



Republika e Kosovës
Republika Kosova-Republic of Kosovo
Qeveria –Vlada-Government

*Ministria e Tregtisë dhe Industrisë - Ministarstvo Trgovine i Industrije - Ministry of
Trade and Industry*

Agjencia e Pronësisë Industriale – Agencija za Industrijsku Svojину - Industrial Property
Agency

Agjencia e Pronësisë Industriale në bazë të nenit 5 paragrafi 1.3 të Ligjit nr. 04/L-029 për
Patenta
nxjerrë:

BULETINI ZYRTAR I AGJENCISË SË PRONËSISË INDUSTRIALE

Nr. 41 Prishtinë më 18/05/2015

Përmbajtja

Kodet e përdorura në gazetë.....	3
Kodet e shteteve.....	4
Regjistrime Patenta / Ndryshime.....	9

INID Kodet

Patentat

- 11. Numri i patentës/Number of the patent
- 21. Numri kombëtar i aplikimit/National application number
- 22. Data e depozitimit në Kosovë/date of fillin in Kosovo
- 30. Prioriteti/Priority
- 51. Klasifikimi ndërkombëtar i patentave/International Patent Classification
- 54. Titulli i shpikjes/Tittle of the invention
- 57. Pretendimet/Claims/abstrakti/abstract
- 71. Emri dhe adresa e aplikuesit të patentës/Name and address of aplicant
- 72. Emri/Adresa e shpikësit/Name/Address of inventor
- 73. Emri dhe adresa e pronarit të patentës/Name and address of owner
- 74. Përfaqësuesi i autorizuar i patentës/Name of agent

Kodet e shteteve

Afghanistan / Afganistani	AF
Albania / Shqipëria	AL
Algeria / Algjeria	DZ
Angola / Anguila	AI
Antigua and Barbuda / Antigua dhe Barbud	AG
Argentina / Argjentina	AR
Aruba / Aruba	AW
Australia / Australia	AU
Austria / Austria	AT
Bahamas / Bahamas	BS
Bahrain / Bahrein	BH
Bangladesh / Bangladeshi	BD
Barbados / Barbados	BB
Belarus / Bjellorusia	BY
Belgium / Belgjika	BE
Belize / Belice	BZ
Benin / Benin	BJ
Bermuda / Bermuda	BM
Bhutan / Bhutan	BT
Bolivia / Bolivia	BO
Bosnia Herzegovina / Bosnja Hercegovina	BA
Botswana / Botsvana	BW
Bouvet Islands / Ishujt Buver	BV
Brazil / Brazili	BR
Brunei Darussalam/Brunei Darusalem	BN
Bulgaria / Bullgaria	BG
Burkina Faso / Burkina Faso	BF
Burma / Burma	MM
Burundi / Burundi	BI
Cambodia / Kamboxhia	KH
Cameroon / Kameruni	CM
Canada / Kanada	CA

Cape Verde / Kepi i Gjelbër	CV
Cayman Islands / Ishujt Kaiman	KY
Central African Republic / Republika e Afrikës Qendrore	CF
Chad/ Cadi	TD
Chile / Kili	CL
China / Kina	CN
Colombia / Kolumbia	CO
Comoros / Komoros	KM
Congo / Kongo	CG
Cook Islands / Ishujt Kuk	
Costa Rica / Kosta Rika	CR
Cote d'Ivoire / Bregu I Fildishte	CI
Croatia / Kroacia	HR
Cuba / Kuba	CU
Cyprus / Qipro	CY
Czech Republic / Republika Çeke	CZ
Denmark / Danimarka	DK
Djibouti / Xhibuti	DJ
Dominika / Domenika	DM
Dominican Republic / Republika Domenikane	DO
Ecuador / Ekuadori	EC
Egypt / Egjipti	EG
El Salvador / El Salvadori	SV
Equatorial Guinea / Guinea Ekuatoriale	GQ
Eritrea / Erintrea	ER
Estonia / Estonia	EE
Ethiopia / Etiopia	ET
Falkland Islans / Ishujt Malvine	FK
Fiji / Fixhi	FJ
Finland / Findland	FI
France / Franca	FR
Gabon / Gaboni	GA
Gambia / Gambia	GM
Georgia / Gjeorgjia	GE
Germany / Gjermania	DE
Ghana / Gana	GH
Gibraltar / Gjibraltari	GI
Greece / Greqia	GR
Grenada / Granada	GD
Guatemala / Guatemala	GT

Guinea / Guinea		GN
Guinea Bissau / Guinea Bisao	GW	
Guyana / Guajana		GY
Haiti / Haiti		HT
Honduras / Hondurasi		HN
Hong Kong / Hong Kongu		HK
Hungary / Hungaria		HU
Iceland / Islanda		IS
India / India		IN
Indonezia / Indonezia		ID
Iran / Irani		IR
Iraq / Iraku		IQ
Ireland / Irlanda		IE
Israel / Israeli		IL
Italy / Italia		IT
Jamaica / Xhamaika		JM
Japan / Japonia		JP
Jordan / Jordania		JO
Kazakhstan / Kazakistani		KZ
Kenya / Kenia		KE
Kiribati / Kiribati		KI
Korea / Korea		KR
Kyrguzstan / Kirgistan		KG
Kwait / Kuvaiti		KW
Laos / Laosi		LA
Latvia / Letonia		LV
Lebanon / Libani		LB
Lesotho / Lesoto		LS
Liberia / Liberia		LR
Macau / Makau		MO
Madagascar / Madagaskari		MG
Malawi / Malavi		MW
Malaysia / Malaizia		MY
Maldives / Maldives		MV
Mali / Mali		ML
Malta / Malta		MT
Marshall Islands / Ishujt Marshall		MH
Mauritania / Mauritania		MR
Mauritius / Mauritius		MU
Mexico / Meksika		MX

Monaco / Monako	MC
Mongalia / Mongolia	MN
Montserrat / Montserrati	MS
Morocco / Maroku	MA
Mozambique / Mozambiku	MZ
Myanmar / Myanmar	MM
Namibia / Namibia	NA
Nauru / Nauru	NR
Nepal / Nepal	NP
Netherlands / Hollanda	NL
Netherlands Andilles /Antilet Holandeze	AN
New Zealand / Zelanda e Re	NZ
Nicaragua / Nikaragua	NI
Niger / Nigeri	NE
Nigeria / Nigeria	NG
Norway / Norvegjia	NO
Oman / Omani	OM
Pakistan / Pakistani	PK
Palau / Palau	PW
Panama / Panamaja	PA
Papua New Guinea / Papua Guinea e Re	PG
Paraguay / Paraguai	PY
Peru / Peruja	PE
Philippines / Filippine	PH
Poland / Polonia	PL
Portugal / Portugalia	PT
Qatar / Katari	QA
Republik of Kosovo / Republika e Kosovës	KS
Republik of Moldova / Republika e Moldavisë	MD
Republik of Serbia / Republika e Serbisë	RS
Romania / Rumania	RO
Russian Federation/Federata Ruse	RU
Rwanda / Ruanda	RW
Saint Helena / Shen Helena	SH
Saint Kitts and Nevis / Shen Kits dhe Nevis	KN
Saint Lucia / Shen Lucia	LC
Saint Vincent and the Grenadines / Shen Vinsenti dhe Grenadinet	VC
Samoa / Samoa	WS

San Marino / San Marino		SM
Sao Tome and Principe /Sao Tome dhe Principe		ST
Saudi Arabia / Arabia Saudite	SA	
Senagal / Senegali		SN
Seychelles / Sejshellet	SC	
Sierra Leone / Sierra Leone		SL
Singapore / Singapori		SG
Slovakia / Sllovakia		SK
Slovenia / Sllovenia		SI
Solomon Islans / Ishujt Solomone		SB
Somalia / Somalia		SO
South Africa / Afrika e Jugut		ZA
Spain / Spanja		ES
Sri Lanka / Sri Lanka		LK
Sudan / Sudani		SD
Suriname / Surinami		SR
Swaziland / Shvacilandi		SZ
Sweden / Suedia		SW
Switzerland / Zvicra		CH
Syria / Siria		SY
Taiwan / Taivani		TW
Thailand / Tailanda		TH
Togo / Togo		TG
Tonga / Tonga		TO
Trinidad and Tobago / Trinidad dhe Tobako		TT
Tinisia / Tunizia		TN
Turkey / Turqia		TR
Turkmenistan / Turkmenistani		TM
Turks and Caicis Islands / Ishujt Turk dhe Kaiko		TC
Tuvalu / Tuvalu		TV
Uganda / Uganda		UG
Ukraine / Ukraina		UA
United Arab Emirates /Emiratet e Bashkuara Arabe		AE
United Kingdom/ Mbreteria e Bashkuar		GB
United Republic of Tanzania / Republika e Bashkuar e Tanzanise		TZ
United States of America / Shtetet e Bashkuara te Amerikes	US	
Uruguay / Uruguai		UY
Uzbekistan / Uzbekistani		UZ
Vanuatu / Vanuatu		VU
Vatican / Vatikani		VA

Venezuela / Venezuela	VE
Vietnam / Vietnami	VN
Virgin Islands / Ishujt Virxhin	VG
Yemen / Jemeni	YE
Zaire / Zaireja	ZR
Zambia / Zambia	ZM
Zimbabwe / Zimbabve	ZW

Regjistrime të Patentave

Ndryshime në Regjistër të Patentave

- (11) 153
(21) 145
(22) 23/09/2008
(30) SE 30.05.1997. 97 02065-5
(54) TRAJTA E RE C-OMEPRAZOLIT
(51)
(73) ASTRAZENECA AB, S-15185 Södertälje, SE
(72) COTTON Hanna; KRONSTRÖM Anders; MATTSON Anders; MÖLLER Eva
(74) Fatos Rexhaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me formën e re të (-)-enantiomerit 5-metoksi-2-[[[4-metoksi-3.5-dimetil-2-piridinil)-metil]sulfinil]-1H-benzimidazolit, d.m.th., S-omeprazolin. Më saktë, ka të bëjë me formën e re të trihidratit të kripës së magnez-S-omeprazolit. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me përgatitjen e kësaj forme të kripës së magnez-S-omeprazolit dhe komponimeve farmaceutike të cilat e përmbajnë.

-
- (11) 154
(21) 940
(22) 17/11/2008
(30) EP 20.06.1997. 97250190.2
(54) PËRDORIMI I AGJENTËVE PËR KONTRAST INTRAVENOR PËR MAMOGRAFI
PROZHEKTUESE
(51)
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178 D-13353
Berlin, Germany
(72) SPECK, ULRICH (DE); VON BRENNENDORFF IRTEL (DE)
(74) Ali Asani

(57) Aplikimi ka të bëjë me zbatimin intravenoz të mjeteve kontraste për mamografi projektuese si dhe pajisjeve të reja për mamografi projektuese. Për atë zbulimi ka të bëjë me aplikimin e mjeteve intravenoze kontraste për përpunimin e mjeteve diagnostike për mamografi projektuese. Me dhënie plotësuese intravenoze të mjetit kontrast arrihet mamografija projektuese ndijshmërisht e krahasueshme me veprimet më moderne si rezonanca magnetike tomografike (MRT) gjatë mundësisë së përdorimit të gjithanshëm i iket harxhimeve të MRT. Veprimi i ri mund thjesht të bëhet edhe pa ngarkime të pacienteve dhe jep përmirësime të theksuara a) ndijshmëri për dëshmi të lezimeve fokale në gji dhe b) informata plotësuese si lezija paraprakisht të zbuluara

-
- (11) 155
(21) 957
(22) 17/11/2008
(30) EP 27.09.2000 00121060.8
(54) SHIRINGE ME CILINDER I CILI PERMBAN MEDIAN RRJEDHES DHE KA KAPAK
PER MBYLLJE

(51)

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178 D-13353
Berlin, Germany

(72) Witowski Norbert

(74) Ali Asani

(57) Shiringa është pajisur me një cilindër (1) e cila përmban medij të lëngshëm dhe kapelë zaptues e cila është vendosur në pjesën dalëse të cilindrit. Cilindri (1) ka një element të parë zaptues (8) në pjesën ku mund të tërhiqet në kapelë. Kapela zaptuese (2) në pjesën e saj të përshtatshme në pjesën e brendshme të saj ka elementë tjerë zaptues (12) të cilët veprojnë së bashku me elementin e parë zaptues (8). Me çelësim që të bëhet e mundur mënyrë e kapelës zaptuese në cilindër me forcë të vogël e me atë edhe me paraqitjen e zvogëluar të llomit, kapela ka më shumë elementë tjerë zaptues (12) të cilët janë të shpërndarë për gjatë vëllimit. Sidoqoftë, në muret e kapelës (2) është paraparë ndërmjet çdo qifti të elementeve zaptues (12) nga një pjesë zgjeruese (13).

(11) 156

(21) 148

(22) 23/09/2008

(30) DE 30.06.1999. 199 30 071.2

(54) METODA DHE PAISJA PËR PIROLIZË DHE GAZIM TË SUPSTANCAVE
ORGANIKE APO PËRZIERJEVE TË SUPSTANCAVE ORGANIKE

(51)

(73) HERHOF UMWELTTECHNIK GMBH Riemannstrasse 1, D-35606 Solms-Niederbiel DE

(72) Krumm Wolfgang; Funk Günter; Hamel Stefan

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Veprimi shërben për pirozil dhe gasfikim të substancave organike apo përzierjeve të substancave organike. Substancat organike futen në reaktor për tharje dhe piroliz (1) në të cilën ato vijnë në kontakt me materialin e shtresës së fluidizuar (35) shtresës së djegshme të fluidizuar (3) apo në të cilën ato vihen në kontakt me materialin e shtresës së fluidizuar (35) dhe murin e reaktorit të shtresës së djegshme të fluidizuar (3), gjatë së cilës ndodh tharja dhe piroliza. Mbetja e ngurtëzuar e cila përmban karbon, sipas zgjedhjes me pjesëmarrje të avullit dhe gazrave të pirolizës, pastaj materialet të shtresës së fluidizuar, janë të sjellura mbrapa në shtresën e djegshme të fluidizuar (3) në të cilën digjen mbetjet e substancave organike që përmbajnë karbon, me rast materialin e shtresës së fluidizuar nxehet dhe prapë kthehet në reaktor për piroliz (1). Avulli nga tharja dhe gazrat e pirolizës (13) pastaj përpunohet me substancat e kondenzuara në zonën e mëtutjeshme për reaksion (2), ashtu që përfitohet gazi i prodhuar (23) me vletë të lartë kalorike. Tharja dhe piroliza realizohen në mënyrë pak apo më shumë reaktor për piroliz (1). Shtresa e djegshme e fluidizuar (3), në të cilën digjen mbetjet e pirolizës, vepron si shtresë e fluidizuar stacionuese. Gazrat e pirolizës (13), sillen në ndërruesin indirekt të nxehësive. Mbeturat e gazrave të djegura (37) sipas nevojës me materialin e shtresës së fluidizuar në shtresën e djegshme të fluidizuar (3), vihen në kontakt me ndërruesin indirekt të nxehësive (2),

ashtu që nxehtësia e tyre shfrytëzohet për reaksione të gazrave të pirolizës (13) me mjetin për ngurtësim (21).

(11) 157

(21) 92

(22) 15/09/2008

(30) RE2001A000116 05.12.2001 IT

(54) RE.LE.VI. S.P.A. Via Postumia, 1, I-46040 Rodigo Italy

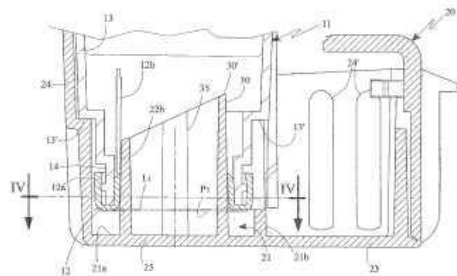
(51)

(73) PAISJA PËR LËSHIMIN E MATERIES AKTIVE TË LËNGET NË GUACEN E WC-së

(72) PAGANI, Fabio; (IT)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Paisja për dhënie përbëhet nga shishja (11) për mbajtjen e materjes aktive (R) në formë të lëngshme e cila ka fytyrë dalës (12) për materjen aktive (R) dhe bartësi (20) për mbajtjen e shishes së përmendur (11) në pozicion të përmbytur në vendin e ekspozuar për veprimin e vrushkullit të ujit për shpërlarje. Bartësi (20) përbëhet nga rezervoari (21) për mbajtjen e materies aktive (R), i vendosur në vendin ku ekspozohet veprimi veprimi të vrushkullit të ujit për shpërlarje punuar në atë mënyrë që të përfshijnë fytyrë dalës (12) të shishes dhe elementin (30) për mbylljen e fytyrë dalës (12) të shishes (11) në rezervuarin e përmendur (21); gjithashtu është realizuar së paku një hapje (35, 36) për materjen aktive, e cila lidhet me elementin (30) për mbyllje për të mundësuar materjen aktive (R) të kalojë nga brendia e shishes (11) në rezervuarin (21). Rezervoari (21) definon vëllimin mbajtjen e sasisë së caktuar të materjes aktive (R) e cila mbyll kalimin (35, 36) për materjen aktive.



(11) 157-1

(21) 92

(22) 31/05/2012

(54) RE.LE.VI. S.P.A. Via Postumia, 1, 46040 RODIGO-MANTOVA (IT) (51)

(74) Xhemajl Krasniqi

(11) 158

(21) 94

(22) 15/09/2008

(30) RE2003A0000 16 17.02.2003 IT

(54) PAISJA PËR LËSHIMIN E SHUMËFISHTE TË MATERIES AKTIVE TË
LËNGËT NË GUACËN E WC-së

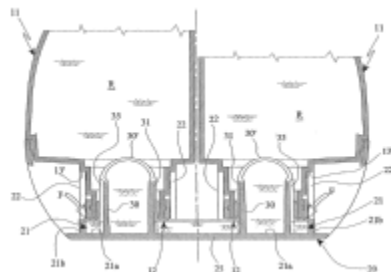
(51)

(73) RE.LE.VI. S.P.A. Via Postumia, 1, I-46040 Rodigo Italy

(72) PAGANI, Fabio; (IT)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Bombol permban te pakten dy shishe (11) që kanë dhomat ndara brendshme, secili për përmbajnë një substancë aktive (R) në gjendje të lëngshme dhe ka nje goja daljeje (12) për substancën aktive (R) dhe një mjet mbajtës (20) për mbështetjen tha shishe (11) në një pozicion të përmbysur, me grykën e tyre (12) me pamje poshtë, në një pozicion të ekspozuar ndaj veprimit të rrjedhës së ujit shpelarese, tha shishe (11) është e ndarë nga mjeti mbajtës (20). mjeti mbajtës (20) përbëhet, për mbajtjen e substancës aktive, te pakten dy rezervuare (21) të vendosura në një pozicion nënshtrohet veprimit të rrjedhës së ujit dhe ku ena e rregulluar për të marrë vrimën e daljes (12) të enës, dhe një si numri i anëtarëve mbyllesë (30), secila në pozicionuar fjale permban rezervuar (21) për të mbyllur secili vrimën e daljes (12) të enës në fjalë (11); ekzistojnë gjithashtu sigurohet për substancën aktive të paktën një mjet pasazh (35, 36) të lidhur me secilin anëtar mbyllesë (30) për të mundësuar substancën aktive të kalojë nga dhomëza e brendshme e enës (11) në rezervuar (21) . Secili rezervuarit permbajtur (21) ka nje mur anësor (21b) përcakton një volum që përmban një sasi të substancës aktive cila mbyll paisja pasazh (35, 36) për substancën aktive, muret anësore (21b) i rezervuare duke bashkuar nga një korridor të përbashkët (29) e cila lidh ato së bashku.



(11) 158-1

(21) 92

(22) 31/05/2012

(54) RE.LE.VI. S.P.A. Via Postumia, 1, 46040 RODIGO-MANTOVA (IT)

(74) Xhemajl Krasniqi

(11) 159

(21) 848

(22) 19/11/2008

- (30) IL 21.12.1994. 112094
IL 05.07.1995. 114460
- (54) PEPTIDE P277 ANALOZE, DHE PERBERJET FARMACAUTIKE QE I PERMBAJNE
ATO
- (51)
- (73) Yeda Research And Development Co., Ltd. at the Weizman Institute of Science P.O. Box 95,
rehovot 76100, Israel
- (72) Cohen I. R.; Elias D.; Fridkin M.
- (74) Trim Gjota

(57) Një peptide që ka strukturën e sekuencës të p277 të hsp60 në të cilën një ose të dy mbetjet cystine janë zëvendësuar nga mbetjet e valine dhe/ose në të cilët mbetja Thr19 është zëvendësuar nga Lys, ka në thelb të njëjtin aktivitet biologjik si p277, por kryesisht me qëndrueshmëri të përmirësuar. Analogët e rinj të p277 mund të përdoren për çdo qëllim që mund të përdoret p277

- (11) 160
- (21) 849
- (22) 19/11/2008
- (30) IT 04.08.1998. MI98A001833
- (54) NJË PROCES PËR PËRGATITJEN E KRIPËS SË ZOFENOPRIL KALCIUMIT
- (51)
- (73) Menarini International Operations, Luxembourg S.A. 1., Avenue de la Gare, L-1611
Luxembourg, LU
- (72) Giorgi Raffaello; Pirari Rosario; Giorgi Alberta; Giachetti Antonio; Mannucci Carlo
- (74) Trim Gjota

(57) Një proces për përgatitjen e polimorfrit A të kripës së kalciumit zofenopril në thelb në formë të pastër, që përfshin: a) veprimin e klorurit të acidit S(-)-3-benzoiltio-2-metilpropanoik me cis-4-feniltio-L-proline në ujë në pH në kufijtë nga 9.0 deri në 9.5 dhe prodhimin e zofenopril në formë acide; b) kripëzimin e zofeopiril të acidit me një kripë kaliumi në tretësirë alkolike, dhe nxjerrjen e kripës të kaliumit që rezulton; c) shndërrimin e kripës së kaliumit në kripë kalciumi nëpërmjet shtimit të një tretësire ujore kripe kaliumi zofenopril në një tretësirë ujore të CaCl_2 ? në një temperaturë prej 70-90 °C me futjen e njëkohëshme të grimcave apo kristaleve të jodur argjendit, dioksid karbonit të ngurtë, etj, për të nxitur precipitimin e polimorfrit A.

- (11) 161
- (21) 32
- (22) 09/12/2011
- (30) EP 06.03.2003 03100549.9
- (54) ILAÇ I RI
- (51)
- (73) SPEEDEL PHARMA AG Hirschgässlein 11, CH-4051 Basel, Switzerland
- (72) MANN, Jessica
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Shpikja e paraqitur i referohet perdroimit te formules (I) ku R1 eshte piridil apo tiazolil, ku secili prej tyre mund te zevendesohet me C₁₋₈ alkil ose C₂₋₈ alkenil; dhe a) R₂ është radikal metoksi dhe n është zero ose një; b) R₂ është klor dhe n eshte zero dhe kriperat e pranua farmaceutike, ne prodhimin e ilaçit per zvogelimin ose kontrollimin e proteinurise, posaqerisht per sherimin e nefropatise se diabetit

- (11) 162
- (21) 33
- (22) 07/10/2008
- (30) US 30.05.2003 60/474,480
- (54) TRAJTIMI ME ANTITRUPA ANTI-VEGF
- (51)
- (73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco California 94080-4990, USA
- (72) FYFE, Gwendolyn; (US)
HOLMGREN, Eric; (US)
MASS, Robert D.; (US)
NOVOTNY, William; (US)
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Ky zbulim i refereohet trajtimit te semundjeve dhe gjendjeve patologjike me antitrupa anti-VEGF. Me sakte, ky zbulim i referohet trajtimit te pacienteve te prirur apo me diagnoze kanceri, me perdorimin e antitrupave anti-VEGF, ne menyre te pershtatshme edhe ne kombinim me nje apo me shume agjent terapeutik anti tumoral.

- (11) 163
- (21) 34
- (22) 07/10/2008
- (30) US 09.04.2003 60/461,481
- (54) MJEKIMI I SEMUNDJEVE AUTOIMUNE TE PACIENTET ME PERGJIGJE
INADEKUATE NDAJ TNF-ALFA INHIBITOREVE
- (51)
- (73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco California 94080-4990, USA
- (72) BENYUNES, Mark; (US)
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Kerkesa e tanishme pershkruan terapine me antagonistë të cilët lidhen për markuesin sipërfaqësor të qelizave B, siç është CD20. Veçanërisht, kerkesa pershkruan përdorimin e antagonistëve të tillë që të mjekojë sëmundjen autoimune te sisori i cili përjeton përgjigje inadekuate në inhibitorin TNF- α .

- (11) 164
- (21) 49

- (22) 18/08/2008
(30) 100 37 389.5 01.08.2000 DE
(54) METODA DHE PAISJA PËR KONCENTRIMIN DHE STABILIZIMIN E ESTROJENIT TË KONJUGUAR NGA URINA E PELËS
(51)
(73) SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH Hans-Böckler-Allee 20 D-30173 Hannover, Germany
(72) AHNSORGE, Jürgen; (DE)
BAN, Ivan; (DE)
RASCHE, Heinz-Helmer; (DE)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Janë përshkruar procedurat dhe pajisjet për koncentrimin dhe stabilizimin e estrogjeneve të konjuguara prej urinës së pelës mbarsë në mbartësit e fortë ashtu që të fitohet materiali fillestar i përshtatshëm për prodhimin e preparateve farmaceutike të cilat përmbajnë përzirjen natyrore të këtyre estrogjeneve të konjuguara si komponentë aktive. Pajisja sipas shpikjes është karakteristike në aftësinë e saj për decentralizimin dhe e përshtatshme për praktikë, posaqërisht në afërsi të shtallave apo kullosave, në koncentrimin dhe stabilizimin e përzirjeve të estrogjeneve të konjuguara (CE), të cilat janë në përmbajtjen e urinës së pelës mbarsë (PMU), në mbartës të fortë (=adsorbenti) në disa kolona apo rezervuar gyporë. Mbushja e kolonave adsorbuese mund të bëhet në mënyrë të drejtpërdrejt në vendin e mbledhjes së urinës. Në këtë mënyrë përveç kësaj bie domosdoshmëria e transportit të përditshëm e sasisë së madhe të lëngut të urinës deri në repartin qendror për përpunim. Mbushja mund të zgjasë mjaft gjatë, deri në disa javë vazhdimisht, derisa kolonat adsorbuese, përkatësisht rezervuari gypor të mbushet. Mbetjet e urinës që hudhen mbeten në vendin e punës ku gjithashtu egzistojnë pajisjet përgjegjëse për eliminimin e tyre. Transportohen vetëm kolonat e plota (mbushura), përkatësisht rezervuarët gyporë dhe transporti mund të kryhet në periudha të gjata kohore, ashtu që të mund të punohet për një kohë më të gjatë, për shembull disa javë. Për shkak të stabilitetit të mirë të papritur të CE-së në adsorbues nuk duhet pritur zbrërthimi

-
- (11) 164-1
(21) 49
(22) 18/08/2008
RASCHE, Heinz-Helmer; (DE)
(74) Fatos Rexhaj

-
- (11) 164-2
(21) 49
(22) 18/08/2008
(54) Abbott Products GmbH
(74) Fatos Rexhaj

-
- (11) 165

- (21) 50
(22) 18/08/2008
(30) 60/434,115 16.12.2002 US
60/526,163 01.12.2003 US
(54) VARIANTET E IMUNOGLOBULINAVE DHE PËRDORIMI I TYRE
(51)
(73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco California 94080-4990, USA
(72) ADAMS, Camellia W.; (US) CHAN, Andrew C.; (US) CROWLEY, Craig W.; (US)
LOWMAN, Henry B.; (US) NAKAMURA, Gerald R.; (US) PRESTA, Leonard G.; (US)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Shpikja ka të bëjë me antitruapat e humanizuar dhe kimerik anti-CD20 dhe përdorimin e tyre në mjekimin e sëmundjeve malinje CD20 pozitive dhe sëmundjeve autoimmune

- (11) 166
(21) 297
(22) 14/10/2008
(30) US 25.08.1997. 60/056,803
(54) PËRBËRJA FARMACEUTIKE QË PËRMBAN NEVIRAPIN HEMIHDRAT
(51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) Grozinger Karl Georg; Hawi Amale Ayoub
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Suspensioni farmaceutik uxor perbehet kryesisht nga nevirapin hemihidrati grimcat e se ciles jane te madhesise prej diku 1 deri ne 150 mikrometra ne diameter.

