23/297/002 29.06.2023
EU/2/23/297/001 29.06.2023
(95) **Capromorelintartrat**
(94) 03.07.2038

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(21) 12 2015 000 020.7
(68) 60 2004 034 454.0

- (51) **C07K 14/605** (2006.01)
A61K 38/26 (2006.01)
A61P 3/10 (2006.01)
C12N 15/62 (2006.01)
(22) 02.03.2015
(54) FUSIONSPROTEINE VON GLP-1-ANALOGA
(71) Eli Lilly and Company, 46285 Indianapolis, IN, US
(92) Europäische Kommission
(92) EU/1/14/956 21.11.2014
(93) EU
EU/1/14/956 21.11.2014
(95) **TRULICITY - dulaglutid**
(94) 10.12.2029

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

Erlöschene 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

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