

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**(21) 12 2024 000 061.3
(68) 60 2015 084 449.1

- (51) **A61K 39/15** (2006.01)
A61K 39/12 (2006.01)
- (22) 04.11.2024
- (54) BREITSPEKTRUMS-IMPfstoff GEGEN VOGELREOVIREN
- (71) Intervet International B.V., 5831 AN Boxmeer, NL
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/2/24/309 06.05.2024
- (93) EU
EU/2/24/309 06.05.2024
- (95) **Kombination aus Aviäres Reovirus, Stamm ARV- 1, inaktiviert und Aviäres Reovirus, Stamm ARV-4, inaktiviert.**

7a)2 Erteilte Zertifikate(21) 12 2020 000 083.3
(68) 60 2009 058 049.3

- (51) **A61K 38/18** (2006.01)
A61P 7/06 (2006.01)
- (22) 17.12.2020
- (54) GDF-FÄNGERN ZUR VERWENDUNG IN DER BEHANDLUNG VON ANEMIE
- (71) Acceleron Pharma Inc., 02139 Cambridge, MA, US
- (92) Europäische Kommission
(92) EU/1/20/1452 25.06.2020
- (93) Europäische Kommisi
nEU/1/20/1452 25.06.2020
- (95) **Luspatercept**
- (94) 13.08.2034

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 2014 000 066.2
(68) 60 2006 038 124.7

- (51) **A01N 43/58** (2006.01)
A01N 43/60 (2006.01)
A61K 31/50 (2006.01)
A61K 31/495 (2006.01)
C07D 239/00 (2006.01)
C07D 241/36 (2006.01)
C07D 471/00 (2006.01)
C07D 487/00 (2006.01)
C07D 495/00 (2006.01)
C07D 497/00 (2006.01)

(22) 17.06.2014

(54) POLYZYKLISCHES CARBAMOYLPIRIDON-DERIVAT MIT HIV-INTEGRASE-HEMMENDER AKTIVITÄT

(71) Shionogi & Co., Ltd., Osaka, JP; VIIV Healthcare Company, 19808 Wilmington, DE, US

(92) Europäische Kommission
(92) EU/1/13/892/001-002 16.01.2014

(93) EU
EU/1/13/892/001-002 16.01.2014

(95) **Dolutegravir oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz oder Solvat davon, einschließlich Dolutegravirnatium**

(94) 21.07.2029

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(21) 12 2020 000 010.8
(68) 60 2005 033 282.0

- (51) **A01N 43/80** (2006.01)
A01N 37/20 (2006.01)
A01N 43/08 (2006.01)
A01N 43/10 (2006.01)
A01N 43/30 (2006.01)
A01N 43/32 (2006.01)
A01N 43/36 (2006.01)
A01N 43/56 (2006.01)
A01N 43/76 (2006.01)
A01N 43/78 (2006.01)
C07C 233/87 (2006.01)
C07D 319/18 (2006.01)
C07D 319/20 (2006.01)
C07D 333/38 (2006.01)
C07D 333/40 (2006.01)

(22) 10.03.2020

(54) FUNGIZIDE ZUSAMMENSETZUNG, DIE EIN SAURES AMIDDERIVAT ENTHÄLT

(71) Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd., Osaka, JP

(92) Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit

(92) 008663-00 07.10.2019

(93) Frankreich
2171010 20.02.2018

(95) **Isofetamid oder ein Salz desselben**

(94) 10.08.2030

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**

(51) IPC-HKL
(21) DE-AKZ (45) VV-DAT

A61K 9/12
12 2018 000 042.6 17.05.2018

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

**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