- (11) 167
(21) 291
(22) 14/10/2008
(30) DE 17.04.1999. 199 17 526.8
(54) KRIPA E ACIDIT FOSFORIK ME DIAMIN AROMATIK
(51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) SCHNEIDER, Heinrich
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me kripërat e reja të N-metil-o-fenilendiaminit.

- (11) 168
(21) 290
(22) 14/10/2008
(30) DE 12.09.1997. 197 40 110.4
(54) 1,2,3,4,5,6-HEKSAHIDRO-2,6-METANO-3-BANZAZOCIN-10-OLET TË
SUBSTITUARA, VEPRIMI PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE APLIKIMI I TYRE SI
BARNA
(51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) Grauert Matthias; Carter Adrian; Bechtel Wolf-Dietrich; Weiser Thomas; Palluk Rainer;
Pschorn Uwe
(74) Kujtesa Nezaj
- (57) Ky zbulim ka të bëjë me 1,2,3,4,5,6-heksahidro-2,6-metano-3-banzazocin-10-olet e reja të
substituara të formulës së përgjithshme (I), me veprimin për përgatitjen e tyre si dhe me
aplikimin e tyre si barëra.
-

- (11) 169
(21) 213
(22) 13/10/2008
(30) DE 19.01.1999. 1990 1921.5
(54) FORMAT POLIMORFE TË TELMISARTAN, PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E
TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE PËR PËRGATITJEN E ILAÇEVE
(51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) Schneider Heinrich
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me formulimet polimorfe 4'-[2-n-propil-4-metil-6-(1-metilbenzimidazol-2-il)benzimidazol-1-ilmetil]bifenil-2-acid karbonik (INN: telmisartan), posaçërisht me formën polimorfe B (I), që karakterizohet me atë që në rastin e analizës termike me ndihmë të DSC shfaqet maksimumi endoterm në $182 \pm 2^\circ\text{C}$, me përzierjet e formave polimorfe, me procedurën për përgatitjen e telmisartinit i cili përmban formën B, si dhe me përdorimin e tij për përgatitjen e ilaçeve.

- (11) 170
(21) 195
(22) 10/06/2008
(30) US 20.05.2002 10/151,436
(54) C-ARIL GLYKOZID SGL T2 INHIBITORËT DHE PROCEDURA
(51)

(73) BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY Route 206 and Povinceline Road, Princeton, NJ/SHBA

(72) ELLSWORTH, Bruce; WASHBURN, William, N.; SHER, Philip, M.; WU, Gang

(74) Xhevdet Rama

(57) SGL T2 bashkëdyzimi inhibitor i formulës strukturale (I) përdoret në procedurat e shërimit të diabetit dhe sëmundjeve të përafërta, në sasi të caktuar të duhur të vecanta ose në kombinim me barëra të tjera antibakteriale ose me barëra të tjera terapeutike

(11) 170-1

(21) 195

(22) 06/10/2008

(73) BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY P.O. Box 4000, Route 206 and Povinceline Road, Princeton, NJ/SHBA

(74) Xhevdet Rama

(11) 170-2

(21) 195

(22) 10/06/2008

(73) BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY P.O. Box 4000, Route 206 and Povinceline Road, Princeton, NJ/SHBA

(74) Xhevdet Rama

(11) 170-3

(21) 195

(22) 06/10/2008

(72) MENG, Wei

(74) Xhevdet Rama

(57)

(11) 171

(21) 73

(22) 09/08/2008

(30) DK 07/05/2001 PA 2001 00708

(54) PËRZIERJE INSEKTICIDE E CILA KA STABILITETIN E RUAJTJES MË TË PËRMIRSUAR

(51)

(73) CHEMINOVA A/S (D/K); P.O. Box 9, DK-7620 Lemving (DK)

(72) WENGEL, Anita; NIELSEN, Vita

(74) Xhevdet Rama

(57) është përshkruar përzierja insecticide e cila stabilitetin e përmirësuar. Përzierjet insecticide e cekur përmban dimetaot i stabilizuar me anhidrar të thartirës maleine. Gjithashtu është e përshkruar procedura për kontrollimin e insekteve, ku përzierja insecticide, është e mundur pas tëhollimit, e shpërndarë në sipërfaqe, nërfaqe, në të cilat rriten të lashtat.

(11) 171-1
(21) 73
(22) 09/08/2008
(74) Xhevdet Rama

(11) 172
(21) 183
(22) 10/02/2008
(30) 60/339,568 26.10.2001 US
60/362,191 06.03.2002 US
(54) N-I SUBSTITUUARI HIDROKSIPIRIMIDINON INHIBITORI KARBOKSAMID I HIV
INTEGRAZES
(51)
(73) INSTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P. ANGELETTI SPA. Via
Pontina Km. 30.600. I-00040 Pomezia (Rome). IT
(72) CRESCENZI, Benedetta; (IT). GARDELLI, Cristina; (IT). MURAGLIA, Ester; (IT).
NIZI, Emanuela; (IT). ORVIETO, Federica; (IT). PACE, Paola; (IT). PESCATORE,
Giovanna; (IT). PETROCCHI, Alessia; (IT). POMA, Marco; (IT). ROWLEY, Michael;
(IT). SCARPELLI, Rita; (IT). SUMMA, Vincenzo; (IT)
(74) Xhevdet Rama

(57) Sikurse inhibitori HIV integrale dhe inhibitori replikimit HIV janë përshkruar N-supstituar 5-hidroksipirimidin -6-on-4-karboksamidi me formulën (I) në të cilën R^1 , R^2 , R^3 dhe R^4 , këtu të definuar. Këto bashkëdyzime janë të dobishme në preventivën dhe kurimin e infektimit me HIV-in dhe në preventivën, shtyrjen dhe fillimin e kurimit të AIDS-it. Bashkëdyzimet përdoren kundër HIV infeksionit dhe AIDS bashkëdyzime për se ose në formë të kripës së pranuar farmaceutike, fakultativ në kombinimet me medikamente tjera antiviruse, imunomodulator, antibiotik ose vaksina. Veprimet e preventives, kurimi ose shtyerja e fillimi të AIDS dhe veprimet për preventivë ose kurim të infeksionit me HIV janë gjithashtu të përshkruara.



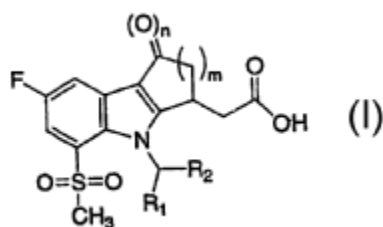
(11) 172-1

- (21) 183
(22) 10/02/2008
(54) N-I SUBSTITUUARI HIDROKSIPIRIMIDINON INHIBITORI KARBOKSAMID I HIV INTEGRIZES
(73) INSTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P. ANGELETTI SPA. Via Pontina Km. 30.600. I-00040 Pomezia (Rome). IT
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 172-2
(21) 183
(22) 10/02/2008
(73) MSD ITALIA S.r.l. Via Vitorchiano 151, 00189 Rome, Italy
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 173
(21) 190
(22) 10/02/2008
(30) 60/351,384 24.01.2002 US
(54) CIKLOALKANOINDOLET TË FLUOROSUPSTITUARA DHE PERDORIMI I TYRE SI ANTAGONISTE TË D2 RECEPTOREVE TË PROSTAGLANDINEVE
(51)
(73) Merck Frosst Canada & Co 16711 Trans-Canada Highway, Kirkiland Quebec H9H 3LI Canada
(72) BERTHELETTE, Carl; (CA). LACHANCE, Nicolas; (CA). LI, Lianhai; (CA). STURINO, Claudio; (CA). WANG, Zhaoyin; (CA)
(74) Xhevdet Rama

(57) Derivati i formulës (I) i Cikloalkanoindolit fluoro i substituar dhe kripërat e pranuar të tijë, ku $n=0$ ose 1; $m=1,2$ ose 3; $R_1=H$, C_1-C_3 alkil, C_1-C_3 alkil ose ciklopropil i halogjenizuar; $R_2=4$ -klorofenil ose 2,4,6-triklorofenil, janë antagonistë të prostaglandinës, dhe si të tillë janë të dobishme në kurimin e shfaqjes së sëmundjeve të prostaglandinës.



-
- (11) 173-2
(21) 190
(22) 10/02/2008
(73) Merck Frosst Canada & Co 16711 Trans-Canada Highway, Kirkiland Quebec H9H 3LI Canada

(74) Xhevdet Rama

(11) 173-3

(21) 190

(22) 29/08/2013

(73) Merck Canada Inc., 16711 Trans-Canada Highway, Kirkiland Quebec H9H 3LI Canada

(74) Xhevdet Rama

(57)

(11) 174

(21) 311

(22) 15/10/2008

(30) 60/220,683 25.07.2000 US

(54) CIKLOPENTANOINDOLET, PËRZIERJET TË CILAT PËRMBAJNË
BASHKDYZIME TË TILLA DHE METODAT E KURIMIT

(51)

(73) MERCK FROSST CANADA & CO. 16711 Trans-Canada-Highway, Kirkland, Quebec, H9H 3L
1, CA

(72) LABELLE, Marc; (CA). STURINO, Claudio; (CA).

ROY, Bruno; (CA). BERTHELETTE, Carl; (CA). BOYD, Michael; (CA). LACHANCE,
Nicolas; (CA). SCHEIGETZ, John; (CA)

(74) Xhevdet Rama

(57) Derivatet e substitiuara ciklopentaindolit janë antagonist prostagladine, dhe si të tillë, janë të dobishëm për kurimin e sëmundjeve të cilat janë të ndërmjetësuara me prostagladine.

(11) 174-1

(21) 311

(22) 15/10/2008

(73) MERCK FROSST CANADA & CO. 16711 Trans-Canada-Highway, Kirkland, Quebec, H9H 3L
1, CA

(74) Xhevdet Rama

(11) 174-2

(21) 311

(22) 15/10/2008

(73) Merck Canada Inc., 16711 Trans-Canada Highway, Kirkland Quebec H9H 3LI Canada

(74) Xhevdet Rama

(11) 175

- (21) 995
(22) 17/10/2008
(30) US 26.07.2002 60/398,691
(54) PËRBERJE TË CILAT PËRMBAJNË APSORPCIONE INHIBITOR TË
HOLESTEROLIT, INHIBITOR HMG-COA TË REDUKTAZES DHE AGENS
STABILIZUES
(51)
(73) MERCK SHARP & DOHME LIMITED and SCHERING CORPORATION, Hertford Road,
Hoddesdon , Herfordshire EN1 1 9BU, GB and 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, NJ
07033-0530, US
(72) MOORE, William, D.; (GB). FITZPATRICK, Shaun; (GB). SEILER, Christian; (GB).
SAKLATVALA, Robert; (GB). PETTS, Catherine, R.; (GB). CHO, Wing-Kee, Philip;
(US)
(74) Xhevdet Rama

(57) Shpikja e castit ofron një kompozicion farmaceutik të një frenuesi për thithjen e kolesterolit dhe një frenuesi HMG-CoA reduktaze, një ose më shumë anti-oxidants, celulozë mikrokrystaline, methylcellulose hydroxypropyl, stearata magnezium dhe laktoza. Kompozicioni nuk i duhet acid ascorbik në mënyrë që të marrë stabilitetit të dëshirueshme.

- (11) 175-1
(21) 995
(22) 17/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue, Rahway, New Jersey 07065,
USA
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 175-2
(21) 995
(22) 17/10/2008
(54) PËRBERJE TË CILAT PËRMBAJNË APSORPCIONE INHIBITOR TË
HOLESTEROLIT, INHIBITOR HMG-COA TË REDUKTAZES DHE AGENS
STABILIZUES
(73) MERCK SHARP & DOHME LIMITED and SCHERING CORPORATION, Hertford Road,
Hoddesdon , Herfordshire EN1 1 9BU, GB and 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, NJ
07033-0530, US
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 176
(21) 42
(22) 25/07/2008
(30) 60/318,834 14.09.2001 US

60/333,135 27.11.2001 US

(54) PËRZIERJE HERBICIDE MBI BAZEËN E 3-FENILURACILIT

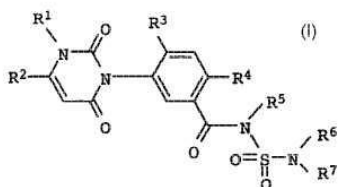
(51)

(73) BASF SE, 67056 Ludwigshafen, DE

(72) ZAGAR, Cyrill; (DE). SIEVERNICH, Bernd; (DE).

QUAKENBUSH, Laura; (US). EVANS, Richard, R.; (US). LANDES, Max; (US).
NEWSOM, Larry, J.; (US). ORTLIP, Charles, L.; (US). WITSCHHEL, Matthias; (DE).
LANDES, Andreas; (DE)

(74) Xhevdet Rama



(57)

(11) 176-1

(21) 42

(22) 25/07/2008

(54) PËRZIERJE HERBICIDE MBI BAZEËN E 3-FENILURACILIT

(73) BASF SE, 67056 Ludwigshafen, DE

(74) Xhevdet Rama

(11) 177

(21) 308

(22) 15/10/2008

(30) 10 2004 028 193 09.06.2004 DE

10 2004 059 761 11.12.2004 DE

(54) GUANIDINO ACIDI ACETIK SI SHTESE E USHQIMIT PËR KAFSHË

(51)

(73) AlzChem Trostberg GmbH, Dr.-Albert-Frank-Strasse 32, 83308 Trostberg, Gjermani

(72) GASTNER, Thomas; (DE)

KRIMMER, Hans-Peter; (DE)

(74) Xhevdet Rama

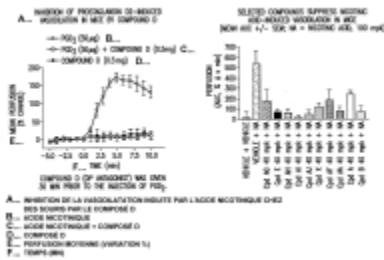
(57) Shpikja ka të bëjë në aplikimin e acidit acetik guanidino dhe / ose kripës së tij shtesë për ushqim për kafshë, me qrast kryesisht në ushqimin vegjetarian, kryesisht shfrytëzohen kripërat e acidit Hidroklorik, Acidi hidrobromik dhe acidit fosforik. Aplikimi i saj ka të bëjë, posaqërisht në doza të vetme prej 0.01 deri 100 g/kg të ushqimit të kafshëve në formë pluhuri, granulave, fishekëve, ose kapsulave, e si shtesë ushqimit të kafshëve, gjithashtu mund të mirren edhe me substanca tjera aktive të shfrytëzueshme fiziologjike. Aplikimi sipas shpikje, e cila posaqërisht është e dobishme për riprodhimin e kafshëve dhe kafshëve të cilat përdoren për ushqim, ka të bëjë me stabilitetin posaqërisht me tretësirën e ujit, dhe e cila mund të aplikohet me

bashkëdyzimin fiziologjik në kreatinin dhe aplikimi fiziologjik i grupeve që janë paraqitur në të kundërtën me derivatet tjera të guanidines.

- (11) 178
- (21) 187
- (22) 10/02/2008
- (30) 60/470,665 15.05.2003 US
- (54) PROCEDURA PER KURIMIN E ATEROSKLEROZES, DISLIPIDEMISE DHE LIDHUR ME ATA GJENDJET DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE
- (51)
- (73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA;

MERCK FROSST CANADA LTD. 16711 Trans-Canada-Highway Kirkland Quebec H9H 3LI CA
- (72) CHENG, Kang; (US). WATERS, M., Gerard; (US). METTERS, Kathleen, M.; (CA). O'NEILL, Gary; (CA)
- (74) Xhevdet Rama

- (57) Nje kombinim i nje antagonist DP dhe niacin për përdorim në terapi.



-
- (11) 178-1
 - (21) 187
 - (22) 10/02/2008
 - (54) PROCEDURA PER KURIMIN E ATEROSKLEROZES, DISLIPIDEMISE DHE LIDHUR ME ATA GJENDJET DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE
 - (51)
 - (73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA;

MERCK FROSST CANADA LTD. 16711 Trans-Canada-Highway Kirkland Quebec H9H 3LI CA
 - (74) Xhevdet Rama
-

- (11) 178-2
- (21) 187

- (22) 10/02/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 178-3
(21) 187
(22) 10/02/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 178-4
(21) 187
(22) 10/02/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
MERCK CANADA INC., 16711 Trans-Canada-Highway, Kirkland Quebec H9H 3LI CA
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 179
(21) 192
(22) 10/02/2008
(30) 60/482,161 24.06.2003 US
(54) KRIPA E THERTIRËS FOSFORIKE DHE INHIBITORIT DIPEPTIDIL PEPTIDAZE-IV
(51)
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(72) CYPES, Stephen, Howard; (US). CHEN, Alex, Minhua; (US). FERLITA, Russell, R.; (US). HANSEN, Karl; (US). LEE, Ivan; (US). VYDRA, Vicky, K.; (US). WENSLOW, Robert, M., Jr.; (US)
(74) Xhevdet Rama

(57) Kripë dihidrogenfosfat e4-oxo-4-[3-(trifluoromethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3a]pyrazin-7(8H)-yl]-1-(2,4,5-trifluorophenyl)butan-2-amine është një inhibitor fuqishëm i permendur i dipeptidil peptidase-IV dhe është e dobishme për parandalimin dhe / ose trajtimin e diabetit jo-insulin mellitus, referuar gjithashtu si llojit 2 të diabeteve. Shpikja gjithashtu lidhet tek një monohidrat kristaline e kripes dihidrogenfosfat si një proces për përgatitjen e tij, Perberjet farmaceutike permbajne këtë formë romani dhe metodat e perdorimit per trajtimin e diabetit, obezitetit, dhe presionit të lartë të gjakut.

- (11) 179-1
(21) 192
(22) 10/02/2008
(54) KRIPA E THERTIRËS FOSFORIKE DHE INHIBITORIT DIPEPTIDIL PEPTIDAZE-IV

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(74) Xhevdet Rama

(57)

(11) 179-2

(21) 192

(22) 10/02/2008

(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA

(74) Xhevdet Rama

(11) 179-3

(21) 192

(22) 10/02/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA

(74) Xhevdet Rama

(11) 180

(21) 41

(22) 24/07/2008

(30) 103 07 751.0 14.02.2003 DE

(54) MODIFIKIMI KRISTAL I RI ANHIDRAT BOSKALID

(51)

(73) BASF SE, 67056 Ludwigshafen, DE

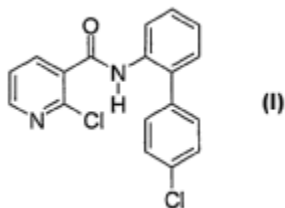
(72) MAYER, Winfried; (DE). ZIEGLER, Hans; (DE).

SCHNEIDER, Karl-Heinrich; (DE). KRÖHL, Thomas; (DE). MAYER, Horst; (DE).

ERK, Peter; (DE). COX, Gerhard; (DE). STIERL, Reinhard; (DE)

(74) Xhevdet Rama

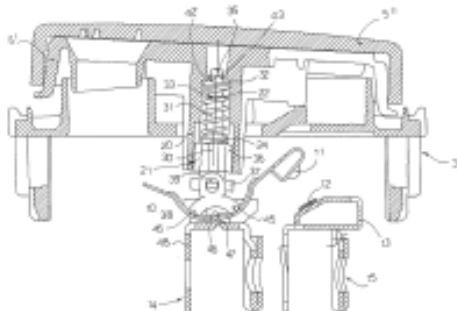
(57) Shpikja lidhë apo bashkon monoclinic 2-chloro-N-(4'-chlorobiphenyl-2-yl)- nicotinamide të formulës (I), e cila tretet në temperaturë ne mes 147 dhe 148°C, ne metodë për prodhimin e te njejtës.



- (11) 180-1
(21) 41
(22) 24/07/2008
(54) MODIFIKIMI KRISTAL I RI ANHIDRAT BOSKALID
(73) BASF SE, 67056 Ludwigshafen, DE
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 181
(21) 21
(22) 27/03/2008
(30) MI2001A002002 27.09.2001 IT
(54) MEKANIZMI I CILI AKTIVIZOHET ME SHTYPJE, ME NDIHMËN E TASTIT ME SHTYPJE, NDËRPRERËSIT, NDËRPRERËSIT PËR BARTJE, KAPAKEVE TË ZGJEDHUR DHE NGJAJSHËM
(51)
(73) VIMAR S.P.A. Viale Vicenza, 14, I-36063 Maroscita, Italy
(72) GUSI, Piero, Camillo; (IT)
(74) Xhevdet Rama

(57) Është përshkruar mekanizmi i cili aktivizohet (zgjerohet) me shtypje, me ndihmen e tastit shtypës, te komandes elektrike siq janë ndërprerësit, ndërprerësit me bartje (gjuajtje) kapaket e zgjeruar dhe ngjajshëm, te të cilët gjendet edhe një kontakt jo lëvizës, (12) dhe një kontakt lëvizës (11) te cilin e banë kazanin me avull lëvizës, (12) dhe një kontakt lëvizës (11) të cilin e banë kazanin me avull lëvizës, (10), e cila zgjerohet (aktivizohet) në mënyrë rrotulluese që të mund të lëvizë kontaktin lëvizës (11) ndajë ose nga kontakti lëvizës (12) përmes boshtit (21) të cilën e ve në lëvizje tasti shtypës (5) dhe i cili shtypet në kazanin me avull lëvizës të cekur me ndihmën e federit që mblidhet (22) ku boshti ndikon në kazanin me avull lëvizës (10) me ndihmën e kokës së nyjës ose kontaktit (38) i cili është i formës së pirunit, ashtu që dy krahët e pirunit kanë ndarë në sipërfaqet e përshtatshme (45) të kazanit me avull të cilat në bazë janë simetrike në raport me qendrën e tij (46).



-
- (11) 181-1

- (21) 21
(22) 27/03/2008
(54) MEKANIZMI I CILI AKTIVIZOHET ME SHTYPJE, ME NDIHMËN E TASTIT ME SHTYPJE, NDËRPRERËSIT, NDËRPRERËSIT PËR BARTJE, KAPAKEVE TË ZGJEDHUR DHE NGJAJSHËM
(73) VIMAR S.P.A. Viale Vicenza, 14, I-36063 Maroscita, Italy
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 182
(21) 185
(22) 10/02/2008
(30) 60/303,474 06.07.2001 US
(54) BETA-AMINO TETRAHIDROIMIDAZO (1,2-A) PIRAZINI DHE TETRAHIDROTRIAZOLO (4,3-A) PIRAZINI SI INHIBITOR DIPEPTIDIL PEPTIDAZE NË SHËRIMIN OSE PREVENÇIONIN E DIABETIT
(51)
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(72) EDMONDSON, Scott, D.; (US). FISHER, Michael, H.; (US). KIM, Dooseop; (US). MACCOSS, Malcolm; (US). PARMEE, Emma, R.; (US). WEBER, Ann, E.; (US). XU, Jinyou; (US)
(74) Xhevdet Rama

(57) Shpikja pranishme është drejtuar tek komponimet që janë frenues të enzimës permundur te dipeptidil peptidase-TV ("frenues DP-TV") dhe të cilat janë të dobishëm në trajtimin ose parandalimin e sëmundjeve, ne te cilin enzima permundur te dipeptidil peptidase IV-është përfshirë, si diabeti dhe veçanërisht diabet tip 2.

Shpikja drejtohet gjithashtu te perberjeve farmaceutike qe permban këto komponimet dhe perdorimin e ketyre komponimeve dhe kompozime në parandalimin ose trajtimin e sëmundjeve të tilla ku permundur te dipeptidil peptidase IV-enzimë është përfshirë.

- (11) 182-1
(21) 185
(22) 10/02/2008
(54) BETA-AMINO TETRAHIDROIMIDAZO (1,2-A) PIRAZINI DHE TETRAHIDROTRIAZOLO (4,3-A) PIRAZINI SI INHIBITOR DIPEPTIDIL PEPTIDAZE NË SHËRIMIN OSE PREVENÇIONIN E DIABETIT
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(74) Xhevdet Rama
-

- (11) 182-2
(21) 185
(22) 10/02/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA

(74) Xhevdet Rama

(11) 182-3

(21) 185

(22) 10/02/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065 USA

(74) Xhevdet Rama

(11) 183

(21) 35

(22) 07/11/2008

(30)

(54) TABLETA BUPROPION HIDROKLORIDE ME LIRIM TË MODIFIKUAR

(51) A61K 9/28

(73) BIOVAIL LABORATORIES INTERNATIONAL SRL. Building No. 2, Chelston Park,
Collymore Rock, St, Michael Barbados

(72) OBEREGGER, Werner; (CA). ERADIRI, Okpo; (US).

ZHOU, Fang; (US). MAES, Paul; (CA)

(74) Ali Asani

(57) Tableta me lëshim të modifikuar të hidroklorid bupropioni e cila përmban (i) bërthamë e cila përmban sasi efektive hidroklorid bupropioni, lidhës, lubrikant; dhe (ii) shtresë për lëshim të kontrolluar e cila përfshin bërthamën e theksuar; dhe (iii) barrierë për lagështinë e cila e rrethon shtresën e theksuar për lëshim të kontrolluar, ku tableta me lëshim të modifikuar bioekuivalente ndaj tabletave Wellbutrin® ose Zyban®/ Wellbutrin®SR.

(11) 183-1

(21) 35

(22) 07/11/2008

(54) TABLETA BUPROPION HIDROKLORIDE ME LIRIM TË MODIFIKUAR

(73) BIOVAIL LABORATORIES INTERNATIONAL SRL. Building No. 2, Chelston Park,
Collymore Rock, St, Michael Barbados

(74) Ali Asani

(11) 184

(21) 525

(22) 16/10/2008

(30) PA 1999 00561 23.04.1999 DK

(54) PREPARATI FARMACEUTIK

(51)

(73) LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS LTD. A/S, (LØVENS KEMISKE FABRIK PRODUKTIONSAKTIESELSKAB) Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, (DK)

(72) DIDRIKSEN, Erik; (DK).
HØY, Gert; (DK)

(74) Ali Asani

(57)

(11) 185

(21) 526

(22) 16/10/2008

(30) 01307758.1 12.09.2001 EP

(54) SHFRYTEZIMI I HCG DHE LH NE HIPERSTIMULIMIN E KONTROLLUAR TE OVARIUMIT

(51)

(73) APPLIED RESEARCH SYSTEMS ARS HOLDING N.V. Pietermaai 15, Curacao, The Netherland Antilles (AN)

(72) MENEZO, Yves; (FR)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Kjo shpikje përshkruan protokollin i cili sjell rritjen e përqindjeve të implatancionit të embrionit dhe/ose zvogëlimit e përqindjes së aborteve spontane në të cilat me hCG ose HL ose me analogun e tyre biologjik jep gjatë fazës folikulare.

