

KIEGÉSZÍTŐ OLTALMI TANÚSÍTVÁNYRA VONATKOZÓ KÖZLEMÉNYEK

Tájékoztatás kiegészítő oltalmi tanúsítványra vonatkozó bejelentésekről

- | | |
|--|--|
| <p>(21) S 07 00001 (22) 2007.02.21.
 (71) Pfizer Inc., New York, New York (US)
 (95) Maropitant vagy az ilyen vegyület gyógyászatilag elfogadható sója, ideértve a citrát-monohidrát-sót is{(2,S,3S)-N-[(5-terc-butil-2-metoxi-fenil)-metil]-2-(difenil-metil)-1-azabiciklo[2.2.2]oktán-3-amin}
 Termék típusa: Gyógyszer
 (68) HU 217548
 (54) Kinuklidinszármazékok és ilyen származékokat tartalmazó gyógyászati készítmények
 (93) EU/2/06/062/001-005 2006.09.29
 (74) dr. Palágyi Tivadar, DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest</p> | <p>Termék típusa: Gyógyszer
 (68) HU 221185
 (54) Hipokoleszterinémiás hatású hidroxi-szubsztituált azetidionvegyületek, ezeket tartalmazó gyógyszerkészítmények, és előállításiuk
 (92) OGYI-T-20206/01-15 2006.09.12
 Engedélyezett termék neve: ezetimib és szimvasztatin/INEGY/OGYI-T-20206/16-31 2006.09.12
 Engedélyezett termék neve: ezetimib és szimvasztatin/INEGY/OGYI-T-20206/32-47 2006.09.12
 Engedélyezett termék neve: ezetimib és szimvasztatin/INEGY/OGYI-T-20206/48-61 2006.09.12
 Engedélyezett termék neve: ezetimib és szimvasztatin/INEGY/OGYI-T-20206/48-61 2006.09.12
 Engedélyezett termék neve: ezetimib és szimvasztatin/INEGY/OGYI-T-20206/48-61 2006.09.12
 (74) Ráthonyi Zoltán, S.B.G. & K. Szabadalmi Ügyvivői Iroda, Budapest</p> |
| <p>(21) S 07 00002 (22) 2007.03.07.
 (71) Schering Corporation, Kenilworth, New Jersey (US)
 (95) Ezetimib vagy gyógyszerészetiileg elfogadható sója és szimvasztatin kombinációjára</p> | <p>A rovat 2 db közlést tartalmaz.</p> |