(11) 185-1

(21) 526

(22) 16/10/2008

(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH

(74) Xhemajl Krasniqi

(11) 186

(21) 759

(22) 11/05/2008

(30) EP 14.01.2000. 00100206.2

(54) VEGËL PËR PËRFORCIMIN E BINARËVE

(51)

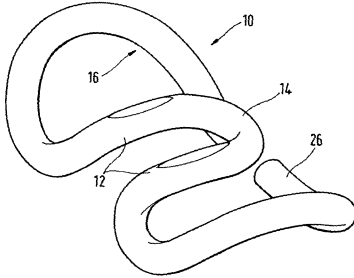
(73) VOSSLO WERKE GMBH Vosslohstrasse 4 D-58791 Werdohl, Germany

(72) Eisenberg Helmut; Bösterling Winfried; Vorderbük Dirk

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me kapëse shtënguese elastike e bërë nga spiralja e celiktë e cila përbëhet nga pjesa e mesme (14;12) me dy vazhdues të brendëshëm (12) dhe nyja (16) të cilat janë të lidhur me vazhdues të brendëshëm (12) dhe të cilat shtrihen deri në fundet e lira të (18)

kapëse shtrënguese (10). Kapësja shtrënguese është e karakterizuar ashtu që hapsira e lire e cila gjendet ndërmjet pjesës së mesme (14;12) dhe nyje (16) në afërsi të pjesës së fundit të lirë (18) është zgjedhur ashtu që nyja (16) kapëse shtrënguese (10) nuk mund të depërton në brendi të nyjes strukturore të kapëses shtrënguese.



-
- (11) 187
 - (21) 522
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 03100882.4 02.04.2003 EP
 - 03101543.1 27.05.2003 EP
 - 03101828.6 20.06.2003 EP
 - (54) FORMULIMI FARMACEUTIK LIQUID I FSH-së DHE LH-së SË BASHKU ME SURFAKTANTIN JO JONIK
 - (51)
 - (73) ARES TRADING S.A. Zone Industrielle de l'Ouriettaz CH-1170 Aubonne, (CH)
 - (72) SAMARITANI, Fabrizio; (IT). DONATI, Piergiorgio; (CH)
 - (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Ky zbulim i referohet formulacionit të hormonit për stimulimin e folikullit (FSH), të hormonit luteinizues (LH), dhe përzierjes FSH dhe hormonit luteinizues (LH) dhe metodës për prodhimin e formulacioneve të tilla.

-
- (11) 188
 - (21) 16/10/2008
 - (22) 521
 - (30) 01307757.3 12.09.2001 EP
 - (54) SHFRYTEZIMI I HCG-së NË HIPERSTIMULIMIN E KONTROLLUAR TË OVARIUMIT
 - (51)
 - (73) APPLIED RESEARCH SYSTEMS ARS HOLDING N.V. Pietermaai 15, Curacao, The Netherland Antilles (AN)
 - (72) MENEZO, Yves; (FR)
 - (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Kjo shpikje zbulon protokollin i cili sjell përparimin e implantacionit dhe /ose zvogëlimin e përqindjes së dështimeve, ku jepet hCG, ose një bio-analog, gjatë fazës folikulare.

-
- (11) 189
(21) 516
(22) 16/10/2008
(30) 60/338,088 22.10.2001 US
(54) GONADOTROPINI PER FOLIKULOGJENEZE
(51)
(73) APPLIED RESEARCH SYSTEMS ARS HOLDING N.V. Pietermaai 15, Curacao, The
Netherland Antilles (AN)
(72) LOUMAYE, Ernest; (FR).
GIARTOSIO, Carlo Emanuele; (IT)
(74) Xhemajl Krasniqi
- (57) Ky zbulim siguron një preparat FSH i cili ka shkallë të lartë të sialilcitetit dhe arrin
efikasitet më të madh.
-

- (11) 190
(21) 518
(22) 16/10/2008
(30) 01307755.7 12.09.2001 EP
(54) SHFRYTEZIMI I LH-së NË HIPERSTIMULIMIN E KONTROLLUAR TË
OVARIUMIT
(51)
(73) APPLIED RESEARCH SYSTEMS ARS HOLDING N.V. Pietermaai 15, Curacao, The
Netherland Antilles (AN)
(72) HILLIER, Stephen; (GB).
HOWLES, Colin, Michael; (CH)
(74) Xhemajl Krasniqi
- (57) Ky zbulim përshkruan një përdorim të ri LH, dhe të analogëve që kanë aktivitet të LH për
të ndihmuar folikulogjenezën të hiperstimulimi i kontrolluar i ovariumit (COH), ku LH ose
analogu i tij jepen gjatë periudhës e cila zgjat prej ditës së parë deri rreth ditës së katërt të fazës
stimuluese në COH.
-

- (11) 191
(21) 871
(22) 14/11/2008
(30) 60/479,378 17.06.2003 US
(54) SPIROBENZAZEPINA TE SUPSTITUARA
(51)
(73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse, Belgium
(72) PATEL, Mona; (US).
RYBCZYNSKI, Philip, J.; (US).

XIANG, Min, Amy; (US)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja i drejtohet spirobenzasepinave të zëvendësuar të jopeptideve të Formulës (I), të cilat janë të dobishme si antagonistë receptorë vasopresinë për trajtimin e gjendjeve shëndetësore të shoqëruara me aktivitetin e receptorëve të vasopresinave, si ato që përfshijnë rezistencën më të madhe vaskulare dhe insuficiencën kardiakë, duke përfshirë infarkt kongjestiv, hiponatreminë dhe hipertensionin, midis të tjerash të zbuluara. Përbërjet farmaceutike që përfshijnë një komponim të Formulës (I) dhe metodat e trajtimit të gjendjeve shëndetësore të tilla si hipertensioni, infarkti kongjestiv, insuficienca kardiakë, vasospazma koronare, ishemia kardiakë, cirroza e mëlçisë, hiponatremia, vasospazma veshkore, dëmtimi i veshkave, nefropatia diabetike, edema cerebrale, ishemia cerebrale, goditja (paraliza), tromboza ose mbajtja e ujit (urinës) janë zbuluar gjithashtu.

(11) 192

(21) 523

(22) 16/10/2008

(30) 02016908.2 31.07.2002 EP

(54) INHALATORI I PLUHURIT

(51)

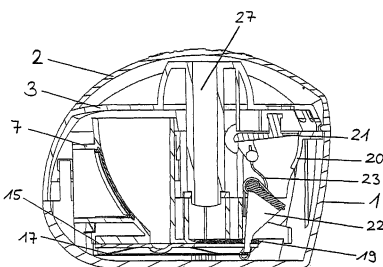
(73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo, 26 / A, I-43100 Parma, IT

(72) PINON, John; (FR). SHIRGAONKAR, Sameer; (GB).

SMITH, Christopher, James; (GB). BURGE, Simon; (GB). MIDDLETON, Max, William; (GB). AHERN, David; (GB). SARKAR, Matthew, Neil; (GB). ARLETT, Ben; (GB). LYE, Emma, Lesley; (GB). SMITH, Simon; (GB)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpika ka të bëjë me aranzhimin e deaglomerues (16) për deaglomerimin e medikamentit i cili përmban komorën (73) e cila ka hapjen për furnizimin me medikamentit në formë pluhuri, së paku një hyrje për ajrin (75) për të drejruar ajrin në mënyrë tangenciale në komorën vorteks (73), daljen (74) për përcjelljen a ajrit me medikamentit e deaglomeruar në gjendje të pluhurit, daljen (74), e cila është e ndarë nga së paku një hyrje (75) në drejtim aksial të aranzhmanit deaglomerues (16), i tillë që komora vorteks ka një diametër d prej $6\text{mm} \leq d \leq 10\text{mm}$



- (11) 193
(21) 316
(22) 15/10/2008
(30) US 04.06.1992. 893 295
US 04.06.1992. 894 039
(54) PROCEDURË PËR KULTIVIMIN E QELIZAVE NË MONOSHTRESË
(51)
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(72) Philip J. Provost; David L. Krah; Paul A. Friedman
(74) Xhevdet Rama

(57) Procedura për kultivimin e qelizave në monoshtrësë i cili përfshinë a) mbledhja e enës për kulturë me sharzin qelizorë në mediumin minimal dhe medium të pasur dhe lejimin që qeliza të rritet për rreth 24-72 orë; b) heqja e mediumit nga kultura nga shkalla a) dhe zëvendësimi me mediumin e freskët, të pasur, të plotësuar me koncentratin optimizues të lipidit dhe opsioni gjithashtu duke përfshirë shtesën e serumit; c) rritja e kulturës së qelizës në mediumin e pasur të plotësuar me lipide; d) opsioni i zëvendësimit të mediumit nga shkalla c) me mediumin e freskët i cili nuk përmban shtesë lipide pas rreth 24-72 orëve të rritjes

-
- (11) 193-1
(21) 316
(22) 15/10/2008
(54) PROCEDURË PËR KULTIVIMIN E QELIZAVE NË MONOSHTRESË
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(74) Xhevdet Rama

-
- (11) 193-2
(21) 316
(22) 15/10/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA
(74) Xhevdet Rama

-
- (11) 193-3
(21) 316
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(74) Xhevdet Rama

-
- (11) 194
(21) 169
(22) 25/09/2008
(30) 0001621.1 26.01.2000 GB

(54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË INHIBITORE TË HMG
REDUKTAZËS

(51)

(73) ASTRAZENECA AB, S-15185 Södertälje, SE

(72) CREEKMORE, Joseph, Richard; (US).

WIGGINS, Norman, Alfred; (US)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi mbështetet në kompozicionin farmaceutik i cili përfshinë inhibitor HMG CoA reduktaz (E)-7-[4-(4-fluorofenil)-6-izopropil-2-[metil (metilsulfonil) amino] pirimidin-5-il] – (3R, 5S)-3, 5-thartin dihidroksihept-6-ike apo kripën e pranueshme farmaceutike të saj si përbërës aktiv i cili mbetet stabil gjatë periudhës më të gjatë.

(11) 194-1

(21) 169

(22) 25/09/2008

(54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË INHIBITORE TË HMG
REDUKTAZËS

(73) ASTRAZENECA AB, S-15185 Södertälje, SE

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 195

(21) 170

(22) 25/09/2008

(30) 0001621.1 26.01.2000 GB

(54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË INHIBITORE TË HMG COA
REDUKTAZËS

(51)

(73) ASTRAZENECA AB, S-15185 Södertälje, SE

(72) CREEKMORE, Joseph, Richard; (US).

WIGGINS, Norman, Alfred; (US)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi i referohet kompozicionit farmaceutik dhe me shume kompozicionin i cili permban (E)-7-[4-(4- fluorofenil)-6-izopropil-2 [metil (metilsulfonil) amino] pirimidin-5- il]-(3R, 5S)- 3, 5 - thartin dihidroksihept – 6-ik apo kripen e pranueshme farmaceutike te tije si perberes aktiv dhe kripen inorganike ne te cilen kationi eshte shumvalent

(11) 195-1

(21) 170

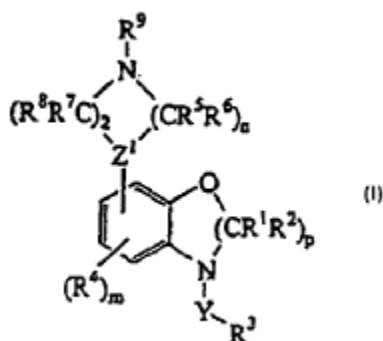
(22) 25/09/2008

(30) 0001621.1 26.01.2000 GB

- (54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË INHIBITORE TË HMG COA REDUKTAZËS
(73) ASTRAZENECA AB, S-15185 Södertälje, SE
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 196
(21) 206
(22) 13/10/2008
(30) 60/378,003 13.05.2002 US
(54) DERIVATET E BENZOKSAZINIT SI MODULATORE 5-HT6 DHE PËRDORIMI I TYRE
(51)
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(72) BERGER, Jacob; (US).
CLARK, Robin, Douglas; (US).
ZHAO, Shu-Hai; (US)
(74) Kujtesa Nezaj

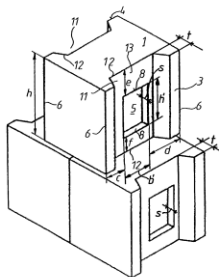
(57) Ky zbulim jep komponimet që ka afinitet të receptorit 5-HT6 të formulës (I): kripën e saj farmaceutike të pranueshme ose pro-barin, gjatë së cilës R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 , R^8 , R^9 , Y , Z^1 , m , n , p janë definuar siq janë dhënë këtu. Ky zbulim gjithashtu jep përzierjet të cilat përfshijnë komponimet e formulës (I), pastaj jep metodat për përdorim dhe metodat për përfitim e komponimeve të formulës (I).



-
- (11) 196-1
(21) 206
(22) 13/10/2008
(54) DERIVATET E BENZOKSAZINIT SI MODULATORE 5-HT6 DHE PËRDORIMI I TYRE
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 197
- (21) 31
- (22) 07/10/2008
- (30) A 1181/98 08.07.1998 AT
- (54) BLOKU NDËRTIMOR
- (51)
- (73) KASA Martin, Franz Keimgasse 44/11 A-2345 Brunn am Gebirge, Austria
- (72) KASA, Martin; (AT)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja i referohet bllokut ndërtimor për ndërtimin e mureve, i cili ka mure anësore (3,4) sikurse edhe në sipërfaqen e lartë dhe të poshtme (1,2) të shtrirjes, së paku një thellim (5), i cili gjendet në ndonjë largësi nga skajet horizontale kufizuese, të sipërfaqesë lartë dhe të jashtme (1,2) të shtrirjes, e cila shtrihet vetëm përtej njëres pjesë të lartësisë (h) të bllokut ndërtimorë, që është i ndarë në secilën sipërfaqe anësore të bashkuar



-
- (11) 197-1
 - (21) 31
 - (22) 07/10/2008
 - (54) BLOKU NDËRTIMOR
 - (73) KASA Martin, Franz Keimgasse 44/11 A-2345 Brunn am Gebirge, Austria
 - (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 198
 - (21) 517
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 00103690.4 22.02.2000 EP
 - (54) PROCESI I PASTRIMIT TË HCG-së DHE REKOMBINIMI I HCG-së SË PASTRUAR ME METODEN E NJEJTË”
 - (51)
 - (73) APPLIED RESEARCH SYSTEMS ARS HOLDING N.V. Pietermaai 15, Curacao, The Netherland Antilles (AN)
 - (72) PARADISI, Gianfranco; (IT). ROSSI, Mara; (IT). SCAGLIA, Laura; (IT)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Një proces për pastrimin e rikombinuar human Chorionic Gonadotropin (hCG) nga një mostër të hCG papërpunuar rikombinuar të supernatantit të qelizave CHO përfshin përdorimin e kombinuar të ion-shkëmbyese kromatografisë dhe faza HPLC kundërt. Kromatografisë jon-këmbimit kryhet dy herë dhe përdorimi i fundit i një kromatografi përjashtimi Madhësia lejon pastrimin nga ndonjë gjurmë të mbetura të ndotesve. Bioaktivitetit specifik i hCG purifikuar shumë përfutuar nga procesi është veçanërisht e lartë, me rreth 25,000 IU / mg.

(11) 199

(21) 709

(22) 16/10/2008

(30) US 22.06.2000. 60/213567

US 13.10.2000. 60/241215

US 13.10.2000. 60/240014

(54) DRITHI I RASTIT PV-ZMGT32(nk603), PËRBËRJET DHE METODA PËR REDUKTIMIN E PRANISË SË TIJ

(51)

(73) MONSANTO TECHNOLOGY LLC, 800 North Lindberg Boulevard St. Louis, Missouri 63167, USA

(72) Behr Carl F.; Heck Gregory R.; Hironaka Catherine; You Jinsong

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme siguron një konstrukt ADN që akordon tolerancën në bimën e misrit. Gjithashtu janë të siguruara analizat laboratorike për zbulimin e pranisë së rastit të misrit të PV-ZMGT32(nk603) bazuar në sekuencën e ADN të konstruktit të materialit gjenetik të kombinuar të futur në gjenomin e misrit dhe të sekuencave gjenomike që rrethojnë vendndodhjen e futjes.

(11) 199-1

(21) 517

(22) 16/10/2008

(72) Behr Carl F.; Heck Gregory R.; Hironaka Catherine; You Jinsong

(74) Trim Gjota

(11) 200

(21) 74

(22) 08/09/2008

(30) 60/398,691 26.07.2002 US

(54) PËRBËRËSIT TË CILËT PËRMBAJNË APSORBIM INHIBITOR TË HOLESTEROLIT, INHIBITOR HMG-COA REDUKTOZES DHE AGENS STABILIZUES

(51)

- (73) Merck Sharp & Dohme Limited, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU GB; Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, NJ, USA
- (72) MOORE, William, D.; (GB). FITZPATRICK, Shaun; (GB). SEILER, Christian; (GB). SAKLATVALA, Robert; (GB). PETTS, Catherine, R.; (GB). CHO, Wing-Kee, Philip; (US)
- (74) Xhevdet Rama
- (57)
-

- (11) 200-1
- (21) 74
- (22) 08/09/2008
- (73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue, Rahway, New Jersey 07065, USA
- (74) Xhevdet Rama
-

- (11) 201
- (21) 224
- (22) 13/10/2008
- (30) 101 26 924.2 01.06.2001 DE
- (54) KAPSULAT E INHALIMIT
- (51)
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) HOCHRAINER, Dieter; (DE). BECHTOLD-PETERS, Karoline; (DE). WALZ, Michael; (DE). TRUNK, Michael; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Në kapsula inhaluese të mbushura me një përzierje pluhur të Tiotropiumi inhalues (I) dhe një ndihmes (II), materiale kapsule (III), ka një përmbajtje të reduktuar të lagështisë, p.sh. një lidhese ose halogjen tharës me përmbajtje të lagështisë prej më pak se 15%.
Një pretendim i pavarur është përfshirë gjithashtu për përdorimin e kapsulave bosh që kanë një lidhese ose halogjen tharës me përmbajtje të lagështisë më pak se 15% për prodhimin e (I)-që përmban kapsula inhalimi.

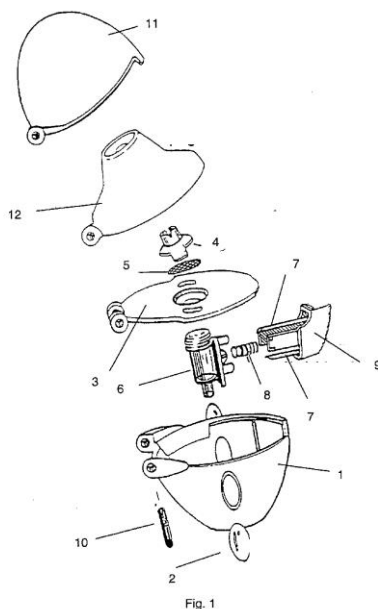


Fig. 1

-
- (11) 201-1
 - (21) 224
 - (22) 13/10/2008
 - (54) KAPSULAT E INHALIMIT
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 202
- (21) 799
- (22) 19/11/2008
- (30) 9712434.1 13.06.1997 GB
- (54) PËRBËRJA FARMACEUTIKE NË TRAJTË AEROSOLI
- (51)
- (73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo 26/A I-43100 Parma, ITALY
- (72) LEWIS, David; (IT). GANDERTON, Davis; (IT).
MEAKIN, Brian; (IT). VENTURA, Paolo; (IT). BRAMBILLA, Gaetano; (IT).
GARZIA, Raffaella; (IT)
- (74) Trim Gjota

(57) Një përbërje për përdorim në një aparat inhalator aerosoli përmban një material aktiv, një propulsor që përmban një hidrofluoralkan dhe një bashkë-tretës. Përbërja përmban më tej një komponent me volatilitet të ulët, i cili shtohet për të rritur diametrin aerodinamik të masës mesatare (MMAD) të grimcave të aerosolit gjatë veprimit të inhalatorit. Me shtimin e

komponentit me volatilitet të ulët, MMAD e grimcave të aerosolit mund të krahasohet me MMAD e grimcave të aerosolit të një aparati inhalator aerosoli që përmban CFC si propulsor.

- (11) 202-1
 - (21) 799
 - (22) 19/11/2008
 - (54) PËRBËRJA FARMACEUTIKE NË TRAJTË AEROSOLI
 - (73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo 26/A I-43100 Parma, ITALY
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 203
- (21) 785
- (22) 19/11/2008
- (30) 02004786.6 01.03.2002 EP
- 02023589.1 23.10.2002 EP
- (54) FORMULIMI I FORMOTEROLIT SUPERFIN
- (51)
- (73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo 26/A I-43100 Parma, ITALY
- (72) DAVIES, Rebecca, Jaine; (IT). GANDERTON, David; (IT). LEWIS, David, Andrew; (IT). MEAKIN, Brian, John; (IT). CHURCH, Tanya, Kathleen; (IT). BRAMBILLA, Gaetano; (IT). FERRARIS, Alessandra; (IT)
- (74) Trim Gjota

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me një formulim farmaceutik për përdorim në administrimin e një β_2 -agonisti me veprim të zgjatur nëpërmjet inhalacionit. Veçanërisht kjo shpikje ka të bëjë me një formulim të solucionit formoterol HFA të qëndrueshëm kimikisht dhe me efikasitet të lartë për t'u administruar nëpërmjet inhalatorëve të presuar me doza të matura (pMDI) të karakterizuara nga një depërtim i thellë në mushkëri. Shpikja ka të bëjë gjithashtu me metodat për përgatitjen e këtij formulimi dhe me përdorimin e tij në sëmundjet respiratore të tilla si astma dhe sëmundjet pulmonare obstruktive kronike (SPOK).

- (11) 203-1
 - (21) 785
 - (22) 19/11/2008
 - (54) FORMULIMI I FORMOTEROLIT SUPERFIN
 - (73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo 26/A I-43100 Parma, ITALY
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 204
- (21) 706
- (22) 03/11/2008
- (30) 60/399,279 29.07.2002 US

- (54) SEKUENCE DNK E LIDHUR ME TRANSFORMUESIN E MISRIT PV-ZMIRI13 (MON863) E BIMËVE DHE METODAT PËR DETEKTIMIN E TYRE
- (51)
- (73) MONSANTO TECHNOLOGY LLC E2NA, 800 North Lindberg Boulevard St. Louis, Missouri 63167, USA
- (72) CAVATO, Tracey, A.; (US). COOMBE, Timothy, R.; (US). JOHNSON, Scott, C.; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme siguron kompozime dhe metoda për zbulimin e pranisë të ADN të MON863 të rastit të misrit të futur në gjenome të misrit nga transformimi i konstruktit të materialit gjenetik të rikombinuar që përmban një gjen Cry3Bb dhe sekuenca gjenomike që rrethojnë vendndodhjen e futjes. Shpikja e pranishme siguron gjithashtu bimët e MON863 të rastit të misrit, pasardhës dhe fara që përmbajnë ADN të MON863 të rastit të misrit.

-
- (11) 205
- (21) 689
- (22) 20/10/2008
- (30) PA 2000 00265 21.02.2000 DK
60/186,295 01.03.2000 US
- (54) METODA E RE PËR REDUKTIMIN E PËRGJIGJES NDAJ NJË STIMULI TË AMILOIDIT
- (51)
- (73) H. Lundbeck A/S Ottiliavej 9, DK-2500, Denmark
- (72) BIRK, Peter; (DK). JENSEN, Martin, Roland; (DK).
NIELSEN, Klaus, Gregorius; (DK)
- (74) Trim Gjota

(57) Janë zbuluar metoda të reja për të luftuar sëmundje që karakterizohen nga depozitimi i amiloidit. Metodat në përgjithësi mbështeten në imunizimin përkundrejt proteinave amiloidogjenike (proteina që kontribuojnë në formimin e amiloidit) si p.sh. beta amiloidi (A β (b)). Imunizimi mundësisht është kryer nga administrimi i polipeptideve autologe amiloidogjenike, këta analogë janë të aftë për të nxitur prodhimin e antitropave kundër polipeptideve amiloidogjenike autologe. Sidomos i preferuar si një imunogjen është autologu A β (b), i cili është modifikuar nga futja e një ose disa epitopeve të huaja të qelizave T, imunodominante dhe të përziara, ndërkohë që ruajnë kryesisht shumicën e epitopeve A β (b) të qelizave T. Gjithashtu është zbuluar vaksinimi me acid nukleik kundër polipeptideve amiloidogjenike dhe vaksinimi duke përdorur vaksina të gjalla, si dhe metodat dhe mënyrat e dobishme për vaksinimin. Këto metoda dhe mënyra përfshijnë metodat për identifikimin e analogëve imunogjenik të dobishëm të proteinave amiloidogjenike, metodat për përgatitjen e formulimeve analoge dhe farmaceutike, si dhe fragmentet, vektorët, qelizat e transformuara, polipeptidet dhe formulimet farmaceutike të acidit nukleik.

-
- (11) 205-1
- (21) 689

- (22) 20/10/2008
(54) METODA E RE PËR REDUKTIMIN E PËRGJIGJES NDAJ NJË STIMULI TË AMILOIDIT
(73) H. Lundbeck A/S Ottiliavej 9, DK-2500, Denmark
(74) Trim Gjota
-

- (11) 206
(21) 726
(22) 03/11/2008
(30) 60/097,150 19.08.1998 US
(54) SHPREHJA E PËRMIRESUAR E PROTEINËS CRY38 INSEKTICIDE NË BIMË
(51)
(73) MONSANTO COMPANY 800 North Lindberg Boulevard StLouis, Missouri 63167, USA
(72) ROMANO, Charles, P.; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Zbulimi i prezantuar zbulon metodat dhe përbërjet që përmbajnë grupe të reja të shprehjes, të cilat ofrojnë nivele të përmirësuara dukshëm të akumulimit të Coleopteran frenues Cry3B dhe sekuencave aminoacide të variantit Cry3B kur këto janë të shprehura në bimë.

Mishërimet e preferuara të zbulimit sigurojnë nivele të proteinës së kontrollit të insekteve të paktën deri në dhjetë herë më të larta në lidhje me nivelet më të larta të përftuara nga përdorimi i përbërjeve të para. Në veçanti, misrat transgjenik që shprehin nivele të larta të një proteine të krijuar për të ekspozuar toksicitet të lartë ndaj insekteve të dëmshme Coleopteran, japin nivele më të larta të mbrojtjes së insekteve dhe janë më pak të prirura të ndikojnë në zhvillimin e popullsisë së insekteve target që janë rezistente ndaj proteinës insekticide aktive.

- (11) 206-1
(21) 726
(22) 03/11/2008
(54) SHPREHJA E PËRMIRESUAR E PROTEINËS CRY38 INSEKTICIDE NË BIMË
(74) Trim Gjota
-

- (11) 207
(21) 786
(22) 19/11/2008
(30)
(54) FORMULIMET E QËNDRUESHME TË TRETËSIRAVE FARMACEUTIKE PËR INHALATORËT
(51)
(73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo 26/A I-43100 Parma, ITALY
(72) LEWIS, David; (IT). GANDERTON, David; (IT). MEAKIN, Brian; (IT). BRAMBILLA, Gaetano; (IT). FERRARIS, Alessandra; (IT)
(74) Trim Gjota

(57) Një përbërje në formë aerosoli e tretësirës për përdorim në një inhalator aerosol përmban një material aktiv, një propulsor që përmban një hidrofluoralkan, një bashkë-tretës dhe në mënyrë opsionale një komponent me veti të dobta volatile për të rritur diametrin aerodinamik mesatar të masës (MMAD) të grimcave të aerosolit në veprimin e inhalatorit. Përbërja stabilizohet duke përdorur një sasi të vogël acidi mineral dhe një bombël të përshtatshme që ka një pjesë ose të gjithë sipërfaqet e brendshme metalike të bëra prej çeliku inoks, alumin të anodizuar ose të mbështjellë me një veshje inerte organike.

(11) 207-1

(21) 786

(22) 19/11/2008

(54) FORMULIMET E QËNDRUESHME TË TRETËSIRAVE FARMACEUTIKE PËR INHALATORËT

(73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo 26/A I-43100 Parma, ITALY

(74) Trim Gjota

(11) 208

(21) 588

(22) 15/10/2008

(30)

(54) PËRBERJET PËR RISTRUKTURIMIN E THONJVE PËR APLIKIMI TOPIK

(51)

(73) POLICHEM S.A. 50 Val Fleuri, Luxembourg (LU)

(72) MAILLAND, Federico; (IT)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur i është referuar përbërjeve që përmbajnë një kombinim të një bari mjekësor të gjinisë Equisetum së bashku me një agjent cipë formues dhe përdorimin e tij si një formulim topik për thonjtë, si llak, krem, xhel, locion ose shkumë për thonjtë. Shpikja e paraqitur i referohet më tej përdorimit të një agjenti cipë formues të tretshëm në ujë si një lëndë shtesë në një formulim topik të thonjve. Këto përbërje mund të përdoren për të trajtuar ndryshimet specifike të strukturës unguale, si dobësimi i fortësisë, onikoskizia dhe brishtësia unguale.

(11) 208-1

(21) 588

(22) 15/10/2008

(54) PËRBERJET PËR RISTRUKTURIMIN E THONJVE PËR APLIKIMI TOPIK

(73) POLICHEM S.A. 50 Val Fleuri, Luxembourg (LU)

(74) Trim Gjota

(11) 209

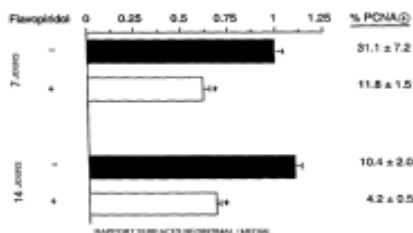
- (21) 502
(22) 16/10/2008
(30) 10114178.5 23.03.2001 DE
(54) PËRGATITJET E INSULINËS, TË CILAT NUK PËRMBAJNË ZINK OSE NJË SASI
TË VOGËL ZINKU DHE QË KANË NJË STABILITET TË PËRMIRËSUAR
(51)
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(72) BODERKE, Peter; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja lidhet me nje përbërje farmaceutike që përmban: një polypeptide të përzgjedhur nga nje grup që përmban insulinë, një insulinë metabolite, një insulinë analoge, një insulinë që rrjedh prej tyre ose një kombinim të tyre; një lëndë që ul tensionin sipërfaqësor të lëngjeve, ose kombinim i lëndëve të ndryshme që ulin tensionin sipërfaqësor të lëngjeve; në mënyrë jo të detyrueshme, një ruajtës ose kombinime të ruajtësve të ndryshëm, dhe; në mënyrë jo të detyrueshme, një agjent izotonizimi, zbutësa apo ndihmues shtesë ose kombinime të tyre, ku përbërja farmaceutike nuk përmban zink ose vetëm sasi të vogla të zinkut. Shpikja lidhet gjithashtu me prodhimin e përgatitjeve të insulinës të llojit të përmendur më sipër.

-
- (11) 209-1
(21) 502
(22) 16/10/2008
(54) PËRGATITJET E INSULINËS, TË CILAT NUK PËRMBAJNË ZINK OSE NJË SASI
TË VOGËL ZINKU DHE QË KANË NJË STABILITET TË PËRMIRËSUAR
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(74) Trim Gjota

-
- (11) 210
(21) 469
(22) 16/10/2008
(30) 09/243,380 01.02.1999 US
09/468,665 21.12.1999 US
(54) PËRDORIMI I DERIVATEVE TË 4-H-BENZOPIRAN-4-NJE SI INHIBITORE TE
RIPRODHIMIT TË QELIZËS SË MUSKULIT TE LËMUAR
(51)
(73) 1. AVENTIS PHARMACEUTICALS INC. 55 Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807, US
2. BOARD OF REGENTS, UNIVERSITY OF TEXAS SYSTEM, 201 West 7th Street, Austin,
Texas 78701, US
(72) PATTERSON, Winston, Campbell; (US).
DUMONT, Jennifer, A.; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Riprodhimi i qelizave të muskulit të lëmuar (SMC) është një element kritik i formimit



neointim në shumë mostra kafshësh të dëmtimeve të enëve të gjakut dhe në disa dëmtime në njerëz. Inhibicioni i ciklit të qelizës nëpërmjet teknikës së transferimit të genit mund të bllokojë riprodhimin SMC dhe formimin e dëmtimit në disa mostra kafshësh, gjithashtu këto metoda nuk janë akoma të aplikueshme në trajtimin e sëmundjeve tek njerëzit. Flavopiridoli është një inhibitor kinase, i identifikuar kohët e fundit, si i efektshëm, i disponueshëm për t'u marrë nga goja, dhe me varësi nga ciklina. Duke patur parasysh rolin e riprodhimit të qelizës së muskulit të lëmuar (SMC) në sëmundjen e enëve të gjakut, ne testuam efektet e flavopiridolit, një inhibitor kinase i identifikuar kohët e fundit me varësi nga ciklina, në rritjen e SMC *in vitro* dhe *in vivo*. Flavopiridoli (75nmol/L) është bllokues i fuqishëm i riprodhimit të SMC, një efekt që u shoqërua me rregullim të ulët të aktivitetit të kinase të varur nga ciklina dhe të ciklit të qelizës të lidhur me paraqitjen e geneit. Ne ekzaminuam efektet e flavopiridolit në riprodhimin e SMC *in vivo* në mostrën e dëmtimit karodik të miut. Flavopiridili (5mg/kg) zvoglon madhësinë neointim me 35% dhe 39% në 7 dhe 14 ditë, përkatësisht, pas dëmtimit të balonit. Flavopiridili mund të jetë një mjet terapeutik i fuqishëm në trajtimin e dëmtimeve të enëve të gjakut me bazë SMC. Derivatet 4-H-1-benzopiran-4-një frenojnë riprodhimin e qelizës së muskulit të lëmuar në nivele të ulët doze.

(11) 210-1

(21) 469

(22) 16/10/2008

(54) PËRDORIMI I DERIVATEVE TË 4-H-BENZOPIRAN-4-NJE SI INHIBITORE TE RIPODHIMIT TË QELIZËS SË MUSKULIT TE LËMUAR

(73) 1. AVENTIS PHARMACEUTICALS INC. 55 Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807, US
2. BOARD OF REGENTS, UNIVERSITY OF TEXAS SYSTEM, 201 West 7th Street, Austin, Texas 78701, US

(74) Trim Gjota

(11) 211

(21) 278

(22) 14/10/2008

(30) 28.03.2002 DE 10214263

(54) FORMULIMET E SUSPENZIONIT-HFA QË PËRMBAN ANTIKOLINERGJIK

(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) SCHMELZER, Christel; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një formulim të gazit propellant që përmbajnë shtytes të nje monohidrat kristaline të (1 alfa, beta 2, 4, 5 beta alfa, 7 beta)-7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9.9-dimethyl-3-oxa-9 azoniatricyclo[3.3.1.0<2,4>]nonane-bromid.

(11) 212

(21) 262

(22) 14/10/2008

(30) 196 07 044.9 24.02.1996 DE

196 38 313.7 19.09.1996 DE

196 48 687.4 25.11.1996 DE

(54) PREPARATET FARMACEUTIKE PËR IMUNOMODULIM

(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) SCHMIDT, Walter; (AT). BIRNSTIEL, Max; (AT).

STEINLEIN, Peter; (AT). BUSCHLE, Michael; (AT). SCHWEIGHOFFER, Tamàs; (AT)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një përbërje farmaceutike që përmban të paktën një peptid ose një proteinë immunomodulatore (fragment) bashkë me një ndihmës.

Peptide rrjedh nga nje patogjen ose nje antigjeni tumori. Ndhmësi ka aftësinë për të rritur lidhjen e peptidit në qelizat e individit për t'u trajtuar ose rrisin thithjen e peptidit nga qelizat dhe intensifikojne efektin immunomodulativ të peptide.

Nderlidhesit e preferuar janë acidet bazike polyamino siç polyarginine ose polylysine, të cilat janë të konjuguara opsionalisht me një ligand qelizore, për shembull, nje grup karbohidrate ose transferina. Përbërja përdoret në veçanti si një vaksinë, për shembull një vaksinë tumor.

(11) 213

(21) 226

(22) 13/10/2008

(30) 199 33 148.0 20.07.1999 DE

(54) TABLETA PER THITHJE, E CILA PERMBAN AMBROKSOL

(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) MÄRZ, Frieder; (DE). VON DER HEYDT, Holger, Hans-Hermann; (DE). SCHMITT, Horst; (DE)

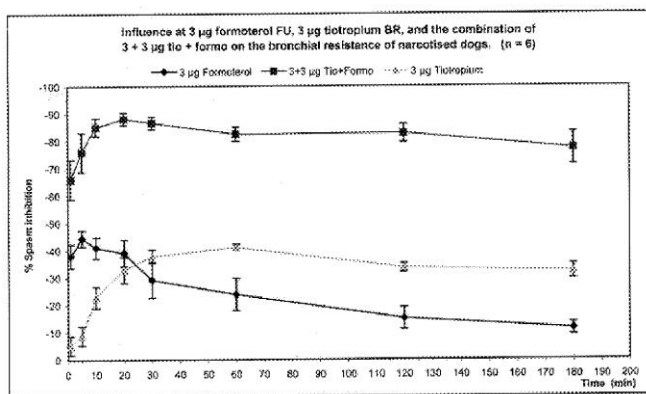
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një tabletë të re me veti të përmirësuara që përmban substancë aktive ambroksol.

-
- (11) 213-1
(21) 226
(22) 13/10/2008
(54) TABLETA PER THITHJE, E CILA PERMBAN AMBROKSOL
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 214
(21) 229
(22) 13/10/2009
(30) 199 21 693.2 12.05.1999 DE
(54) PËRBËRJA E BARIT TË RI BAZUAR NË KOMPONIME TË CILAT VEPROJNE NË
ANTIHLINERGIK DHE B-MIMETIK
(51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) PAIRET, Michel; (DE). REICHL, Richard; (DE).
WALLAND, Alexander; (DE). BOZUNG, Karl-Heinz; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje perberje farmaceutike e re qe permban nje agjent antikolinergjik (I) dhe nje agjent beta-imituese (II). Nje pretendim i pavarur eshte përfshirë për përgatitjen e perberjes, me përzierjen e formulimit të (i), (ii) dhe opsionalisht ndihmësit tjere, duke përdorur metoda konvencionale.



-
- (11) 214-1
(21) 229
(22) 13/10/2009
(54) PËRBËRJA E BARIT TË RI BAZUAR NË KOMPONIME TË CILAT VEPROJNE NË
ANTIHLINERGIK DHE B-MIMETIK

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 215

(21) 286

(22) 14/10/2008

(30) 199 28 281.1 21.06.1999 DE

60/146,644 30.07.1999 US

100 23 085.7 11.05.2000 DE

(54) HETEROCIKLET BICIKLIKE, ILAÇET QË PËRMBAJNË ATO KOMPONIME,
PËRDORIMI I TYRE DHE PROCEDURAT PËR PËRGATITJEN E TYRE

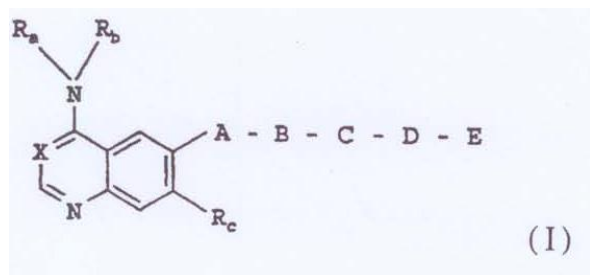
(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) HIMMELSBACH, Frank; (DE). LANGKOPF, Elke; (DE). METZ, Thomas; (AT).
SOLCA, Flavio; (AT). JUNG, Birgit; (DE). BAUM, Anke; (AT)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëj me heterociklet biciklike të formulës së përgjithshme (I), në të cilin R_a deri R_c, A deri E dhe X përkufizohen sikurse në kërkesat 1, në tautomerët, stereoizomerët dhe kripërat e tyre, posaçërisht me kripërat e tyre farmaceutikisht të pranueshme me acidet ose bazat jo organike, që kanë karakteristika të vlefshme farmakologjike, posaçërisht veprim frenues ndaj transferimit të sinjalit me anë të tirozin kinazës, me përdorimin e tyre për shërimin e sëmundjeve, posaçërisht sëmundjeve të tumorit, sëmundjeve të mushkërive dhe kanaleve të frymëmarrjes dhe me përgatitjen e tyre.



(11) 216

(21) 234

(22) 13/10/2008

(30) 100 50 635.6 12.10.2000 DE

(54) PLUHURI I RI PER INHALIM I CILI PERMBAN TIOTROPIUM

(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) BECHTOLD-PETERS, Karoline; (DE). WALZ, Michael; (DE). BOECK, Georg; (DE).
DÖRR, Rolf; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me përgatitjet pluhurore nga tiotropiumi për thithje, tek metodat për prodhimin e tyre dhe për përdorimin e tij në prodhimin e medikamenteve për trajtimin e sëmundjeve të rrugëve të frymëmarrjes, veçanërisht për trajtimin e COPD (sëmundje kronike obstruktive pulmonare) dhe astma.

(11) 216-1

(21) 234

(22) 13/10/2008

(54) PLUHURI I RI PËR INHALIM I CILI PERMBAN TIOTROPIUM

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 217

(21) 292

(22) 14/10/2008

(30) 00 50 621.6 12.10.2000 DE

(54) MONOHIDRATI KRISTALOR, PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E TIJ DHE
APLIKIMI I TIJ PËR PËRGATITJEN E BARIT

(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) BANHOLZER, Rolf; (DE). SIEGER, Peter; (DE).

KULINNA, Christian; (DE). TRUNK, Michael; (DE). GRAULICH, Manfred, Ludwig,
August; (DE). SPECHT, Peter; (DE). MEISSNER, Helmut; (DE). MATHES, Andreas;
(DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një monohidratit kristaline të (1 alfa, beta 2, 4, 5 beta alfa, 7 beta) -7 - [(hydroxydi-2-thienylacetyl) oksii] -9,9-dimetil-3-oxa-9- azoniatriacyclo [3.3.1.0 <2,4>] nonan bram, në një metodë për prodhimin e njëjtë dhe për përdorimin e tij në prodhimin e një medikamenti, sidomos për prodhimin e një medikamenti që ka një efekt antikolinergjik.

(11) 217-1

(21) 292

(22) 14/10/2008

(54) MONOHIDRATI KRISTALOR, PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E TIJ DHE
APLIKIMI I TIJ PËR PËRGATITJEN E BARIT

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 218

(21) 236

(22) 13/10/2008

(30) 100 54 042.2 31.10.2000 DE

(54) FORMULIMI TRETËS PËR INHALIM ME KRIPË TË TIOTROPIUMIT

(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) DRECHSEL, Karin; (DE). NIKLAUS-HUMKE, Barbara; (DE). SCHMELZER, Christel;
(DE). BARTH, Petra; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Një lëng, pa shtytës, preparat farmaceutik i perbere nga:

a) nje substance aktive të parë që përfshin një kripë Tiotropiumi, në një koncentrat te bazuar në tiotropium nga 0,0005% dhe 5% te peshes,

b) nje substance aktive të dytë të zgjedhur nga grupi qe perbehet nga: nje antialergjik, antihistamine, steroid, dhe leukotriene antagonist;

c) një solvent i përzgjedhur nga uji, ose një përzierje të ujit / etanol;

d) Nje konservues farmakologjikisht i pranueshem, ku pH i përgatitjes është rregulluar midis 2.0 dhe 4.5 me një acid dhe kripa tiotropiumi eshte tretur ne tretesire, opsionalisht duke përfshirë një agjent kompleksues i pranueshem farmakologjikisht, stabilizues, nje kosolvent farmakologjikisht i pranueshem, ose farmakologjikisht ndihmes dhe aditivë; një metodë për administrimin e nje preparati farmaceutik sipas nebulizimit te përgatitjes farmaceutike në një inhalator, dhe një metodë për trajtimin e astmës ose COPD në një pacient duke përdorur preparate farmaceutike.

(11) 218-1

(21) 236

(22) 13/10/2008

(54) FORMULIMI TRETËS PËR INHALIM ME KRIPË TË TIOTROPIUMIT

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 219

(21) 225

(22) 13/10/2008

(30) 100 64 816.9 22.12.2000 DE

(54) PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E ANTIKOLINERGJIKUT,
TIOTROPIUMBROMID

- (51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) BANHOLZER, Rolf; (DE). GRAULICH, Manfred; (DE). LUETTKE, Sven; (DE).
MATHES, Andreas; (DE). MEISSNER, Helmut; (DE). SPECHT, Peter; (DE).
BROEDER, Wolfgang; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

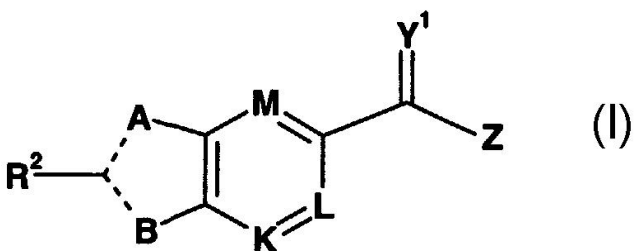
(57) Tiotropium bromide prodhohet nga di-(2-tienil)-acid glikolik tropenol ester ne nje proces
qe perfshin dy hap oksidimi dhe quaternisation pasuese.
Prodhimi i bromid Tiotropiumi (I) perfshin oksidimin e acidit tropenol ester di-(2-tienil)-glikolik
(II) dhe kuaternizim qe rezulton nga di-(2-tienil)-acid glikolik scopine ester (III) me metil
bromid.

-
- (11) 219-1
(21) 225
(22) 13/10/2008
(54) PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E ANTIKOLINERGJIKUT,
TIOTROPIUMBROMID
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 220
(21) 266
(22) 14/10/2008
(30) 60/307,674 25.07.2001 US
60/338,061 07.12.2001 US
(54) INHIBITORET E POLIMERAZES VIRALE
(51)
(73) BOEHRINGER INGELHEIM (CANADA) LTD. 2100 Cunard Street Laval, Québec H7S 2G5
(CA)
(72) BEAULIEU, Pierre, Louis; (CA). FAZAL, Gulrez; (CA). GOULET, Sylvie; (CA).
KUKOLJ, George; (CA). POIRIER, Martin; (CA). TSANTRIZOS, Youla, S.; (CA).
JOLICOEUR, Eric; (CA). GILLARD, James; (CA). POUPART, Marc-André; (CA).
RANCOURT, Jean; (CA)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje isomer, enantiomer, diastereoizomer ose tautomer i një përbërjeje të përfaqësuar nga
formula (I): ku: A është O, S, NR <1>, ose CR1, ku R1 është përcaktuar këtu përfaqëson ose një
të vetme ose një lidhje të dyfishtë R2 eshte zgjedhur nga: H, halogjen, R21, OR21, SR21,
COOR21, SO2N (R <22>) 2, N (R <22>) 2,, CON (R <22>) 2, NR <22> C (O) R <22> ose NR
<22> C (O) NR <22> ku R <21> dhe secili R <22> përcaktohet këtu

B është NR <3> ose CR <3>, me kusht që një nga një ose B është ose CR <1> ose CR <3>, ku R <3> përcaktohet këtu K është N ose CR <4>, ku R <4> përcaktohet këtu L është N ose CR <5>, ku R <5> ka të njëjtin përcaktim si R <4> përcaktohen më sipër M është N ose CR <7>, ku R <7> ka të njëjtin përcaktim si R <4> përcaktohen më sipër Y <1> është O ose S Z është N (R <6a>) R <6> ose OR <6>, ku R <6a> është H ose alkil, ose NR <61> R <62> ku R <61> dhe R <62> përcaktohen këtu një kripë ose një derivat i tyre, si një frenues i HCV NS <5B> polimeras. Nje isomer, enantiomer, diastereoizomer ose tautomer i një përbërjeje të përfaqësuar nga formula (I) ku: A është O, S, NR1, ose CR1, ku R1 është përcaktuar këtu përfaqëson ose një të vetme ose një lidhje të dyfishtë R2 është zgjedhur nga: H, halogjen, R21, OR21, SR21, COOR21, SO2N (R22) 2, N (R22) 2, CON (R22) 2, NR22C (O) R22 ose NR22C (O) NR22, ku R21 dhe secili R22 është përcaktuar këtu B është NR3 ose CR3, me kusht që një nga një ose B është ose CR1 ose CR3, ku R3 është sic është pershkruar K është N ose CR4, ku R4 është e përcaktuar këtu L është N ose CR5, ku R5 ka të njëjtin përcaktim si R4 përcaktohet më sipër M është N ose CR7, ku R7 ka të njëjtin përcaktim si R4 përcaktohet më sipër Y1 është O ose S Z është N (R6a) R6 ose OR6, ku R6a është H ose alkil, ose NR61R62 ku R61 dhe R62 janë të përcaktuara këtu një kripë ose një derivat i tyre, si një frenues i HCV NS5B polimerazës.



(11) 220-1

(21) 266

(22) 14/10/2008

(54) INHIBITORET E POLIMERAZES VIRALE

(73) BOEHRINGER INGELHEIM (CANADA) LTD. 2100 Cunard Street Laval, Québec H7S 2G5 (CA)

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 221

(21) 251

(22) 13/10/2008

(30) 01118593.1 02.08.2001 EP

01130180.1 19.12.2001 EP

(54) POLIMORFI STABIL I FLIBANSERINËS, PROCEDURA PËR PËRFITMIN E TIJ NË SHKALLË INDUSTRIALE DHE APLIKIMI I TIJ PËR PËRGATITJEN E BARËRAVE

(51)

- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) BOMBARDA, Carlo; (US). DUBINI, Enrica; (IT).
EZHAYA, Antoine; (IT)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me polimorfin A të flibanserinës (1), me procedurën për përfitimin e tij në shkallë industriale, si dhe me aplikimin e tij për përgatitjen e barërave.

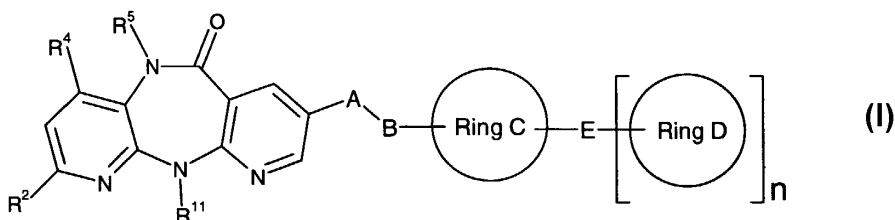
- (11) 221-1
- (21) 251
- (22) 13/10/2008
- (54) POLIMORFI STABIL I FLIBANSERINËS, PROCEDURA PËR PËRFITIMIN E TIJ NË SHKALLË INDUSTRIALE DHE APLIKIMI I TIJ PËR PËRGATITJEN E BARËRAVE
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
- (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 222
- (21) 279
- (22) 14/10/2008
- (30) 01125020.6 20.10.2001 EP
- (54) PËRDORIMI I FLIBANSERINËS NË TRAJTIMIN E ÇRREGULLIMEVE SEKSUALE
- (51)
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) EVANS, Kenneth, Robert; (CA). BORSINI, Franco; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me përdorimin e flibanserin për përgatitjen e një medikamenti për trajtimin e çrregullimeve të dëshirës seksuale.292

- (11) 222-1
- (21) 279
- (22) 14/10/2008
- (54) PËRDORIMI I FLIBANSERINËS NË TRAJTIMIN E ÇRREGULLIMEVE SEKSUALE
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
- (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 223
 (21) 237
 (22) 13/10/2008
 (30) 60/380,886 16.05.2002 US
 (54) INHIBITORI I TRANSKIPTAZES REVERZE JO-NUKLEOZIDE
 (51)
 (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
 Ingelheim am Rhein Germany
 (72) SIMONEAU, Bruno; (CA). LANDRY, Serge; (CA). MALENFANT, Éric; (CA). NAUD,
 Julie; (CA). O'MEARA, Jeffrey; (CA). HAVONEKHAM, Bounkham; (CA). YOAKIM,
 Christiane; (CA)
 (74) Kujtesa Nezaj
 (57) Komponimet e shfaqura në formulën (I)



ku:

R^2 është zgjedhur nga grupi i përbërë nga H, (C₁₋₄) alkyl, halo, haloalkyl, OH, (C₁₋₆) alkoxy, NH (C₁₋₄alkyl) ose N (C₁₋₄ alkyl)₂; R^4 është H ose Me; R^5 është H ose Me; R^{11} është H, (C₁₋₄) alkyl, (C₃₋₄) dhe cycloalkyl (C₁₋₄) alkyl-(C₃₋₄) cycloalkyl; A është zingjir që lidh (C₁₋₃) alkyl; B është O ose S; n është 0 ose 1; ku kur është n=0;

Unaza C është 6-o apo 10-o antare aryl ose 5-o ose 6-o antare heterocycle i cili përmban nga 1 deri 4 heteroatome të zgjedhur nga grupi i përbërë nga O, N, dhe S, aryli i përmendur dhe heterocyclic i përmendur janë opcionalisht susptituent; dhe E është CONR¹²R¹³; CONR¹⁴R¹⁵; NR¹⁶COR¹⁷; NR¹⁸SO₂ (C₁₋₆) alkyl; SO₂ NR¹⁹R²⁰; ose SO₂R²¹; ose

Kur është n=1; unaza C është ashtu siq përcaktohet më lart dhe E është një lidhje e vetme ose një grup lidhës;

Unaza D është 6-o apo 10-o antrar aril 5-o ose 6-o antare heterocycle të cilat përmbajnë nga 1 deri 4 heteroatome të zgjedhura nga grupi i përbërë O, N dhe S, arili i përmendur dhe heterocycle të përmendura që janë opcionalisht të zëvendësuara me nga 1 deri 5 substituent;

Ose një kripë e tyre ose një derivat i pranueshem farmaceutikisht janë të siguruara si inihibitor të transcriptazes reverze HIV.

- (11) 224
 (21) 870
 (22) 14/11/2008
 (30) 60/255,669 14.12.2000 US

(54) PRODUKTET HORMONALE STEROIDE DHE METODAT PËR PËRGATITJEN E TYRE

(51)

(73) Ortho-McNeil-Janssen Pharmaceuticals, Inc. Route #202 P.O.Box 300 Raritan, N.J., USA

(72) SCHULTZ,, Thomas; (US). CLARK,, Bradley, A.; (US). FALZONE, Angela; (US)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo ndërhyrje lidhet me produktet homonale asteroide, si për shembull prokuret kontraceptive orale, duke përfshirë të paktën një përbërës aktiv steroid të përzier me një eksipient dhe që ka cilësi më të mira shpërbërjeje dhe nivel clirimi. Ndërhyrja lidhet më tej me metodat për përgatitjen e këtyre produkteve hormonale steroide, ku një përzierje e hormonit dhe eksipientit i nështrohet një energjie të mjaftueshme mekanike për të formuar një përzierje pluhuri, ku hormoni stabilizohet nga një eksipient në formë kryesisht jokristaline.

(11) 225

(21) 571

(22) 17/10/2008

(30) 02027273.8 06.12.2002 EP

103 40 255.1 29.08.2003 DE

(54) METODA PËR PËRGATITJEN E BASHKIMEVE AKTIVE TË PASTRA OPTIKE

(51)

(73) NYCOMED GmbH

(72) KOHL, Bernhard; (DE). MÜLLER, Bernd; (DE).

WEINGART, Ralf Steffen; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ke të bëj me procesin e ri për përgatitjen e PPI së pastër optike e cila ka strukturë sulfonilë me përdorimin e kompleksit hiral të cirkonijumit ose kompleksit hiral të hafnijumit

(11) 225-1

(21) 571

(22) 17/10/2008

(54) METODA PËR PËRGATITJEN E BASHKIMEVE AKTIVE TË PASTRA OPTIKE

(73) NYCOMED GmbH

(74) Ragip Malushaj

(11) 225-2

(21) 571

(22) 17/10/2008

(73) Takeda GmbH

(74) Ragip Malushaj

- (11) 226
(21) 166
(22) 25/09/2008
(30) 20033053 03.07.2003 NO
(54) MJETI PER PËRSHTATJE TË LARTËSISË SË ULËSES PËR FËMIJË DHE
MBËSHTETËSI PËR KËMBË ME PËRSHTATJE TELESKOPIKE
(51)
(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
(72) REFSUM, Bjørn; (NO)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Mjeti për kyqje për përshtatje të lartësisë së një moduli siq është ulësja për fëmijë (3) në ndonjë bartës (2) në karroce apo në ndonjë karrik, e cekur me atë, që mjeti për kyqje (1) përfshinë një shtëpizë lëvizëse (4) e cila pjesërisht apo plotësisht përfshin bartësin (2) dhe e cila shtëpizë përmban një element friksioni (5) dhe dorz (6) të cilët sjellen në mënyrë ekcentrike që të shtrëngojnë elementin e friksionit (5) dhe të sigurojnë fërkim ndërmjet mjeteve (1) për kyqje të bartësit (2). Ulësja për fëmijë (3) mund të mbështetet (20) për këmbë, e cekur me atë, që përfshinë dy binar (21) të cilat përfshinë në kanale (22) të integruara në ulëse, ashtu që mbështetës (20) për këmbë mundet në mënyrë teleskopike të lëvizë në raport me ulësen (3).

-
- (11) 226-1
(21) 166
(22) 25/09/2008
(73) Stokke AS Håhjem, NO-6260 Skodje, Norway
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 226-2
(21) 166
(22) 25/09/2008
(54) MJETI PER PËRSHTATJE TË LARTËSISË SË ULËSES PËR FËMIJË DHE
MBËSHTETËSI PËR KËMBË ME PËRSHTATJE TELESKOPIKE
(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 227
(21) 157
(22) 25/09/2008
(30) 00/14481 10.11.2000 FR
(54) METODA DHE PAISJA PËR VESHJEN ME MBËSHTJELLËS, NË TË NXEHTË DHE
VAZHDUESHËM E SHIRITIT METALIK

- (51)
(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F- 93200 Saint Denis, France
(72) DAUCHELLE, Didier; (FR). BAUDIN, Hugues; (FR).
LUCAS, Patrice; (FR). GACHER, Laurent; (FR). PRIGENT, Yves; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57)

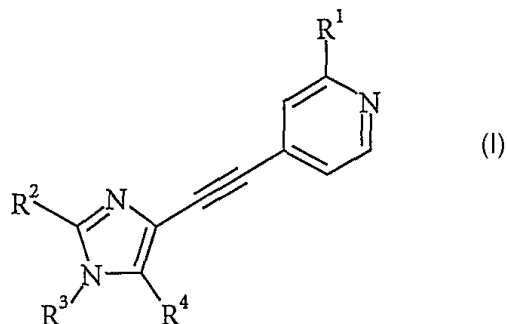
Zbulimi ka të bëjë me procedurën e mveshjes me ngjyrosje pandërprerje të shiritave metalikë (1) në vaskën (11) që përmban tretësirën e metalit të lëngët (12), procedurë që përfshin lëvizjen e pandërprerë të shiritave metalikë (1) në mbështjellësin (13) ku pjesa e poshtme (13a) është zhytur në tretësirën e metalit të lëngët (12) për ta përcaktuar me sipërfaqen e tretësirës së cekur të ngjitjes likide (14); prodhohet rrjedhja natyrale e metalit të lëngët nga sipërfaqja e ngjitjes likide në dy dhoma të rrjedhjes (25, 29) që janë vendosur në mbështjellësin e përmendur (13) dhe përfshijnë çdo mur të brendshëm që e vazhdon mbështjellësin (13) në pjesën e vet të poshtme dhe mbajtjen e nivelit të metalit likid në dhomat e cekura (25, 29) në nivelin nën sipërfaqen e ngjitjes likide (14). Zbulimi poashtu ka të bëjë me pajisjen për aplikimin e procedurës.

-
- (11) 227-1
(21) 157
(22) 25/09/2008
(54) METODA DHE PAISJA PËR VESHJEN ME MBËSHTJELLËS, NË TË NXEHTË DHE VAZHDUESHËM E SHIRITIT METALIK
(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F- 93200 Saint Denis, France
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 228
(21) 62
(22) 02/09/2008
(30) 03012200.6 05.06.2003 EP
(54) DERIVATET E IMIDAZOLIT SI ANTAGONISTE TË RECEPTORËVE TË GLUTAMATIT
(51)
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(72) BUETTELDMANN, Bernd; (DE). CECCARELLI, Simona, Maria; (CH). JAESCHKE, Georg; (CH). PORTER, Richard, Hugh, Phillip; (CH).
VIEIRA, Eric; (CH)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) shpikja në fjalë i referohet derivateve imidazole të cilat janë receptorë antagonistë mGluR5 dhe të cilat janë të paraqitura me formulë të përgjithshme (I); ku R1, R2, R3 dhe R4 janë të definuara në përshkrimin e procesit për prodhimin e tyre, si tek kripërat e pranueshme

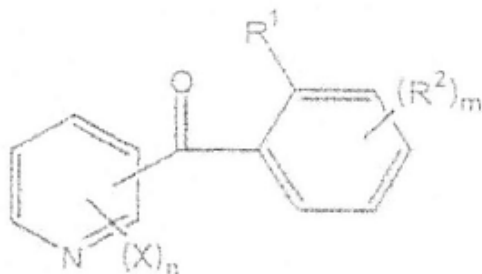
farmaceutike për prodhimin e medikamenteve për trajtimin apo parandalimin e receptorit mGluR5 si crregullim të ndërmjetësuar si crregullimet neurologjike akute dhe/apo kronike.



-
- (11) 229
(21) 80
(22) 12/09/2008
(30) 2000-203909 05.07.2000 JP
2001-034182 09.02.2001 JP
2001-094222 28.03.2001 JP
(54) DERIVATI I BENZOILPIRIDINIT OSE KRIPA E TIJ, FUNGICIDI I CILI E PËRMBAN NE KUADËR TË PËRBERËSIT AKTIV, PROCEDURA PËR PRODHIMIN E TIJ DHE NDËRMJETESIT PËR FITIMIN E TIJ
(51)
(73) ISHIHARA SANGYO KAISHA, LTD.; 3-15, Edobori 1-chome, Osaka 550-0002 (JP)
(72) NISHIDE, Hisaya; (JP). OGAWA, Munekazu; (JP). KOMINAMI, Hidemasa; (JP). HIGUCHI, Koji; (JP). NISHIMURA, Akihiro; (JP)
(74) Kujtesa Nezaj
(57)

Zbulimi aktual ka të bëjë me fungicidin i cili përmban derivatin e ri të benzoilpiridinit dhe kripën e tij.

Zbulimi aktual siguron fungicidin i cili përmban derivatin e benzoilpiridinit i paraqitur përmes formulës (I) dhe kripën e tij:



karakterizohet me atë që X paraqet atomin e halogjenit, grupin nitro, grupin alkoksi në të cilin është i mundur zëvendësimi, grupin ariloksi në të cilin është i mundur zëvendësimi, grupin cikloalkoksi në të cilin është i mundur zëvendësimi, grupin hidroksil, grupin karbohidrat në të cilin është i mundur zëvendësimi, grupin alkiltio në të cilin është i mundur zëvendësimi, grupin ciano, grupin karboksil të cilin mund ta esterifikojmë ose transferojmë në grupin amid, ose grupin amino në të cilin është i mundur zëvendësimi; n është 1, 2, 3 ose 4; R^1 është grup alkil në të cilin është i mundur zëvendësimi; R^2 është grup alkil në të cilin është i mundur zëvendësimi, grup alkoksi në të cilin është i mundur zëvendësimi, grup ariloksi në të cilin është i mundur zëvendësimi, grup cikloalkoksi në të cilin është i mundur zëvendësimi ose grup hidroksil; dhe m është 1, 2, 3 ose 4, ashtu që kur m është së paku 2, R^2 mund të përmbajë atomin e oksigjenit, në mënyrë që të fitohet unaza kondenzuese.

-
- (11) 229-1
(21) 80
(22) 12/09/2008
(54) DERIVATI I BENZOILPIRIDINIT OSE KRIPA E TIJ, FUNGICIDI I CILI E PËRMBAN NE KUADËR TË PËRBERËSIT AKTIV, PROCEDURA PËR PRODHIMIN E TIJ DHE NDËRMJETESIT PËR FITIMIN E TIJ
(73) ISHIHARA SANGYO KAISHA, LTD.; 3-15, Edobori 1-chome, Osaka 550-0002 (JP)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 230
(21) 154
(22) 25/09/2008
(30) 00/14480 10.11.2000 FR
(54) METODA DHE PAISJA PËR VESHJEN E SHIRITIT METALIK

(51)

(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F-93200 Saint Denis, France

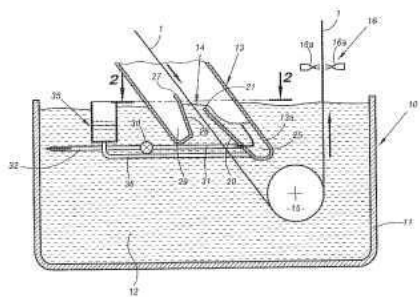
(72) DAUCHELLE, Didier; (FR). BAUDIN, Hugues; (FR). LUCAS, Patrice; (FR). GACHER, Laurent; (FR). PRIGENT, Yves; (FR)

(74) Kujtesa Nezaaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë për mbështjelljen e vazhdueshëm dip e një shirit metalik (1) në një rezervuar (11) permban nje banjo lëngshme metalike (12), metodë e cila konsiston në: vazhdueshëm unwinding shirit metalik (1) në një veshjes (13) për të cilën pjesa e poshtme (13a) është e zhytur ne banjo lëngshme metali (12), për të përcaktuar me sipërfaqen e thënë banjo a vula lengut (14)

prodhuar një rrjedhë natyrale e metalit të lëngshme nga sipërfaqja e vule lëngshme në një ndarje del nga shtrati (25) e rregulluar ne tha veshjes (13) dhe qe perfshin nje mur të brendshëm zgjatjen e veshjes (13) në pjesën e poshtme të saj dhe ruajtjen e nivelit të në metal lëngshme tha kupe (25) në një nivel më poshtë në sipërfaqen e vule lëngët (14).

Ky zbulim gjithashtu të bëjë një instalim për zbatimin e metodës.



(11) 230-1

(21) 154

(22) 25/09/2008

(54) METODA DHE PAISJA PËR VESHJEN E SHIRITIT METALIK

(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F-93200 Saint Denis, France

(74) Kujtesa Nezaaj

(11) 231

(21) 156

(22) 25/09/2008

(30) 00/14482 10.11.2000 FR

(54) METODA DHE PAISJA PËR VESHJEN E SHIRITIT METALIK

(51)

(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F-93200 Saint Denis, France

(72) DAUCHELLE, Didier; (FR). BAUDIN, Hugues; (FR). LUCAS, Patrice; (FR). GACHER, Laurent; (FR). PRIGENT, Yves; (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje lidhet me komponimet farmaceutike, komponimet e shtesave ushqimore dhe komponimeve kozmetike që përmbajnë diaminoksidazë dhe përdorimin e saj.

(11) 231-1

(21) 156

(22) 25/09/2008

(54) METODA DHE PAISJA PËR VESHJEN E SHIRITIT METALIK

(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F-93200 Saint Denis, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 232

(21) 296

(22) 17/10/2008

(30) 101 31 200.8 28.06.2001 DE

(54) PROCEDURA E SINTEZES INDUSTRIALE PËR PËRFITIMIN E TROPENOLIT

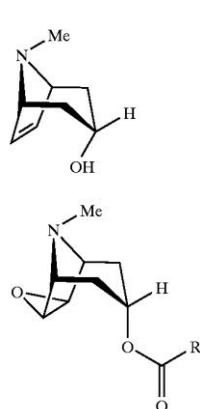
(51)

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) RAPP, Armin, Walter; (DE). SOBOTTA, Rainer; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë të re teknike të qëndrueshme për prodhimin tropenol, opsionalisht në formën e kripërave të saj shtesë acide.

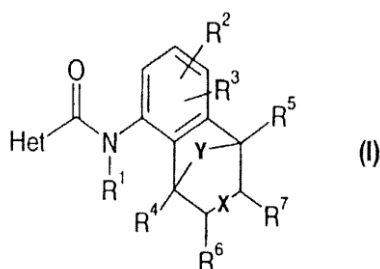


(11) 232-1

- (21) 296
 (22) 17/10/2008
 (54) PROCEDURA E SINTEZES INDUSTRIALE PËR PËRFITIMIN E TROPENOLIT
 (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
 Ingelheim am Rhein, Germany
 (74) Kujtesa Nezaj

- (11) 233
 (21) 596
 (22) 17/10/2008
 (30) 0224316.0 18.10.2002 GB
 (54) DERIVATET E HETEROCIKLOKARBOKSAMIDIT
 (51)
 (73) SYNGENTA PARTICIPATIONS AG, Schwarzwaldalle 215, CH-4058 Basel, Switzerland
 (72) EHRENFREUND, Josef; (CH). TOBLER, Hans; (CH). WALTER, Harald; (CH)
 (74) Ragip Malushaj

(57)



Shpikja ka të bëjë me aktivitetet fungicide të kompozimit sipas formulës (I): ku Het 5-0 ose 6-anëtaresh është unaza heterociklike e cila përmban një ose tre heteroatome, secili i zgjedhur në mënyrë të pavarur nga oksigjeni, azoti ose sqfuri, duke siguruar që unaza nuk është 1,2,3-triazol; unaza është e supstituar me grupet R⁸, R⁹ dhe R¹⁰; X është lidhje e njëfishte ose e dyfishte; Y është O,S,N(R¹¹) ose (CR¹² R¹³) (CR¹⁴ R¹⁵)_m (CR¹⁶ R¹⁷) grupi; m është 0 ose 1; R¹ deri R⁷ secili, në mënyre të pavarur ka vlere vargu; për aplikimin e këtyre kompozimeve, për shfrytëzime të reja intermediate për aplikim të këtyre kompozimeve, për kompozime agrokimike të cilat përfshijnë së paku një kompozim të ri si përbërës aktiv, për përgatitjen e kompozimit të cekur dhe për përdorim të përbërësve aktiv ose kompozimeve në bujqësi ose hortikulturë për kontrollimin ose preventivë nga infektimi i bimëve me aplikimin mikroorganizmave fitopatogjen, këpurdha të dëshirueshme.

- (11) 233-1
 (21) 596

- (22) 17/10/2008
(54) DERIVATET E HETEROCIKLOKARBOKSAMIDIT
(73) SYNGENTA PARTICIPATIONS AG, Schwarzwaldalle 215, CH-4058 Basel, Switzerland
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 234
(21) 599
(22) 17/10/2008
(30) 02004987.0 06.03.2002 EP
(54) KOMPOZIMI FARMACEUTIK I INHIBITORIT PDE4 OSE INHIBITORIT PDE3/4
DHE ANTAGONISTËT HISTAMIN I RECEPTORËVE
(51)
(73) NYCOMED GmbH
(72) BEUME, Rolf; (DE). BUNDSCHUH, Daniela; (DE).
WEIMAR, Christian; (DE). WOLLIN, Stefan-Lutz; (DE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me një aplikim të kombinuar të inhibitorit PDE4 ose inhibitorit PDE3/4 dhe antagonistit histamin i receptorit në mjekimin e sëmundjeve aspiratore

- (11) 234-1
(21) 599
(22) 17/10/2008
(54) KOMPOZIMI FARMACEUTIK I INHIBITORIT PDE4 OSE INHIBITORIT PDE3/4
DHE ANTAGONISTËT HISTAMIN I RECEPTORËVE
(73) NYCOMED GmbH
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 234-2
(21) 599
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 235
(21) 593
(22) 17/10/2008
(30) 11/298186 20.10.1999 JP
(54) KOMPOZIMI UJOR FARMACEUTIK I CILI PËRMBAN CIKLESONID
(51) A61K31/58, A61K9/51, A61K47/38
(73) NYCOMED GMBH

- (72) NAGANO, Atsuhiko; (JP). NISHIBE, Yoshihisa; (JP). TAKANASHI, Kazuya; (JP)
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje propozon kompozimin ujqor farmaceutik i cili përmban ciklesonid dhe hidrosipropilmetilceluluzën , në të cilën ciklesonidi është i shpërndarë ne mediumin ujqor në formë të grimcave të ngurta. Kompozimi ka aftësi që tu ik variacioneve në koncentrimet e ciklesonidit gjatë kohës së prodhimit si dhe tu ikë reduktimeve në fitimin e ciklesonidit.

- (11) 235-1
(21) 593
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 236
(21) 576
(22) 17/10/2008
(30) 02011830.3 28.05.2002 EP
102 23 828.6 28.05.2002 DE
103 11 613.3 14.03.2003 DE
(54) NDIKIMI I PREPARATIT FARMACEUTIK NË VENDIN E SËMURË
(51) A61K47/10, A61K47/14, A61K47/06, A61K47/32, A61K47/44, A61K31/44
(73) NYCOMED GMBH
(72) BOLLE, Christina; (DE). LINDER, Rudolf; (DE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Aplikimi i preparatit farmaceutik ne vendin e sëmur
Është përshkruar preparati farmaceutik për marrje ne vendin e sëmur të inhibitorit PDE 4 te tretshëm dobët, janë fituar me biopërshtatje sistematike të mira befasuese me këtë formë të dozimit

- (11) 236-1
(21) 576
(22) 17/10/2008
(54) NDIKIMI I PREPARATIT FARMACEUTIK NË VENDIN E SËMURË
(73) NYCOMED GMBH
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 236-2
(21) 576
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE

(74) Ragip Malushaj

(11) 237

(21) 594

(22) 17/10/2008

(30) 02003811.3 20.02.2002 EP

102 07 160.8 20.02.2002 DE

(54) FORMA ORALE E DOZIMIT E CILA PËRMBAN INHIBITORIN PDE 4 SI
PËRBËRËS AKTIV DHE POLIVINILPIRILIDONIN SI PRANUES

(51) A61K45/06, A61K9/20, A61K31/166, A61K31/44, A61P11/06

(73) NYCOMED GmbH

(72) DIETRICH, Rango; (DE). EISTETTER, Klaus; (DE). NEY, Hartmut; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Është përshkruar forma për dozim për marrje orale të inhibitorit PDE 4, tretshmëria e të cilit është e vogël. Ata e përmbajnë PVP si mbushës

(11) 237-1

(21) 594

(22) 17/10/2008

(54) FORMA ORALE E DOZIMIT E CILA PËRMBAN INHIBITORIN PDE 4 SI
PËRBËRËS AKTIV DHE POLIVINILPIRILIDONIN SI PRANUES

(73) NYCOMED GmbH

(74) Ragip Malushaj

(11) 237-2

(21) 594

(22) 17/10/2008

(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE

(74) Ragip Malushaj

(11) 238

(21) 344

(22) 16/10/2008

(30) 60/685,149 27.05.2005 US

(54) TWEAK ANTITRUPA LIDHES

(51) A61K 39/395, C12P 21/08

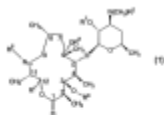
(73) BIOGEN IDEC MA INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, U.S.A

(72) BURKLY, Linda C.; (US). GARBER, Ellen; (US). LUGOVSKOY, Alexey; (US)

(74) Ali Asani

(57) Përshkruhen antitrupe anti-Tweak.

-
- (11) 239
(21) 413
(22) 16/10/2008
(30) 60/109,399 20.11.1998 US
(54) Azalidet në 13 elementë dhe përdorimi si agjentë antibiotikë
(51) A61K 31/7052, C07H 17/08
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
(72) RAFKA, Robert, John; (US). MORTON, Barry, James; (US). RAGAN, Colman, Brendan; (US). BERTINATO, Peter; (US). DIRLAM, John, Philip; (US). BLIZE, Alan, Elwood; (US). ZIEGLER, Carl, Bernard; (US)
(74) Trim Gjota



(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë të përgatitjes së komponimeve të formulës (1) dhe kripërave të tyre farmaceutikisht të pranueshme. Komponimet e formulës (1) janë agjentë antibakterial që mund të përdoren për të trajtuar infeksionet e ndryshme bakteriale dhe protozoare. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me përbërje farmaceutike që përmbajnë komponime të formulës (1) dhe me metodat e trajtimit të infeksioneve bakteriale protozoare nëpërmjet administrimit të komponimeve të formulës (1). Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me metodat e përgatitjes së komponimeve të formulës (1) dhe me komponimet e ndërmjetme të dobishëm në përgatitje të tilla.

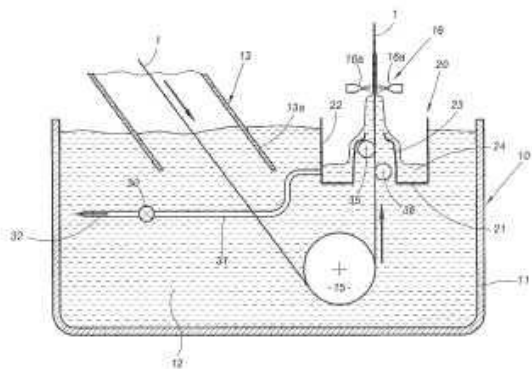
-
- (11) 239-1
(21) 413
(22) 16/10/2008
(54) Azalidet në 13 elementë dhe përdorimi si agjentë antibiotikë
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
(74) Trim Gjota

-
- (11) 240
(21) 155
(22) 25/09/2008
(30) 00/14483 10.11.2000 FR
(54) METODA DHE PAISJA PER VESHJEN E SHIRITIT METALIK, POSAQERISHT SHIRITIT NGA ÇELIKU
(51) C23C2/00
(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F-93200 Saint Denis, France
(72) DAUCHELLE, Didier; (FR). BAUDIN, Hugues; (FR). LUCAS, Patrice; (FR). GACHER, Laurent; (FR). PRIGENT, Yves; (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë për mbështjelljen e vazhdueshëm dip e një shirit metalik (1) në një rezervuar (11) permban nje banjo lëngshme metalike (12), metodë e cila konsiston në vazhdimësi unwinding shirit metalik (1) në një veshjes (13) të kësaj pjesa e poshtme e zhytur ne banjo lëngshme metali (12), për të përcaktuar me sipërfaqen e thënë banjo a vula lëngët (14) në zonën outputting rrip (1) nga banjo lëngshme metali (12), duke e izoluar e metalit të lëngët të sipërfaqes së tha banjo në një dhomë izoluese (12) dhe në recuperating grimcat oksid metali dhe komponimet ndërmetalike duke qarkulluar lëngshme metalike në zonën e përmendur në dhomës në fjalë (20) dhe nxjerrjen e grimcave nga dhomës në fjalë (20).

Ky zbulim gjithashtu të bëjë një instalim për zbatimin e metodës.



(11) 240-1

(21) 155

(22) 25/09/2008

(54) METODA DHE PAISJA PER VESHJEN E SHIRITIT METALIK, POSAQERISHT SHIRITIT NGA ÇELIKU

(73) ARCELORMITTAL France 5, rue Luigi Cherubini, F-93200 Saint Denis, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 241

(21) 242

(22) 13/10/2008

(30) 0413619.8 17.06.2004 GB

0507693.0 15.04.2005 GB

(54) DERIVATET E PYRROLOPYRIDINAVE DHE PËRDORIMI I TYRE SI ANTAGONIST TE CRTH2"

(51) C23C2/00

(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35, CH-4056 Basel (CH)

(72) BALA, Kamlesh; (GB). LEBLANC, Catherine; (GB). SANDHAM, David, Andrew; (GB). TURNER, Katharine, Louise; (GB). WATSON, Simon, James; (GB). BROWN, Lyndon, Nigel; (GB). COX, Brian; (GB)

(74) Kujtesa Nezaj

(57)

(11) 241-1

(21) 342

(22) 13/10/2008

(54) DERIVATET E PYRROLOPYRIDINAVE DHE PËRDORIMI I TYRE SI ANTAGONIST TE CRTH2”

(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35, CH-4056 Basel (CH)

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 242

(21) 761

(22) 06/11/2008

(30) DE 19.11.1998 19853487.6

(54) PËRDORIMI I DIALKILFUMARATEVE

(51) A 61K 31/194, P37/06

(73) FUMAPHARM AG Haldenstrasse 24a, 6006 Luzern, (CH)

(72) JOSHI, Rajendra, K.; STREBEL, Hans-Peter

(74) Ali Asani

(57) Inovacioni ka të bëjë me përdorimin e dialkylfumarateve për prodhimin e preparateve farmaceutike për përdorim në mjekësinë e transplantimeve ose në terapinë e sëmundjeve të mungesës auto-immune dhe preparateve në formë të mikro-tabletave ose pilulave. Në fund, dialkylfumaratet po ashtu mund të shfrytëzohen në kombinim me preparate konvencionale në lëmin e mjekësisë së transplantimit dhe konvencionale immunosupresive, posaçërisht ciklosporinës.

(11) 242-1

(21) 761

(22) 06/11/2008

(73) Biogen Idec International GmbH Landis + Gyr-Strasse 3, 6300 Zug, Switzerland (CH)

(74) Ali Asani

(11) 243

(21) 570

(22) 17/10/2008

(30) 198 43 413.8 18.08.1998 DE

- (54) FORMA E RE NGA KRIPA PANTOPRAZOLE
(51) C07D401/12, A61K31/4439
(73) NYCOMED GmbH Byk-Gulden Str.2, 78467 Konstanz, (DE)
(72) KOHL, Bernhard; (DE)
(74) Ragip Malushaj
- (57) Shpikja ka të bëjë me dihidratin e kripës së magneziumit pantoprazol
-

- (11) 243-1
(21) 570
(22) 17/10/2008
(54) FORMA E RE NGA KRIPA PANTOPRAZOLE
(73) NYCOMED GmbH Byk-Gulden Str.2, 78467 Konstanz, (DE)
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 243-2
(21) 570
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 244
(21) 564
(22) 16/10/2008
(30) 03011609.9 22.05.2003 EP
(54) KOMPOZIMI I CILI PËRMBAN INHIBITORIN PDE4 DHE INHIBITORIN PDE5
(51) A61K45/06, A61K31/505, A61K31/522, A61K31/53, A61K31/44, A61P9/04, A61P11/06, A61P13/12
(73) NYCOMED GmbH
(72) DUNKERN, Thorsten; (DE). HATZELMANN, Armin; (DE). SCHUDT, Christian; (DE). GRIMMINGER, Friedrich; (DE). GHOFRANI, Hossein Ardeschir; (DE)
(74) Ragip Malushaj
- (57) Kompozimi i cili përmban inhibitorin PDE4 dhe inhibitorin PDE5

Shpikja ka të bëjë me aplikimin e kombinuar të inhibitorit PDE4 dhe inhibitorin PDE5 për trajtimin e sëmundjeve në të cilat aktiviteti i fosfodiesterazës 4(PDE4) dhe/ose fosfodiesterazës 5(PDE5) është i dëmshëm

- (11) 244-1
(21) 564
(22) 16/10/2008

- (73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

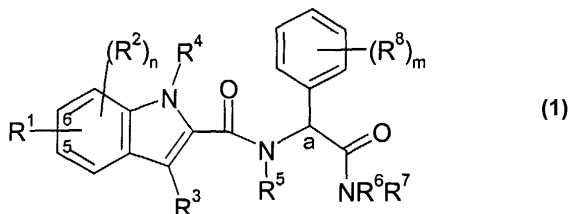
- (11) 245
(21) 647
(22) 17/10/2008
(30) 60/014,167 26.03.1996 US
(54) BENZOTIOFENI, FORMULIMET TË CILAT I PËRMBAN DHE PROCESSET
(51) C07D 333/56
(73) ELI LILLY AND COMPANY, Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana, US
(72) ARBUTHNOT, Gordon, N.; (US). DALDER, Brian, W.; (US). HARTAUER, Kerry, J.; (US). LUKE, Wayne, D.; (US). STRATFORD, Robert, E., Jr.; (US)
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje paraqet komponimin e formulës (I) dhe kripërat e pranueshme farmaceutike dhe solvatet e tyre, karakteristik e të cilave është se komponimi është në formë të grimcave dhe ka distance specifike të madhësi. Kjo shpikje më tutje paraqet përzierjen farmaceutike e cila përmbajnë ose janë të formuluar duke shfrytëzuar komponimin e formulës (I) dhe shfrytëzimin e komponimeve të tilla për zbutjen e patologjive njerëzore duke përfshi osteoporozën, zvogëlimin e lipideve në serum dhe kancerit të gjinjve

- (11) 245-1
(21) 647
(22) 17/10/2008
(54) BENZOTIOFENI, FORMULIMET TË CILAT I PËRMBAN DHE PROCESSET
(73) ELI LILLY AND COMPANY, Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana, US
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 246
(21) 382
(22) 16/10/2008
(30) 60/301,644 28.06.2001 US
(54) INDOLE SUBSTITUSE TË TRIAMIDËS, BENZOFURANE DHE BENZOTHIOFENE SI INHIBITORE TË MIKROSOMAL TRIGLICERIDËS TRANSFER PROTEINËS (MTP) DHE/OSE SEKRECIONIT TË APOLIPOPROTEIN B (APO B)
(51) C07D209/42, A61K31/404, A61P3/06, C07D307/85, C07D401/12, C07D403/12, A61K31/343, A61K31/4439
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road Groton Road, Connecticut, 06340, USA
(72) BERTINATO, Peter; (US). BLIZE, Alan, Elwood; (US). BRONK, Brian, Scott; (US). CHENG, Hengmiao; (US). HUATAN, Hiep; (US). LI, Jin; (US). MASON, Clive, Philip; (GB)
(74) Trim Gjota

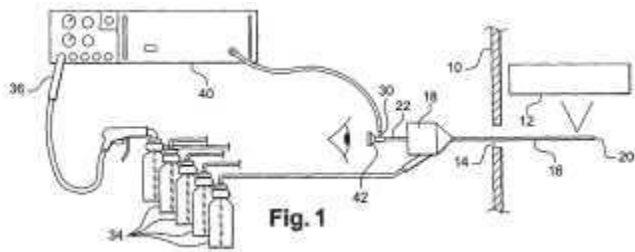
(57) Shpikja ka të bëjë me inhibitorët e triamidit MTP/ApoB të formulës 1, ku R¹-R⁸ janë të përcaktuara në specifikimin, si dhe përbërjet farmaceutike dhe përdorimet e tyre, dhe proceset për përgatitjen e komponimeve. Komponimet e shpikjes janë të dobishme për trajtimin e obezitetit dhe çrregullimet e lipideve.



-
- (11) 246-1
 (21) 382
 (22) 16/10/2008
 (54) INDOLE SUBSTITUË TË TRIAMIDËS, BENZOFURANE DHE BENZOTHIOFENE SI INHIBITORE TË MIKROSOMAL TRIGLICERIDËS TRANSFER PROTEINËS (MTP) DHE/OSE SEKRECIONIT TË APOLIPOPROTEIN B (APO B)
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road Groton Road, Connecticut, 06340, USA
 (74) Trim Gjota

-
- (11) 247
 (21) 61
 (22) 02/09/2008
 (30) 03/08156 04.07.2003 FR
 (54) APARATI PËR KËRKIM DHE PËRCAKTIM TË DEFEKTEVE NË PJESË ME ANË TË ENDOSKOPISË
 (51)
 (73) SNECMA MOTEURS, 2 Boulevard du Général Martial Valin 75015 Paris FRANCE
 (72) ISABELLE BONNINGUE; JOHN LEQUELLEC
 JEAN-CLAUDE LEMOAL; MICHEL BACCELLA
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Pajisja ka një endoscope (22), për ndriçimi dhe vëzhgimit në dritës, me përçues të furnizuar dhe pulverizoj produkte për inspektimit në dru (16) kalon nëpërmjet një grykën (14) të murit (10) për të shqyrtuar një pjesë (12). Një tjetër i pavarur endoscope i endoscope ish dhe ngjit ofrohet për ndriçim dhe vëzhgimin e një pjesë e copë të përpunuara nga produktet për inspektim në dritën ultravjollcë.



-
- (11) 247-1
 - (21) 61
 - (22) 02/09/2008
 - (73) SNECMA MOTEURS-SNECMA SERVICES 2 Boulevard du Général Martial Valin, 75015 Paris, FRANCE
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 248
- (21) 180
- (22) 26/09/2008
- (30) PA 2002 00480 27.03.2002 DK
60/368,434 27.03.2002 US
- (54) PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E SERTINDOL
- (51) C07D401/14, C07D209/08
- (73) H.LUNDBECK A/S Ottiliavej 9 DK-2500 Valby-Copenhagen, Denmark
- (72) ZANON, Jacopo; (IT). VILLA, Marco; (IT).
CIARDELLA, Francesco; (IT)
- (74) Ali Asani

(57) Inovacioni ka të bëjë me metodën e re për prodhimin e sertindolit i cili përmban 5-klor-1-(4-florfenil)-indol dhe shndërrohet në sertindol ku metoda për prodhim përmban 5-klor-1-(4-florfenil)-indol përmban reagim të 5-klor-indolit me 4- florfenilhalid në prezencën e bazës, ligandi kelatues dhe sasia katalitike e kripës së bakrit përmban bakër (I) ose bakër (II) dhe anion i cili nuk ndërhyr në mënyrë të papërshtatshme me reaksionin.

- (11) 249
- (21) 180
- (22) 26/09/2008
- (30) DE 20.12.1996. 196 53 969.2
- (54) PËRDORIMI I PREPARATEVE SHËRUES TË TRETUR NË UJË PËR FITIMIN E AEROSOLEVE PA GAZ SHTYTËS
- (51) A 61 K9/12

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany

(72) Freund Bernhard; Zierenberg Bernd

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me preparatet që përmbajnë ilaç, në formën e tretësve ujor, për fitimin e aerosolëve pa gaz shtytës.

(11) 250

(21) 377

(22) 16/10/2008

(30) 60/294,775 31.05.2001 US

60/341,048 06.12.2001 US

(54) REZOLUCIONI OPTIK I (1-BENZIL-4-METHILPIPERIDIN-3-YL) -METHILAMINËS
DHE PËRDORIMI I SAJ PËR PËRGATITJEN E DERIVATEVE TË PIRROLO 2,3-
PIRIMIDINËS SI INHIBITORE TË PROTEIN KINASËS

(51) C07D487/04, A61K31/505, A61P37/06

(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, Connecticut, 06340, USA

(72) WILCOX, Glenn, Ernest; (US). KOECHER, Christian; (CH). VRIES, Ton; (NL).
FLANAGAN, Mark, Edward; (US). MUNCHHOF, Michael, John; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Nje metode per zgjidhjen enantiomeret e një përbërjeje që përmban strukturën e formulës (I):? Ku R 4_ç ose R 5_ç mund të përmbajnë një ose më shumë asimetrike qendra, nga përzierja e nje perzierje rasemike te enantiomereve të një përbërjeje, që përmbajnë strukturën i thënë formula; në një tretës, me një komponim zgjidhjen që ka një stereospecificity përcaktuar, për të formuar një solucion dhe me tha zgjidhjen agjent qenit i aftë të lidhet me të paktën një të por jo gjithë tha enantiomeret për të formuar një precipitat, përmbajne te pakten nje prej tha enantiomeret në Forma stereospecifik dhe mbledhjen as precipitat dhe pastruar atë ose mbledhjen e zgjidhjes me përmbante tjetër i tha enantiomeret dhe recrystalizing e enantiomer të përfshira në zgjidhjen e lartpërmendur

(11) 251

(21) 408

(22) 16/10/2008

(30) 60/406,524 28.08.2002 US

60/417,047 08.10.2002 US

(54) DERIVATET E REJA TË BENZOIMIDAZOLËS TË NEVOJSHME SI AGJENTË
ANTIPROLIFERATIVE

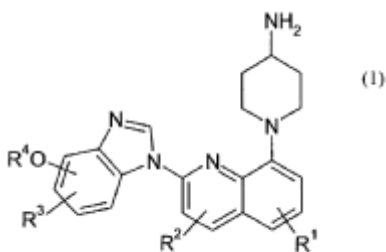
(51) C07D401/04, A61K31/415, A61P35/00

(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA

(72) KATH, John, Charles; (US). LYSSIKATOS, Joseph, Peter; (US). WANG, Huifen, Faye;
(US)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e formulës 1 dhe me kripërat farmaceutikisht të pranueshme, promedikamentet dhe solvatet e tij, ku R^1 , R^2 , R^3 dhe R^4 janë përcaktuar më poshtë. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me metodat e trajtimit të rritjes jonormale qelizore, të tilla si kanceri, në gjitarë, nëpërmjet administrimit të komponimeve të formulës 1, dhe me komponimet farmaceutike për trajtimin e çrregullimeve të tilla, të cilat përmbajnë komponimet e formulës 1. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me metodat e përgatitjes së komponimeve të formulës 1.



(11) 252

(21) 853

(22) 19/11/2008

(30) 2004 010519 06.10.2004 FR

(54) NJËSIA MBËSHTETËSE E PANOSË/PANELIT INFORMATIV QË KA VEPRIM JO TË VAZHUESHËM PËR MBAJTJE TË INSERTEVE

(51) G09F 1/10; G09F 1/00; G09F 1/06

(73) L'HOTEL Francois Le Moulin á Vent, 77760 Larchant, France

(72) FRANCOIS L'HOTEL

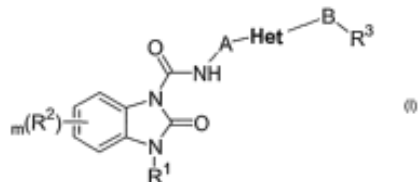
(74) Trim Gjota

(57) Panoja informative e ka se paku nje siperfaqe per shpjegim (3), përbëhet prej së paku një pllake të fortë dhe të përkulshme (2), pjesët e forta elastike (44) për tendosje të cilat përkulin siperfaqen për shpjegim dhe numrit më të madhë të shtojcave (18-20) për mbajtje të cilat mbajnë siperfaqen për shpjegim në gjendjen e lakuar dhe veprimi i së cilës është i shpërndarë në mënyrë diskontinuele përgjatë siperfaqes së cekur për shpjegim. Shtojcat (18-20) për mbajtje e kanë gjatësinë e njëjtë të distancës ndërmjet dy skajeve anësore (8, 9) të pllakës (2) kur është në gjendje të përkulur. Pllaka vazhdohet, jashtë siperfaqes për shpjegim, në dy serë krahësh anësor (12, 13, 14, 15, 16, 17) të cilat duhet të formojnë dy seri dijedrash për pranimin shtojcës (18-20) për mbajtje. Pjesët elastike (44) janë të konstruara ashtu që të jenë në bashkëveprim me shtojcat (18-20) për mbajtje dhe krahët (12-17) dhe që të veprojnë nën forcat tendosëse në drejtimin horizontal, dhe forcave (49, 50) me kahje të kundërt në drejtimin vertikal, ashtu që të mbajnë shtojcën (18-20) për mbajtje në lartësi të caktuar kur siperfaqja për shpjegim gjendet në gjendje të përkulur.

- (11) 252-1
(21) 853
(22) 19/11/2008
(54) NJËSIA MBËSHTETËSE E PANOSË/PANELIT INFORMATIV QË KA VEPRIM JO TË VAZHDUESHËM PËR MBAJTJE TË INSERTEVE
(73) L'HOTEL Francois Le Moulin á Vent, 77760 Larchant, France
(74) Trim Gjota
-

- (11) 253
(21) 559
(22) 16/10/2008
(30) 60/500,144 03.09.2003 US
(54) KOMPONIMET E BENZIMIDAZOLONIT QE ZOTEROJNE AKTIVITET AGONIST NDAJ RECEPTORIT 5-HT4
(51) C07D405/14, C07D413/14, C07D401/12, C07D405/06, A61K31/4184, A61P1/04
(73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street, New York, NY 10017, US
(72) IGUCHI, Satoru; (JP). KATSU, Yasuhiro; (JP). SONE, Hiroki; (JP). UCHIDA, Chikara; (JP). KOJIMA, Takashi; (JP)
(74) Trim Gjota

(57)



Ky zbulim siguron një komponim të formulës (I) ose të një kripte të saj farmaceutikisht të pranueshme, dhe të përbërjeve që përmbajnë komponime të tilla, dhe përdorimi i këtyre komponimeve për prodhimin e medikamenteve për sëmundjen e refluxit gastroezofageal, sëmundjen gastrointestinale, çrregullime të motilitetit gastrik, dispepsia jo -ulçeroze, dispepsia funksionale, sindromi i irritimit të zorrëve (IBS), konstipacioni, mostretje, inflamacion të ezofagut, sëmundjen gastroezofagorale, nauza, sëmundje të sistemit nervor qëndror, sëmundjen Alzheimer, çrregullime të sistemit kognitiv, të vjella, migrenë, sëmundje neurologjike, dhimbje, çrregullime kardiovaskulare, dëmtime kardiake , aritmi, diabetit dhe sindromit apnea. Këto komponime kanë aktivitet agonist ndaj receptorit 5-HT₄, dhe në këtë mënyrë janë të dobishme për trajtimin e sëmundjes së refluxit gastroezofageal, dispepsisë jo-ulçeroze, dispepsisë funksionale, sindromit të irritimit të zorrëve ose sëmundje të ngjashme në gjitarë, veçanërisht në qëniet njerëzore.

- (11) 253-1
(21) 559
(22) 16/10/2008
(54) KOMPONIMET E BENZIMIDAZOLONIT QE ZOTEROJNE AKTIVITET AGONIST NDAJ RECEPTORIT 5-HT4

(73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street, New York, NY 10017, US

(74) Trim Gjota

(11) 254

(21) 859

(22) 19/11/2008

(30) 60/408,719 06.09.2002 US

(54) ANTITRUPAT MONOKLONAL ANTI-IL-191 TERAPEUTIK HUMAN

(51) A61K39/395, C07K16/28

(73) AMGEN INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California 91320-1799, USA
Medarex, Inc, 707 State Road Princeton, New Jersey, USA

(72) VARNUM, Brian; (US). VEZINA, Chris; (US).

WITTE, Alison; (US). QIAN, Xueming; (US). MARTIN, Frank; (US). HUANG,
Haichun; (US). ELLIOTT, Gary; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Janë përshkruar antittrupat që bashkëveprojnë me receptorin interleukin-1 tipi 1 (IL-1R1). Janë përshkruar metodat për trajtimin e sëmundjeve të ndërmjetësuar nga IL-1 nëpërmjet administrimit të një sasive farmaceutikisht efektive të antitrupave tek IL-1R1. Janë përshkruar metodat për zbulimin e sasisë së IL-1R1 në një mostër duke përdorur antittrupat tek IL-1R1.

(11) 254-1

(21) 859

(22) 19/11/2008

(73) Medarex, L.L.C Route 206 and Province Line Roas, Princeton, New Jersey 08540, USA

(74) Trim Gjota

(11) 255

(21) 855

(22) 19/11/2008

(30) 60/301,172 26.06.2001 US

(54) Antittrupat OPGL

(51) A61K39/395, G01N33/53, C07K16/28, A61P19/08

(73) Amgen Fremont Inc. 6701 Kaiser Drive Fremont, CA 94555, USA

AMGEN, INC. One Amgen Center Drive, Mailstop 27-4-A, Thousand Oaks, CA 91320 (US)

(72) BOYLE, William, J.; (US). MARTIN, Francis, H.; (US). CORVALAN, Jose, R.; (US).
DAVIS, Geoffrey, C.; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Përshkruhen antittrupat që veprojnë me lidhës osteoprotegjerin (OPGL). Përshkruhen metodat e trajtimit të çrregullimeve osteopenike nëpërmjet administrimit të një sasive farmaceutikisht efektive të antitrupave në OPGL. Përshkruhen metodat e zbulimit të sasisë të OPGL në një mostër duke përdorur antittrupat në OPGL

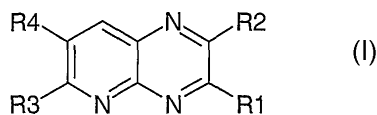
-
- (11) 255-1
 - (21) 855
 - (22) 19/11/2008
 - (54) Antitrupat OPGL
 - (73) Amgen Fremont Inc. 6701 Kaiser Drive Fremont, CA 94555, USA
AMGEN, INC. One Amgen Center Drive, Mailstop 27-4-A, Thousand Oaks, CA 91320 (US)
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 256
- (21) 14
- (22) 17/03/2008
- (30) 103 23 345.8 23.05.2003 DE
10 2004 022 383.1 06.05.2004 DE
- (54) PIRIDOPIRAZINAT E REJA DHE PËRDORIMI I TYRE SI MODULATORE
- (51) C07D471/04, A61K31/4985, A61P17/14, A61P9/10, A61P35/00
- (73) ZENTARIS GmbH, Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, (DE)
- (72) GÜNTHER, Eckhard; (DE). CLAUS, Eckhard; (DE). SEIPELT, Irene; (DE). RAPP, Ulf-R.; (DE). WIXLER, Ludmilla; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja i referohet derivateve të reja pirido [2,3-b]pirazinave me formulë të përgjithshme I, përfitimin dhe përdorimin e tyre si barna posaqerisht në trajtimin e sëmundjeve malinje dhe të tjera të cilat bazohet në proliferimin patologjik qelizor.

- (11) 257
- (21) 13
- (22) 17/03/2008
- (30) 03012868.0 06.06.2003 EP
04011598.2 15.05.2004 EP
- (54) DERIVATET E INDOLEVE ME EFEKT NE APOPTOZE
- (51) C07D401/12, C07D403/12, C07D471/04, A61K31/404, A61P35/00, // C07D471/04, C07D241/00, C07D221/00
- (73) ZENTARIS GmbH, Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, (DE)
- (72) GERLACH, Matthias; (DE). SCHUSTER, Tilmann; (DE). EMIG, Peter; (DE). SCHMIDT, Peter; (DE). BASSNER, Silke; (DE). GÜNTHER, Eckhard; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja i referohet derivateve të indoleve të përdorura si barna për trajtimin e sëmundjeve tumorale, posaqerisht ne rastet e rezistences ndaj barnave tjera dhe metastazave të karcinomes



-
- (11) 258
 - (21) 835
 - (22) 17/03/2008
 - (30) 101 09 657.7 28.02.2001 DE
 - (54) PROCESI PËR PËRGATITJEN E (E)-5-(2-BROMOVINIL)-2'-DEOKSIURIDIN
 - (51) C07H19/06
 - (73) Menarini Ricerche S.P.A. Via Tito Speri, 10 I-00040 Pomezia, ITALY
BERLIN-CHEMIE AG Glienicker-Weg 125 12489 Berlin, GERMANY
 - (72) SALIMBENI, Aldo; (IT). MAGGI, Carlo, Alberto; (IT). MANZINI, Stefano; (IT).
TUROZZI, Damiano; (IT)
 - (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përgatitjen e (E)-5-(2-bromovinil)-2'-deoksiuridin (Brivudin) të karakterizuar se tretësit pa halogjen të zgjedhur nga esteret ose eteret ciklike janë përdorur në hapin e bromimit të 5-etil-2'-deoksiuridin diaciklat. Përdorimi i këtyre tretësve është me avantazh në lidhje me toksicitetin, kostot dhe mbrojtjen e mjedisit.

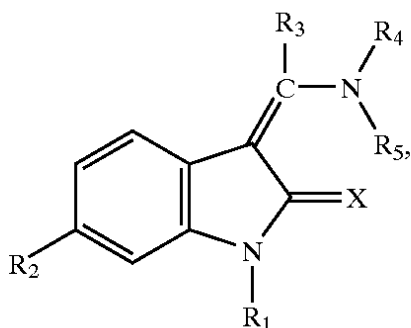
-
- (11) 258-1
 - (21) 13
 - (22) 17/03/2008
 - (54) PROCESI PËR PËRGATITJEN E (E)-5-(2-BROMOVINIL)-2'-DEOKSIURIDIN
 - (73) Menarini Ricerche S.P.A. Via Tito Speri, 10 I-00040 Pomezia, ITALY
BERLIN-CHEMIE AG Glienicker-Weg 125 12489 Berlin, GERMANY
 - (74) Trim Gjota

-
- (11) 259
 - (21) 303
 - (22) 13/10/2008
 - (30) 199 49 208.5 13.10.1999 DE
100 42 696.4 31.08.2000 DE
 - (54) INDOLIN I ZËVENDËSUAR NË POZITËN 6, FITIMI I TIJ DHE PËRDORIMI I TIJ SI
ILAÇ
 - (51) C07D 209/34, C07D 403/12, C07D 405/12
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany

(72) HECKEL, Armin; (DE). ROTH, Gerald, Jürgen; (DE). WALTER, Rainer; (DE). VAN MEEL, Jacobus; (AT). REDEMANN, Norbert; (DE). TONTSCH-GRUNT, Ulrike; (AT). SPEVAK, Walter; (AT). HILBERG, Frank; (AT)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Indolinonet e formulës



që ka një efekt frenues mbi receptoret tyrosin te kinases dhe komplekset cyclin / CDK, si dhe në profilerimin e qelizave endoteliale dhe qelizat e ndryshme të tumorit. Shembuj janë:

3-Z-[1-(4-(piperidin-1-yl-methyl)-anilino)-1-phenyl-methylene]-6-ethoxycarbonyl-2-indolinone, 3-Z-[1-(4-(piperidin-1-yl-methyl)-anilino)-1-phenyl-methylene]-6-carbamoyl-2-indolinone, and 3-Z-[1-(4-(piperidin-1-yl-methyl)-anilino)-1-phenyl-methylene]-6-ethoxycarbonyl-2-indolinone.

(11) 259-1

(21) 303

(22) 13/10/2008

(54) INDOLIN I ZËVENDËSUAR NË POZITËN 6, FITIMI I TIJ DHE PËRDORIMI I TIJ SI ILAÇ

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 260

(21) 567

(22) 17/10/2008

(30) 02026505.4 27.11.2002 EP

(54) KOMBINIMET E REJA SINERGJETIKE TË CILAT PËRFSHINË ROFLUMILASTIN DHE FORMOTEROLIN

(51) A61K31/167, A61K31/44, A61P11/00

(73) NYCOMED GmbH

(72) BEUME, Rolf; (DE). BUNDSCHUH, Daniela; (CH).

KOLASSA, Norbert; (DE). MARX, Degenhard; (DE). WEIMAR, Christian; (DE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëj me marrjen e kombinuar të roflumilastit dhe formoterolit për shërimin e sëmundjeve të traktit respirator

(11) 260-1

(21) 567

(22) 17/10/2008

(54) KOMBINIMET E REJA SINERGJETIKE TË CILAT PËRFSHINË ROFLUMILASTIN
DHE FORMOTEROLIN

(73) NYCOMED GmbH

(74) Ragip Malushaj

(11) 260-2

(21) 567

(22) 17/10/2008

(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE

(74) Ragip Malushaj

(11) 261

(21) 595

(22) 17/10/2008

(30) 03005245.0 10.03.2003 EP

(54) PROCESI I RI PËR PËRFITIMIN E ROFLUMILASTIT

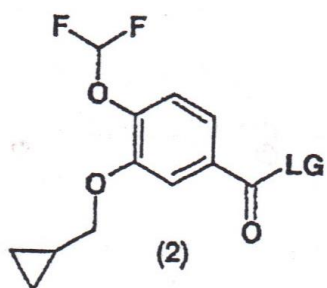
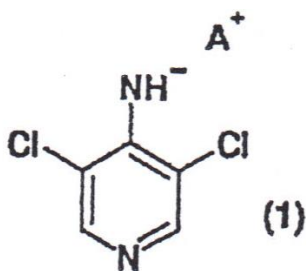
(51) C07D213/75

(73) NYCOMED GmbH

(72) KOHL, Bernhard; (DE). MUELLER, Bernd; (DE). PALOSCH, Walter; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Procesi i ri për përfitimin e roflumilastit



Shpikja ka të bëjë me proceset e reja për përfitimin e roflumilastit me pastërti të lart, procesi përfshin reaksionin 4-amin-3,5-dikloropiridin anjonin(1) me derivatin aktiv 3-ciklopropilmetoks-4- acidin difluorometoksibenzoik (2), te theksuar me këtë, ashtu që marrëdhënia molare e përdorur 4-amin-3,5-dikloropiridin anionit në derivatin aktiv 3-ciklopropilmetoks-4- acidi difluorometoksibenzoik më së paku 1.5, ndërsa më së shumti 3, ndërsa i dëshirueshëm më së paku 1.8 dhe më së shumti 2.7, posaçërisht i dëshirueshëm më së paku 2, dhe më së shumti 2.5, dhe veçanërisht i dëshirueshëm 2.2.

- (11) 261-1
 - (21) 595
 - (22) 17/10/2008
 - (54) PROCESI I RI PËR PËRFITIMIN E ROFLUMILASTIT
 - (73) NYCOMED GmbH
 - (74) Ragip Malushaj
-

- (11) 261-2
 - (21) 595
 - (22) 17/10/2008
 - (73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
 - (74) Ragip Malushaj
-

- (11) 262
- (21) 575
- (22) 17/10/2008
- (30) 02026504.7 27.11.2002 EP
- (54) KOMBINIMI SINERGETIKE I CILI PËRFSHINË ROFLUMILASTIN DHE (RR)-FORMOTEROLIN
- (51) A61K31/167, A61K31/44, A61P11/00
- (73) NYCOMED GmbH
- (72) BEUME, Rolf; (DE). BUNDSCHUH, Daniela; (CH). MARX, Degenhard; (DE). WEIMAR, Christian; (DE). WOLLIN, Stefan-Lutz; (DE)
- (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëjë me aplikimin e kombinuar të roflumilastit dhe R,R-formoterolit për mjekimin e traktit respirator.

- (11) 262-1
- (21) 575
- (22) 17/10/2008
- (54) KOMBINIMI SINERGETIKE I CILI PËRFSHINË ROFLUMILASTIN DHE (RR)-FORMOTEROLIN

- (73) NYCOMED GmbH
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 262-2
(21) 575
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 263
(21) 592
(22) 17/10/2008
(30) 11/298185 20.10.1999 JP
(54) KOMPOZIMI FARMACEUTIK I CILI PËRMBAN CIKLESONID QË APLIKOHET NË MUKOZË
(51) A61K31/58, A61K9/00
(73) NYCOMED GmbH
(72) NAGANO, Atsuhiko; (JP). NISHIBE, Yoshihisa; (JP). TAKANASHI, Kazuya; (JP)
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje propozon kompozimin farmaceutik për aplikim në mukozë që të shfrytëzohet në mjekim me medikamente e cila përmban në ujë substancën jo të tretshme dhe/ose të tretshme dobët, ciklesonid, dhe mjedisin ujor, dhe e cila e ka presionin osmozik i cili është me e vogël se nga 290 mOsm. Ky kompozim është superior në krahasim me kompozimet konvencionale farmaceutike për aplikim në mukoze, për shkak të efikasitetit dhe retencionit të madhe dhe depërtueshmërisë në submukozë ose të gjakut në mukozë

- (11) 263-1
(21) 592
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 264
(21) 781
(22) 19/11/2008
(30) 00810418.4 15.05.2000 EP
(54) PREDHA DEFORMABILE E KALIBRIT TË VOGËL DHE PROCESI I PËRFITIMIT TË SAJ
(51) F42B12/34
(73) RUAG Ammotec Uttigenstrasse 67, CH-3602 Thun, Switzerland

(72) BAUMGARTNER, Hans; (CH). SCHNEIDER, Rolf; (CH). HUG, Carl; (CH). MEYER, Donald; (CH)

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka te bëjë me predhën deformabile te kalibrit te vogël e cila përbehet nga dy pjese te përgatitura nga mesingu . Predha e cikur përmban elementin themelor (1) ne forme te cilindrit te zbrazet ne vrimën e se cilës është futur pjesërisht bërthama (2) e kapsulës e cila me vendosje lidhet me elementin baze (1) formon zbrazëtirën ne te dhe mbahet forte ne pozitën e saj te parme. Ne vartësi nga vlerat e zgjedhura te vendosjes se forte bërthama (2) e kapsulës lëviz ose gjate qitjes se predhës, ose gjate goditjes se saje ne cak, ashtu qe me anën e vet te pasme (2') vije ne kontakt me elementin themelor (1), për deri sa element! themelor (1) ne cak fiton forme këpurdhore. Me këtë arrihet deformimi i synuar i predhës e cila qon deri tek transmetimi me i larte i energjisë ne cak, dhe pa rrezik nga lajmërimi i dezintegrimit ose shpërbërja e predhës. Predhe munde te përpunohet ne mënyre ekonomike me procesin e nxjerrjes se thelle dhe presimit.

(11) 264-1

(21) 781

(22) 19/11/2008

(54) PREDHA DEFORMABILE E KALIBRIT TË VOGËL DHE PROCESI I PËRFITIMIT TË SAJ

(73) RUAG Ammotec Uttigenstrasse 67, CH-3602 Thun, Switzerland

(74) Ragip Malushaj

(11) 265

(21) 573

(22) 17/10/2008

(30) 103 45 343.1 19.09.2003 DE

(54) PROCESI PËR PËRGATITJEN E EKSTRAKTIT NGA GJETHET E URTHIT DHE EKSTRAKTI I PËRGATITUR SIPAS ATIJ PROCESI

(51) A61K36/25, A61P11/00

(73) Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG Herzbergstrasse 3, 61138 Niederdoffelden (DE)

(72) RUNKEL, Frank; (DE). SCHNEIDER, Wolfgang; (DE). SCHMIDT, Oliver; (DE). ENGELHARD, Georg, Maximilian; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja i referohet procesit për përgatitjen e ekstraktit nga gjethet e urthit, e cila përmban substancat efikase, hederakozid C dhe α -hederin, si dhe në ekstraktin e përgatitur sipas atij procesi. Sipas procesit së pari përgatitet, ekstrakti i parë, i pasur me α -hederin, pastaj ekstrakti i 647cili ka përmbajtje të rregulluar të hederakozidit C dhe përmbajtje të rregulluar të α -hederinës

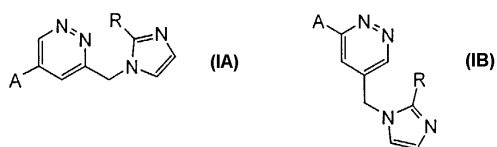
- (11) 265-1
(21) 573
(22) 17/10/2008
(54) PROCESI PËR PËRGATITJEN E EKSTRAKTIT NGA GJETHET E URTHIT DHE EKSTRAKTI I PËRGATITUR SIPAS ATIJ PROCESI
(73) Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG Herzbergstrasse 3, 61138 Niederdoffelden (DE)
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 266
(21) 743
(22) 05/11/2008
(30) 60/595,284 21.06.2005 US
(54) LËNDA DJEGËSE MOTORIKE E BAZUAR NË BENZINË DHE ETANOL
(51) C10L1/02
(73) She Blends Holding B.V. Chatharinastraat 21 F, NL'4811 XD Breda (NL)
(72) SIJBEN, Johannes, Maria, Franciscus; (NL)
(74) Ragip Malushaj

(57) Është përshkruar kompozimi i lendes djegëse motorike e cila përmban etanol , dhe e cila është e njohur edhe si gasohol, gjatë së cilës lënda djegëse motorike është ne esencë njëfazore dhe përmban nga 1 deri në 50 gjegjësisht në rend të parë nga 20 deri në 30% peshë etanoli dhe sasinë e ujit ndërmjet 1 dhe 10% të peshës e bazuar ne peshën e etanolit. Kompozimi i tillë i lendes djegëse motorike mund të fitohet me përzierjen e benzinës me etanolin uJOR, me të cilën eliminohet nevoja për shfrytëzimin e etanolit të anhidruar si lëndë e parë fillestar. Karshi kësaj kompozimi i tillë i lëndës djegëse motorike mund të fitohet me përzierjen e benzinës me etanolin uJOR dhe etanolin e anhidruar, me të cilën i iket nevojës për shfrytëzimin e etanolit të anhidruar si lëndë e parë fillestare. Këto kompozime të lëndës djegëse motorike mundë të përmbajnë fazën tjetër rrjedhëse e cila nuk e formon shtresën e ndarë, e cila në mënyrë vizuale nuk mund të detektohet faza e veçantë e rrjedhës, për shkak të së cilës e plotëson specifikimin i cili ka mbetur e njohur si “clear and brigat” (shumë e pastër dhe e kthjellët).

- (11) 267
(21) 79
(22) 12/09/2008
(30) 02010217.4 16.05.2002 EP
(54) (IMIDAZOL-1-IL-METIL)-PIRIDAZIN SI BLOKATOR I RECEPTORËVE NMDA
(51) C07D403/06, C07D409/14, A61K31/505
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(72) BUETTELMANN, Bernd; (DE).
HEITZ NEIDHART, Marie-Paule; (FR). JAESCHKE, Georg; (CH). PINARD,
Emmanuel; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me komponimet e formulës (I) ku A është një grup ciklik i pazëvendësuar, dhe R është hidrogjeni ose alkil më i ulët; dhe kripërat shtesë acidike farmakologjikisht të pranueshme. Është treguar se komponimet e formulave IA dhe IB janë receptorët e mirë NMDA NR-2B nën lloj e bllokuesve specifik. Indikacionet e mundshme terapeutike për këto përbërje janë forma akute të neurodegenerimit shkaktuar nga p.sh., me goditje dhe trauma të trurit dhe format kronike të neurogjenerimit të tilla si sëmundje Alzheimer, sëmundja e Parkinsonit, sëmundja e Huntingtonit, ALS (skleroza amiotrofike anësore) dhe neurodegenerimi lidhur me infeksionet bakteriale ose virale dhe, përveç kësaj, depresioni dhe dhimbje kronike dhe akute.

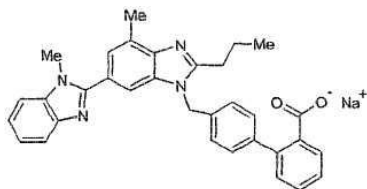


(11) 267-1
 (21) 79
 (22) 12/09/2008
 (54) (IMIDAZOL-1-IL-METIL)-PIRIDAZIN SI BLOKATOR I RECEPTORËVE NMDA
 (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
 (74) Kujtesa Nezaj

(11) 267-2
 (21) 79
 (22) 12/09/2008
 (72) Evotec International GmbH Essener Bogen 7 D-22419 Hamburg
 (74) Kujtesa Nezaj

(11) 268
 (21) 298
 (22) 14/10/2008
 (30) 101 53 737.9 31.10.2001 DE
 (54) KRIPA KRISTALORE E NATRIUMIT TELMISARTANIT DHE APLIKIMI I TIJ SI ANTAGONIST ANGIOTENZINË
 (51) C07D235/20, A61K31/4184, A61P9/12
 (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
 (72) DONSBACH, Kai; (DE). HOF, Irmgard; (DE)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një kripe kristaline natriumit e 4'-[2-n-propil-4-metil-6-(1-methylbenzimidazol-2-il) benzimidazol-1-ilmetil] bifenil-2-karboksilik acid (INN: telmisartan), tek një metodë për prodhimin e saj dhe për përdorimin e njëjtë për prodhimin e një farmaceutike që ka një angiotensin II veprim antagonist.



(11) 268-1

(21) 298

(22) 14/10/2008

(54) KRIPA KRISTALORE E NATRIUMIT TELMISARTANIT DHE APLIKIMI I TIJ SI ANTAGONIST ANGIOTENZINË

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 269

(21) 302

(22) 14/10/2008

(30) 102 00 943.0 12.01.2002 DE

(54) PROCEDURA PËR PRODHIMIN E SKOPIN ESTEREVE

(51) C07D451/10

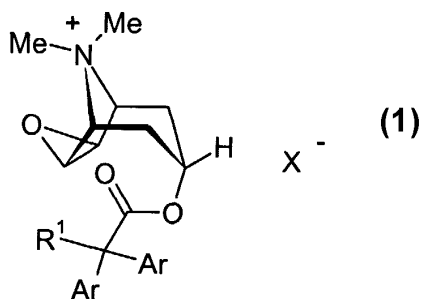
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) BRANDENBURG, Jörg; (DE).

PFRENGLE, Waldemar; (DE). RALL, Werner; (DE)

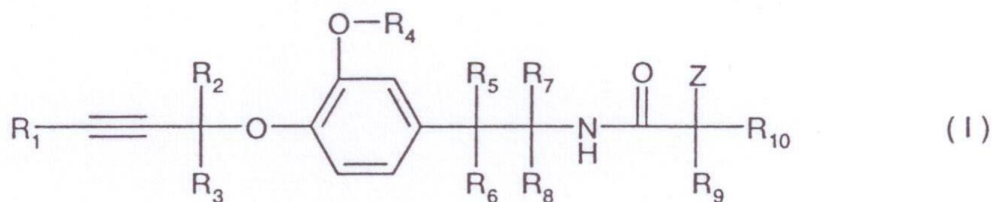
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me procedurën e re për përgatitjen e skopin estereve, me formulë të përthishme 1 në të cilën X dhe mbetjet R¹ dhe Ar mund të kenë domethënie të dhëna në kërkesat e patentës.



- (11) 270
 (21) 238
 (22) 13/10/2008
 (30) 0011944.6 17.05.2000 GB
 (54) DERIVATET E REJA TË FENIL-PROPARGILETER
 (51) C07C235/34, C07D239/02, C07D333/00, C07D213/02, A01N37/18, A01N43/00
 (73) SYNGENTA PARTICIPATIONS AG 4058 Basel (CH)
 (72) LAMBERTH, Clemens; (DE). ZELLER, Martin; (CH).
 KUNZ, Walter; (CH). CEDERBAUM, Fredrik; (CH)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me derivatet e reja të fenil-propargileterit me formulën e përgjithshme I



duke përfshirë izomerët optikë të tyre dhe përzierjes së izomerëve të tillë, ku R1 është hidrogjen, alkil, cikloalkil ose sipas zgjedhjes së lirë aril i substituar, R2 dhe R3 janë secili për vete të pavarur hidrogjen ose alkil,
 R4 është alkil, alkenil ose alkinil,
 R5, R6, R7 dhe R8 janë secili për vete hidrogjen ose alkil,
 R9 është hidrogjen, sipas zgjedhjes së lirë alkil i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkenil i substituar ose sipas zgjedhjes së lirë alkinil i substituar, R10 është sipas zgjedhjes së lirë aril i substituar ose sipas zgjedhjes së lirë heteroaril i susptituar, dhe
 Z është halogjen, sipas zgjedhjes së lirë ariloksi i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkoksi i susptituar, sipas zgjedhjes së lirë alkeniloksi i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkiniloksi i substituar, sipas zgjedhjes së lirë ariltio i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkiltio i substituar,

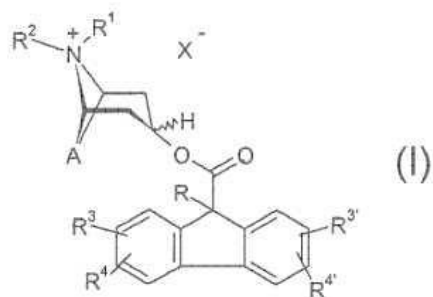
sipas zgjedhjes së lirë alkeniltio i substituar, sipas zgjedhjes së lirë allkiniltio i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkilsulfinil i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkenilsulfinil i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkinilsulfinil i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkilsulfonil i substituar, sipas zgjedhjes së lirë alkenilsulfonil i substituar ose sipas zgjedhjes së lirë alkinilsulfonil i substituar. Këto komponime posedojnë veti të dobishme për mbrojtjen e bimëve dhe mund të përdoren në praktikën bujqësore për kontrollë ose preventiv të bimëve nga sulmi i mikroorganizmave fitopatogjen, veçanërisht këpurdhave.

- (11) 270-1
 - (21) 238
 - (22) 13/10/2008
 - (54) DERIVATET E REJA TË FENIL-PROPARGILETER
 - (73) SYNGENTA PARTICIPATIONS AG 4058 Basel (CH)
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 271
- (21) 294
- (22) 14/10/2008
- (30) 102 03 741.8 31.01.2002 DE
- (54) ESTERET E REJA TË ACIDIT FLUORENKARBONIK, VEPRIMI PËR PËRGATITJEN E TYRE, SIKURSE EDHE PËRDORIMI I TYRE SI BARË
- (51) C07D451/12, A61K31/439, A61P1/06, A61P11/06, A61P13/06
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) PESTEL, Sabine; (DE). REICHL, Richard; (DE). MEISSNER, Helmut; (DE). POHL, Gerald; (DE). PIEPER, Michael, P.; (DE). GERMEYER, Sabine; (DE). SPECK, Georg; (DE). MORSCHHÄUSER, Gerd; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me fluorene estere carboxylic acid te reja te formules se pergjithshme (I) ku X-dhe grupet A, R, R1, R2, R3, R3', R4 dhe R4' kanë përcaktimet e cituara ne pretendimet dhe në përshkrim.

Shpikja gjithashtu lidhet tek metodat per prodhimin e përmendura fluorenet e reja esteret acid karboksilik dhe për përdorimin e te njëjtave si farmaceutike.



-
- (11) 272
 (21) 294
 (22) 14/10/2008
 (30) 60/290,861 14.05.2001 US
 (54) ARILPIRAZOLET E ZËVENDËSUARA SI AGJENTË SHKATËRRUES PËR PARAZITË
 (51) A61K31/495, A61P27/00, A61P29/00, C07D471/08, // (C07D471/08, 223:00), C07D221:00
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, Connecticut, 06340, USA
 (72) BOGLE, David, Everett; (US). ROSE, Peter, Robert; (US). WILLIAMS, Glenn, Robert; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me një gamë 1-aril-4-ciklopropilpirazole në të cilët gjendet së paku një fluor i ngjitur në unazën ciklopropil, në kompozimet që përmbajnë përbërje të tillë, proceset e sintezës të tyre dhe përdorimet e tyre si shkatërrues të parazitëve.

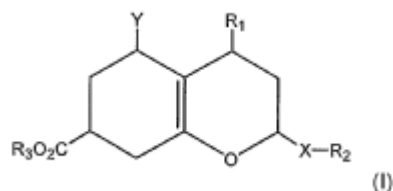
-
- (11) 272-1
 (21) 294
 (22) 14/10/2008
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, Connecticut, 06340, USA
 (74) Trim Gjota

-
- (11) 273
 (21) 584
 (22) 15/10/2008
 (30) 60/546,012 20.02.2004 US
 (54) MODULATORËT OKSIDEKAHIDRONAFTALEN TË HM74
 (51) A61K 31/352
 (73) AVENTIS PHARMACEUTICALS, INC. 55 Corporate Drive, Bridgewater, New Jersey 08807 / US

(72) MINNICH, Anne; (US). KUNTZWEILER, Theresa; (US). EISHINGDRELO, Haifeng; (US). ANGELASTRO, Michael; (US). HENKE, Stephan; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Qelizat pritëse që shprehin HM74 u përdorën për të përfutur molekulat oksidekalin-të ngjashme me aktivitet agonist, që kanë strukturën e mëposhtme (formula I):



(11) 273-1

(21) 584

(22) 15/10/2008

(54) MODULATORËT OKSIDEKAHIDRONAFTALEN TË HM74

(73) AVENTIS PHARMACEUTICALS, INC. 55 Corporate Drive, Bridgewater, New Jersey 08807 / US

(74) Trim Gjota

(11) 274

(21) 405

(22) 16/10/2008

(30) 60/435,670 20.12.2002 US

60/500,742 05.09.2003 US

(54)

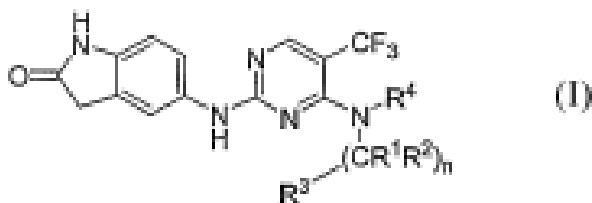
(51) C07D403/12, C07D401/14, C07D417/14, C07D413/14, C07D403/14, C07D409/14, C07D405/14, C07D513/04, A61K31/505

(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA

(72) KATH, John, Charles; (US). LUZZIO, Michael, Joseph; (US)

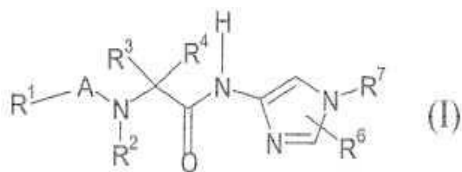
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me një komponim të formulës (I), ku R¹-R⁴ janë siç janë përcaktuar këtu. Derivatet e reja të pirimidinës janë të dobishme në trajtimin e rritjes jonormale të qelizave, të tilla si kanceri, në gjitarë. Kjo shpikje gjithashtu ka të bëjë me një metodë të përdorimit të komponimeve të tilla në trajtimin e rritjes jonormale të qelizave në gjitarë, sidomos në qëniet njerëzore, dhe me përbërjet farmaceutike që përmbajnë komponime të tilla.



- (11) 275
 (21) 414
 (22) 16/10/2008
 (30) 60/555,623 23.03.2004 US
 (54) KOMPONIMET IMIDAZOLIKE PËR TRAJTIMIN E ÇRREGULLIMEVE NEURODEGJENERATIVE
 (51) C07D233/88, C07D417/14, A61K31/4164, A61P25/28
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
 (72) BRODNEY, Michael, Aaron; (US). COFFMAN, Karen, Jean; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me komponime të formulës (I), ku R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 dhe A janë siç janë përcaktuar. Komponimet e formulës (I) kanë aktivitet për inhibimin e prodhimit të Abeta-peptidit. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me komponime farmaceutike dhe metodat për trajtimin e sëmundjeve dhe çrregullimeve, për shembull, çrregullimeve neurodegjenerative dhe/ose neurologjike, p.sh., sëmundja Alzheimer, në një gjitar duke përfshirë komponimet e formulës (I).



- (11) 275-1
 (21) 414
 (22) 16/10/2008
 (54) KOMPONIMET IMIDAZOLIKE PËR TRAJTIMIN E ÇRREGULLIMEVE NEURODEGJENERATIVE
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
 (74) Trim Gjota

- (11) 276
 (21) 392

- (22) 16/10/2008
(30) 60/485,814 09.07.2003 US
(54) DERIVATET AKTIVE PIRROLO[3,4-c] PIRAZOLE SI INHIBITORE KINASE
(51) C07D487/04, A61K31/4162, A61P35/00
(73) NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.r.l. Viale Pasteur, 10, 20014 Nerviano (MI) Italy
(72) FANCELLI, Daniele; (IT). FORTE, Barbara; (IT).
MOLL, Jurgen; (IT). VARASI, Mario; (IT). VIANELLO, Paola; (IT)
(74) Trim Gjota

(57) Derivatet pirrolo[3,4-c] pirazole të formulës (1) dhe kripëra prej saj farmaceutikisht të pranueshme, siç përcaktohet në specifikim, procesi për përgatitjen e tyre dhe përbërjeve farmaceutike që përmbajnë këto janë të zbuluara; përbërjet e shpikjes mund të jenë të dobishme në terapi, në trajtimin e sëmundjeve të shoqëruara me një aktivitet të çrregulluar të protein kinase, të tillë si kanzeri.

- (11) 276-1
(21) 392
(22) 16/10/2008
(54) DERIVATET AKTIVE PIRROLO[3,4-c] PIRAZOLE SI INHIBITORE KINASE
(73) NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.r.l. Viale Pasteur, 10, 20014 Nerviano (MI) Italy
(74) Trim Gjota
-

- (11) 277
(21) 388
(22) 16/10/2008
(30) 60/356,222 12.02.2002 US
(54) KRIPËRAT TARTARATNIKE TË 5,8,14-TRIAZAATETRACIKLO(10.3.1.02,11.04,9)-HEKSADEKA-2(11),3,5,7,9-PENTAENIT
(51) C12N1/21
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
(72) STUTZMAN-ENGWALL, Kim, Jonelle; (US).
GUSTAFSSON, Claes, Eric, Daniel; (US).
KREBBER, Anke; (US). RAILLARD, Sun, Ai; (US). MINSHULL, Jeremy, Stephen;
(US). KIM, Seran; (US). CHEN, Yan; (US)
(74) Trim Gjota
(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me polinukleotidet e përbëra nga sekuenca nukleotidesh që kodojnë një produkt të genit aveC; molekulat e polinukleotidit mund të përdoren për të ndryshuar raportin ose sasinë e klasës 2:1 të avermectinës së prodhuar në kulturat e fermentimit të S. avermitis. Ky zbulim ka të bëjë më tej me vektorët, qelizat pritëse dhe shiritat mutante të S. avermitis, në të cilat geni aveC ka qenë joaktiv ose ka pësuar mutacion në mënyrë që të ndryshojë raporti ose sasia e klasës 2:1 të avermectinës së prodhuar.

```

1  ... 100
2  ... 100
3  ... 100
4  ... 100
5  ... 100
6  ... 100
7  ... 100
8  ... 100
9  ... 100
10 ... 100
11 ... 100
12 ... 100
13 ... 100
14 ... 100
15 ... 100
16 ... 100
17 ... 100
18 ... 100
19 ... 100
20 ... 100
21 ... 100
22 ... 100
23 ... 100
24 ... 100
25 ... 100
26 ... 100
27 ... 100
28 ... 100
29 ... 100
30 ... 100
31 ... 100
32 ... 100
33 ... 100
34 ... 100
35 ... 100
36 ... 100
37 ... 100
38 ... 100
39 ... 100
40 ... 100
41 ... 100
42 ... 100
43 ... 100
44 ... 100
45 ... 100
46 ... 100
47 ... 100
48 ... 100
49 ... 100
50 ... 100
51 ... 100
52 ... 100
53 ... 100
54 ... 100
55 ... 100
56 ... 100
57 ... 100
58 ... 100
59 ... 100
60 ... 100
61 ... 100
62 ... 100
63 ... 100
64 ... 100
65 ... 100
66 ... 100
67 ... 100
68 ... 100
69 ... 100
70 ... 100
71 ... 100
72 ... 100
73 ... 100
74 ... 100
75 ... 100
76 ... 100
77 ... 100
78 ... 100
79 ... 100
80 ... 100
81 ... 100
82 ... 100
83 ... 100
84 ... 100
85 ... 100
86 ... 100
87 ... 100
88 ... 100
89 ... 100
90 ... 100
91 ... 100
92 ... 100
93 ... 100
94 ... 100
95 ... 100
96 ... 100
97 ... 100
98 ... 100
99 ... 100
100 ... 100

```

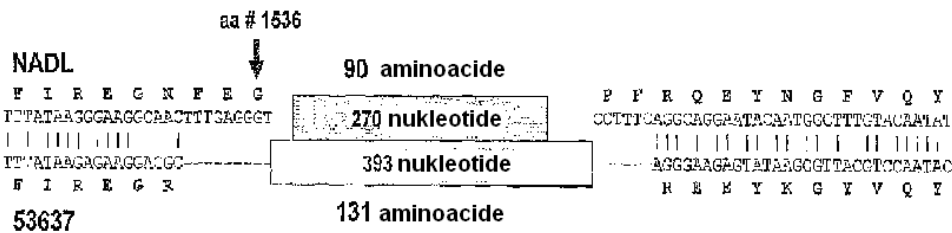
-
- (11) 278
 - (21) 511
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 199 35 302.6 28.07.1999 DE
 - (54) KONJUGATET, METODAT PËR PRODHIMIN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE PËR TRANSPORTIMIN E MOLEKULAVE PËRMES MEMBRANAVE BIOLOGJIKE
 - (51) A61K47/48, A61K49/00, A61P43/00
 - (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main (DE)
 - (72) UHLMANN, Eugen; (DE). GREINER, Beate; (DE). UNGER, Eberhard; (DE). GOTHE, Gislinde; (DE). SCHWERDEL, Marc; (DE)
 - (74) Trim Gjota
- (57) Shpikja ka të bëjë me konjugatet, metodat për prodhimin e tyre dhe me përdorimin e këtyre konjugateve për transportimin e komponimeve me peshë molekulare të ulët dhe makromolekulave përmes membranave biologjike, në veçanti për transportimin e molekulave në qeliza. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me medikamentet, agjentët diagnostik dhe mjetet testuese në të cilat këto konjugate janë të pranishme ose janë ndërfutur.

-
- (11) 278-1
 - (21) 511
 - (22) 16/10/2008
 - (54) KONJUGATET, METODAT PËR PRODHIMIN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE PËR TRANSPORTIMIN E MOLEKULAVE PËRMES MEMBRANAVE BIOLOGJIKE
 - (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main (DE)
 - (74) Trim Gjota

-
- (11) 279
 - (21) 410
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 60/490,834 29.07.2003 US
 - (54) VAKSINAT VIRSUALE MUTANTE TË SIGURTA
 - (51) A61K39/12, A61K39/295, C07K14/18

- (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
 (72) WELCH, Siao-Kun, Wan; (US). CALVERT, Jay, Gregory; (US). O'HARA, Michael, K.; (US). CAO, Xuemei; (US)
 (74) Trim Gjota

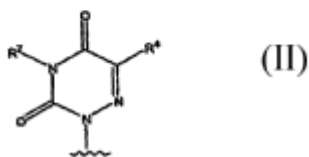
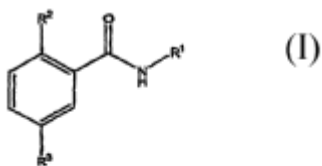
(57) Shpikja e pranishme siguron vaksina të sigurta dhe metodat e përgatitjes së vaksinave të tilla. Vaksinat e shpikjes së pranishme përmbajnë të paktën dy viruse mutant të gjallë të së njëjtës familje, ose molekula të acidit nukleik që kodon viruse të tilla, ku secili prej dy viruseve ose acideve nukleike koduese përmban një mutacion që jep një fenotip të dëshiruar dhe mutacionet në viruse ndodhen në të njëjtin vend gjenomik në mënyrë të tillë që viruset mutant nuk mund të rekombinohen me njëri-tjetrin për të eliminuar mutacionet.



-
- (11) 279-1
 (21) 410
 (22) 16/10/2008
 (54) VAKSINAT VIRSUALE MUTANTE TË SIGURTA
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
 (74) Trim Gjota

-
- (11) 280
 (21) 381
 (22) 16/10/2008
 (30) 60/437,505 31.12.2002 US
 (54) DERIVATET E 3-/3,5-DIOKSO-4,5-DIHIDRO-3H-(1,2,4)-TRIAZIN-2-IL)-
 BENAMIDËS SI INHIBITORË P2X7 PËR SHËRIMIN E SËMUNDJEVE
 INFLAMATORE
 (51) C07D 253/075, C07D 401/06 , C07D 405/06
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road Groton Road, Connecticut, 06340, USA
 (72) DOMBROSKI, Mark, Anthony; (US).
 DUPLANTIER, Allen, Jacob; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme siguron inhibitorë benzamid të receptorit P2X₇ të formulës (I), ku R¹ dhe R² janë të përcaktuara në pretendimin 1, R³ është një azot i lidhur (C₁-C₁₀) heterociklil i formulës (II), ku R⁴ dhe R⁷ janë të përcaktuara në pretendimin 1. Komponimet e shpikjes janë të dobishme në trajtimin e çrregullimeve IL-1 të ndërmjetësuar, duke përfshirë, pa kufizim, sëmundjet inflamatore të tilla si osteoartriti dhe artriti reumatoid, alergjitë, astma, SPOK, kancer, reperfuzioni apo ishemia në shok ose atak kardiak, sëmundjet autoimune dhe çrregullime të tjera.



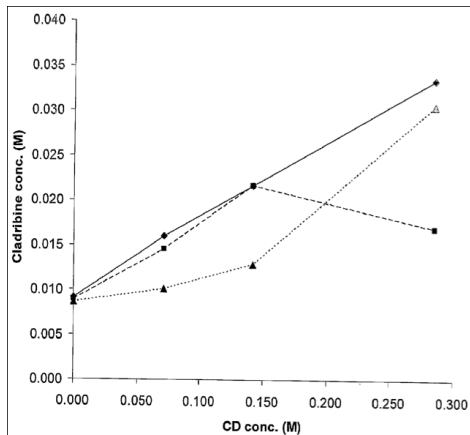
- (11) 281
 (21) 167
 (22) 25/09/2009
 (30) 100 35 991.4 24.07.2000 DE
 (54) KOMPONIMET PËR LYERJEN E THONJËVE
 (51) A61K7/043, A61K7/48, A61K31/715
 (73) POLICHEM S.A. 50 Val Fleuri L-1526, Luxembourg
 (72) MAILLAND, Federico; (IT)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi i dhënë bazohet në bashkëdyzimin i cili përfshinë a) së paku një mjet antimikotik dhe b) së paku një mjet për formimin e lëmashkut ku komponenta b) është derivate i zgjedhur ndërmjet hidroksialkihitosanit dhe karboksialkilhitosanit dhe në përdorimin e tij si lustrë për thonj. Zbulimi i dhënë më tutje bazohet në mjete për formimin e lëmashkut i cili i zgjedhur ndërmejt hidroksialkihitosanit dhe karboksialkilhitosanit i cili përfaqëson shtesën e lustrës për thonj.

- (11) 281-1
 (21) 167
 (22) 25/09/2009
 (54) KOMPONIMET PËR LYERJEN E THONJËVE
 (73) POLICHEM S.A. 50 Val Fleuri L-1526, Luxembourg
 (74) Kujtesa Nezaj

- (11) 282
- (21) 304
- (22) 15/10/2008
- (30) 60/458,922 28.03.2003 US
60/484,756 02.07.2003 US
60/541,246 04.02.2004 US
- (54) FORMULIMET E KLADRIBINES PËR ADMINISTRIM TË AVANCUAR ORAL DHE
TRANSMUKOZAL
- (51) A61K9/20, A61K47/48, A61K31/52, A61K9/00
- (73) ARES TRADING S.A.; Zone Industrielle d l'Ouriettaz, CH-1170, Aubonne, CH
- (72) BODOR, Nicholas, S.; (US)
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Jane dhene komponimet e kladrribines dhe ciklodekstrines te cilat ne vecanti jane te pershtatshme per administrim oral dhe bukal te kladrribines



-
- (11) 282-1
 - (21) 304
 - (22) 15/10/2008
 - (54) FORMULIMET E KLADRIBINES PËR ADMINISTRIM TË AVANCUAR ORAL DHE
TRANSMUKOZAL
 - (73) ARES TRADING S.A.; Zone Industrielle d l'Ouriettaz, CH-1170, Aubonne, CH
 - (74) Fatos Rexhaj

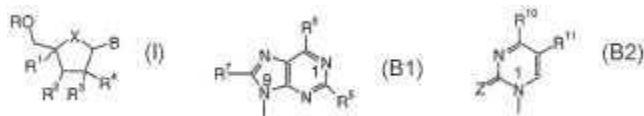
-
- (11) 283
 - (21) 282
 - (22) 14/10/2008
 - (30) 198 27 178.6 18.06.1998 DE
198 42 963.0 19.09.1998 DE

- (54) FORMULIMET FARMACEUTIKE PËR AEROSOLE ME DY APO MË SHUMË SUBSTANCA AKTIVE
- (51) A 61 K9/12, 31/138, 31/137; P11/00; A 61 K9/00, 31/46, 9/12, 31/138, 31/135, 31/57, 9/00, 31/46, 31/137, 31/135, 31/57
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS INC., 900 Ridgebury Road, Ridgefield, Connecticut 06877, U.S.A
- (72) McNAMARA, Daniel, P.; (US).
DeSTEFANO, George, A.; (US)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me formulimet e reja për aerosole, me bile dy apo më shumë substanca aktive, për aplikim me rrugë inhaluese apo nazale. Veçanërisht zbulimi ka të bëjë me preparatet farmaceutike, të cilët si aerosole me gaz shtytës, në dozë të caktuar, me përdorimin e fluorohidrokarburit (HFC) si gaz shtytës, të cilët përmbajnë kombinim të substancës aktive nga dy apo më shumë substanca aktive, gjatë së cilës bile njëra nga substancat aktive është prezente në formë të tretshme, së bashku me bile një substance tjetër aktive në formë të grimcave të suspenduara.

- (11) 284
- (21) 24
- (22) 17/04/2008
- (30) 0114286.8 12.06.2001 GB
- (54) NUKLEOZIDET 4'-TË ZËVENDËSUARA
- (51) A61K31/7068, A61K31/7072, A61K31/7076, A61K31/708, C07H19/06, C07H19/16, A61P31/14
- (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
- (72) DEVOS, Rene, Robert; (GB). HOBBS, Christopher, John; (GB). JIANG, Wen-Rong; (US). MARTIN, Joseph, Armstrong; (US). MERRETT, John, Herbert; (GB). NAJERA, Isabel; (GB). SHIMMA, Nobuo; (JP). TSUKUDA, Takuo; (JP)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ne fjale i referohet përdorimit të derivateve të nuklesozideve të formulës (I), ku B paraqet mbetjet 9-purine të Formules B1 apo mbetjet 9-pirimidine të formulës B2, ku simbolet jane si te definuara ne specifikacionin si dhe kriperat te tyre te pranueshme farmaceutike; per trajtimin e sëmundjeve të shkaktuara nga virusi i hepatiti C, për përgatitjen e medikamenteve për trajtimin të tillë dhe kompozicioneve farmaceutike që përmbajnë komponime të tilla.



- (11) 284-1
- (21) 24

- (22) 17/04/2008
(54) NUKLEOZIDET 4'-TË ZËVENDEËSUARA
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 285
(21) 29
(22) 03/07/2008
(30) 98110433.4 08.06.1998 EP
(54) PËRDORIMI I PEG-INF-ALFA DHE RIBAVIRINËS PËR TRAJTIMIN E HEPATITIT KRONIK C
(51) A61K31/70, A61K38/21, A61K47/48, // A61K38:21, A61K31:70
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(72) ZAHM, Friederike; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) ky zbulim siguron PEG-IFN- α konjugati në komponim me ribavirinën për prodhimin e medikamenteve për mjekimin e infeksioneve kronike të hepatitit C. Ky zbulim jep mundësi po ashtu mjekimin e infeksionit kronik të hepatitit C te pacientët të cilëve ky lloj mjekimi i cili përfshinë të cilëve iu duhet ky lloj mjekimi i cili përfshinë dhënjën e disa sasive PEG-IFN- α konjugatit në komponim me ndonjë sasi ribavirinës e cila është efikase në mjekimin e hepatitit C.

- (11) 285-1
(21) 29
(22) 03/07/2008
(54) PËRDORIMI I PEG-INF-ALFA DHE RIBAVIRINËS PËR TRAJTIMIN E HEPATITIT KRONIK C
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 286
(21) 87
(22) 15/09/2008
(30) 10/650,178 28.08.2003 US
(54) TRAJTA DOZUESE FARMACEUTIKE E FORTE E PËRBËRË NGA DISPERSIONI SOLID I INHIBITORIT TË HIV PROTEAZËS
(51) A61K9/14, A61K31/425, A61K9/20
(73) ABBOTT LABORATORIES Dept. 377/AP6D, 100 Abbot Park, Road IL 60064-6050, USA
(72) ROSENBERG, Jörg; (DE). REINHOLD, Ulrich; (DE). LIEPOLD, Bernd; (DE). DERNDL, Gunther; (DE). BREITENBACH, Jörg; (DE). ALANI, Laman; (US). GHOSH, Soumojeet; (US)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Forma solide farmaceutike dozuese qe siguron nje sheperndarje biologjike eshte e rezervuar per inhibitoret e HIV-proteazes. Ne vecanti, kjo forme dozuese perbehet nga dispersioni solid i se paku nje inhibitori te HIV-proteazes dhe se paku nje polimeri te pranueshem farmaceutik dhe te tretshem ne uje dhe se paku te nje surfaktanti te pranueshem farmaceutik, polimeri ne fjale, i pranueshem farmaceutik dhe i tretshem ne uje, ka nje Tg prej se paku 50 grade C. Preferohet qe surfaktanti farmaceutik i pranueshem te kete nje vlere HLB nga 4 deri ne 10.

(11) 286-1

(21) 87

(22) 15/09/2008

(54) TRAJTA DOZUESE FARMACEUTIKE E FORTE E PËRBËRË NGA DISPERSIONI SOLID I INHIBITORIT TË HIV PROTEAZËS

(73) ABBOTT LABORATORIES Dept. 377/AP6D, 100 Abbot Park, Road IL 60064-6050, USA

(74) Fatos Rexhaj

(11) 286-2

(21) 87

(22) 15/09/2008

(73) AbbVie Inc. 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illionis 60064, USA

(74) Fatos Rexhaj

(11) 287

(21) 305

(22) 15/10/2008

(30) 60/458,922 28.03.2003 US

60/484,756 02.07.2003 US

60/541,247 04.02.2004 US

(54) FORMULIMET ORALE TË KLADRIBINËS

(51) A61K9/20, A61K47/48, A61K31/52

(73) ARES TRADING S.A.; Zone Industrielle d l'Ouriettaz, CH-1170, Aubonne, CH

(72) BODOR, Nicholas, S.; (US). DANDIKER, Yogesh; (GB)

(74) Fatos Rexhaj

(57) Janë dhënë komponimet e kladrininës dhe ciklodekstrininës të cilat veçanërisht janë përshtatur për administrim oral të kladrininës

-
- (11) 287-1
(21) 305
(22) 15/10/2008
(54) FORMULIMET ORALE TË KLADRIBINËS
(73) ARES TRADING S.A.; Zone Industrielle d l'Ouriettaz, CH-1170, Aubonne, CH
(74) Fatos Rexhaj
-

- (11) 288
(21) 12
(22) 17/03/2008
(30) 102 45 525.2 27.09.2002 DE
60/414,225 27.09.2002 US
103 20 051.7 26.04.2003 DE
(54) FORMA E ADMINISTRIMIT TERAPEUTIK TË PEPTIDEVE ME ÇLIRIM TË
VAZHUESHËM TË PËRBËRËSIT AKTIV DHE METODA PËR PRODHIMIN E
TYRE
(51) A61K 47/02, A61K 47/12, A61K 9/06, A61K 9/19
(73) ZENTARIS GmbH, Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, (DE)
(72) BAUER, Horst; (DE). REISSMANN, Thomas; (DE).
ROMEIS, Peter; (DE). ROESSLER, Berthold; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

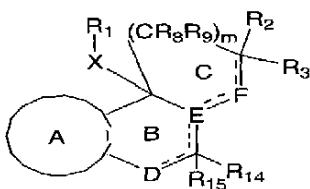
(57) Shpikja i referohet formave farmaceutike për aplikim tek te cilat procesi i clirimit të përbërësit aktiv është i vazhdueshëm, dhe i cili përmban së paku një peptid aktiv, si dhe menyren për përfitimin e tyre, si dhe paisjet që përfshijnë peptidin e liofilizuar dhe tretësirën ujore të kripërave inorganike apo kriperat e acidit acetik, si dhe përdorimin e tretësirave ujore të kripërave inorganike apo kripes se acidit acetik me qëllim përfitimin të formës farmaceutike për aplikim që tregon clirim të vazhduar të peptidit për një periudhë të gjatë kohe.

- (11) 288-1
(21) 12

- (22) 17/03/2008
(54) FORMA E ADMINISTRIMIT TERAPEUTIK TË PEPTIDEVE ME ÇLIRIM TË VAZHDUESHËM TË PËRBËRËSIT AKTIV DHE METODA PËR PRODHIMIN E TYRE
(73) ZENTARIS GmbH, Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, (DE)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 289
(21) 400
(22) 16/10/2008
(30) 60/132,130 30.04.1999 US
(51) C07C35/42, A61K31/05, A61K31/122, A61K31/325, A61K31/4402, A61K31/4406, A61K31/4409, C07C49/675, C07C271/44, C07D213/40, C07D213/30, C07D213/75, C07D241/18, C07D241/20, C07D295/12
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
(72) DOW, Robert, Lee; (US). LIU, Kevin, Kun-Chin; (US). MORGAN, Bradley, Paul; (US). SWICK, Andrew, Gordon; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur jep komponimet jo steroidale të formulës (I), të cilat janë modulator selektiv (p.sh., agonist dhe antagonist) të një receptori steroid, veçanërisht, receptorit glukokortikoid. Kjo shpikje gjithashtu jep komponimet farmaceutike që përmbajnë këto komponime dhe metodat për përdorimin e këtyre komponimeve për të trajtuar kafshët që kanë nevojë për terapinë me me receptorët glukokortikoid agonist ose antagonist. Modulatorët e receptorit glukokortikoid janë të dobishëm për trajtimin e sëmundjeve, të tilla si obeziteti, diabeti, inflamacione dhe të tjera siç përshkruhen më poshtë. Kjo shpikje gjithashtu jep lëndët e ndërmjetme dhe proceset për përgatitjen e këtyre komponimeve.



-
- (11) 290
(21) 505
(22) 16/10/2008
(30) 00104114.4 29.02.2000 EP

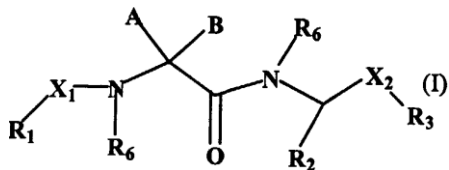
- (54) MEMNO PEPTIDET, NJE PROCES PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE
- (51) C07K7/06, C12P21/02, A61K38/08, A61P9/04, // (C12P21/02, C12R1:645)
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (72) VERTESY, Laszlo; (DE). KOGLER, Herbert; (DE). MARKUS, Astrid; (DE). SCHIELL, Matthias; (DE)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet e peptides, të quajtura memno peptide, të formulës (I) ku R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, dhe (A)_n, këtu kanë kuptimin e arritshëm nga kultivimi i Memnoiella echinata FH2272, DSM 13195 ose mutantë dhe variacione të tij, një proces për përgatitjen e tyre dhe përdorimin e përbërjeve si përgatitje farmaceutike, për shembull kundër insufiçencës kardiake.

-
- (11) 290-1
- (21) 505
- (22) 16/10/2008
- (54) MEMNO PEPTIDET, NJE PROCES PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (74) Trim Gjota

-
- (11) 291
- (21) 348
- (22) 16/10/2008
- (30) FI2001A000203 29.10.2001 IT
FI2002A000104 14.06.2002 IT
- (54) PËRZIERJET LINEARE BAZIKE QË KANË AKTIVITET ANTAGONIST NK-2 DHE FORMULIMET E TYRE
- (51) C07K5/062, C07K5/065, C07D409/12, A61K31/38, A61K31/395, C07K5/097, C07K5/08, C07K5/02, C07D333/70, A61P11/06, A61P17/00, A61P25/00, A61P29/00, A61P37/00
- (73) Malesci Instituto Farmacobiologico S.p.A. Via Lungo l'Ema 7, Loc. Ponte a Ema 50012 Bagno a Ripoli / IT
- (72) SISTO, Alessandro; (IT). CACIAGLI, Valerio; (IT). ALTAMURA, Maria; (IT). GIOLITTI, Alessandro; (IT). FEDI, Valentina; (IT). GUIDI, Antonio; (IT). GIANNOTTI, Danilo; (IT). HARMAT, Nicholas; (IT). NANNICINI, Rossano; (IT). PASQUI, Franco; (IT). MAGGI, Carlo, Alberto; (IT)
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Këtu përshkruhen përzierjet e formulës (I) që përdoren si antagonist të takikininës në përgjithësi dhe të neurokininës A në veçanti; si dhe formulat farmaceutike që përbëjnë përzierjet e formulës (I).



-
- (11) 292
 (21) 121
 (22) 19/09/2008
 (30) MI2003A002144 07.11.2003 IT
 (54) TRAJTAT POLIMORFE TË RIFAKSIMINËS, METODA E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TYRE NË PREPARATET MJEKËSORE
 (51) C07D 498/22
 (73) ALFA WASSERMANN S.P.A Via Enrico Fermi, 1, 65020 Alanno (PE) Italy
 (72) VISCOMI, Giuseppe, C.; (IT). CAMPANA, Manuela; (IT). BRAGA, Dario; (IT). CONFORTINI, Donatella; (IT). CANNATA, Vincenzo; (IT). RIGHI, Paolo; (IT). ROSINI, Goffredo; (IT)
 (74) Fatos Rexhaj

(57) Objekt i këtij zbulimi janë format polimorfe kristalore të rifaksimines (INN) të përcaktuara si rifaksimine α dhe rifaksimine β , dhe forma kristalore e dobët e quajtur rifaksimina γ , të cilat janë të dobishme për prodhimin e medikamenteve që përmbajnë rifaksimine për përdorim oral dhe sipërfaqësor dhe të cilat fitohen me anë të procedurës së kristalizimit i cili realizohet me tretjen e nxhetë të rifaksimines së papërpunuar në etil alkool dhe shkaktimin e kristalizimit të produktit me shtimin e ujit në temperaturë të caktuar dhe gjatë periudhës së caktuar kohore, e përcjellë me tharje në kushte të kontrolluara, e tëra derisa nuk arrihet përmbajtja precize e ujit në produktin final

-
- (11) 292-1
 (21) 121
 (22) 19/09/2008
 (54) TRAJTAT POLIMORFE TË RIFAKSIMINËS, METODA E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TYRE NË PREPARATET MJEKËSORE
 (73) ALFA WASSERMANN S.P.A Via Enrico Fermi, 1, 65020 Alanno (PE) Italy
 (74) Fatos Rexhaj

(11) 293

- (21) 123
(22) 19/09/2008
(30) 05004695.2 03.03.2005 EP
(54) TRAJTAT E REJA POLIMORFE TË RIFAKSIMINËS, METODA E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TYRE NË PREPARATET MJEKËSORE
(51) C07D 498/22, A61K 31/395, A61P 31/04
(73) ALFA WASSERMANN S.P.A Via Enrico Fermi, 1, 65020 Alanno (PE) Italy
(72) VISCOMI, Giuseppe, Claudio; (IT). CAMPANA, Manuela; (IT). CONFORTINI, Donatella; (IT). BARBANTI, Maria, Miriam; (IT). BRAGA, Dario; (IT)
(74) Fatos Rexhaj

(57) (EN) Format polimorfe kristalore të antibiotik rifaksiminë (INN) i quajtur rifaksiminë &agr; dhe rifaksiminë ϵ të dobishme në prodhimin e preparateve mjekësore që përmbajnë rifaksiminë për përdorim oral dhe topikal dhe të fituara me anë të procesit të kristalizimit të kryer me tretje të nxehtë të rifaksimines së papërpunuar në alkool etilik dhe duke shkaktuar kristalizimin e produktit me shtimin e ujit në një temperaturë të caktuar dhe për një periudhë të caktuar kohore, e ndjekur nga tharja që kryhet në kushte të kontrolluara deri sa të arrihet një përmbajtje e qëndrueshme (caktuar) e ujit në produkt final, janë temë e shpikjes

-
- (11) 293-1
(21) 123
(22) 19/09/2008
(54) TRAJTAT E REJA POLIMORFE TË RIFAKSIMINËS, METODA E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TYRE NË PREPARATET MJEKËSORE
(73) ALFA WASSERMANN S.P.A Via Enrico Fermi, 1, 65020 Alanno (PE) Italy
(74) Fatos Rexhaj

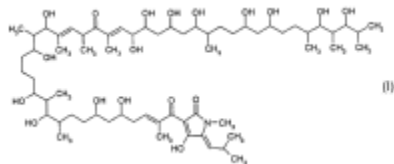
-
- (11) 294
(21) 122
(22) 19/09/2008
(30) BO 2005 A 000123 07.03.2005 IT
(54) FORMULIMET FARMACEUTIKE GASTROREZISTENTE QË PËRMBAJNË RIFAKSIMINË
(51) A61K 9/16, A61K 31/395, A61K 31/44
(73) ALFA WASSERMANN S.P.A Via Enrico Fermi, 1, 65020 Alanno (PE) Italy
(72) VISCOMI, Giuseppe, C.; (IT). PALAZZINI, Ernesto; (IT). ZAMBONI, Villiam; (IT). PANTALEO, Maria, Rosaria; (IT)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Qëllimi i kësaj shpikjeje është që të sigurojë formulimet farmaceutike të cilat përmbajnë rifaksiminë në formë të mikrogranulave të cilat janë bërë gastrorezistente me ndihmën e polimerit i cili është i patretshëm në vlerat e pH-së ndërmjet 1.5 dhe 4.0, kurse është i tretshëm në pH ndërmjet 5.0 dhe 7.5; që të sigurojë përgatitjen dhe përdorimin e këtyre formulimeve në

prodhimin e preparateve mjekësore të cilët përdoren në tretmanin e sëmundjeve inflamatore të zorrëve (IBC), veçanërisht te sëmundja e Kron-it.

- (11) 295
- (21) 471
- (22) 16/10/2008
- (30) C07D207/44, C12P17/10, A61K31/4015, A61P31/04
- (54) AMIKOMICINA, NJË PROCES PËR PRODHIMIN E SAJ DHE PËRDORIMI I SAJ SI NJË PRODUKT FARMACEUTIK
- (51) 99124456.7 08.12.1999 EP
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (72) HOPMANN, Cordula; (DE). KURZ, Michael; (DE). DECKER, Heinrich; (DE). LE BELLER, Dominique; (FR). ASZODI, Jozsef; (FR)
- (74) Trim Gjota

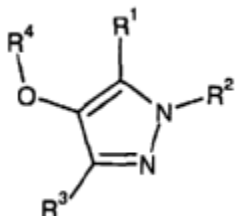
(57) Një përbërje e quajtur Amikomicinë e formulës (I) dhe kripërat dhe derivatet e saj të pranueshme, në të gjitha format e tyre stereoizomerike dhe tautomerike e përfutueshme nga kultivimi i mikroorganizimit *Amycolatopsis* sp., ST101170 (DSM 12216) dhe gjen përdorim si një produkt farmaceutik, veçanërisht si një antibiotik



-
- (11) 295-1
 - (21) 471
 - (22) 16/10/2008
 - (54) AMIKOMICINA, NJË PROCES PËR PRODHIMIN E SAJ DHE PËRDORIMI I SAJ SI NJË PRODUKT FARMACEUTIK
 - (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 296
- (21) 545
- (22) 16/10/2008
- (30) 0108999.4 10.04.2001 GB
0127426.5 15.11.2001 GB
- (54) DERIVATET E PIRAZOLIT PËR TRAJTIMIN E HIV-it

- (51) C07D231/18, C07D231/20, A61K31/415, A61K31/4162, A61K31/4155, A61P31/18, C07D403/06, C07D413/06, C07D401/12, C07D403/12, C07D405/12, C07D403/04, C07D498/04, C07D401/06, C07D471/04
- (73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street, New York, NY 10017, US
- (72) JONES, Lyn, Howard; (GB). MOWBRAY, Charles, Eric; (GB). PRICE, Davis, Anthony; (GB). SELBY, Matthew, Duncan; (GB). STUPPLE, Paul, Anthony; (GB)
- (74) Trim Gjota



(I)

(57) Ky zbulim ka të bëjë me derivatet e pirazolit të formulës, ose kripërat, solvatet apo derivatet e tyre, farmaceutikisht të pranueshme, ku R¹-R⁴ janë përcaktuar në përshkrim, me proceset për përgatitjen e tyre, komponimeve të ndërmjetme të përdorura në përgatitjen e tyre, komponimeve që i përmbajnë ato dhe përdorimi i derivateve të tilla. Komponimet e këtij zbulimi lidhen me transkriptazën e anasjelltë të enzimës dhe janë rregullatorë, veçanërisht inhibitorë të tyre. Në këtë mënyrë, komponimet e kësaj shpikje janë të dobishme në trajtimin e çrregullimeve të ndryshme duke përfshirë ato në të cilat është implikuar inhibimi i transkriptazës së anasjelltë. Çrregullime të interesit përfshijnë ato të shkaktuara nga virusi i imunodeficiencës humane (HIV) dhe retrovirusët gjenetikisht të lidhura me të, të tilla si sindromi i imunodeficiencës së fituar (AIDS).

-
- (11) 296-1
- (21) 545
- (22) 16/10/2008
- (54) DERIVATET E PIRAZOLIT PËR TRAJTIMIN E HIV-it
- (73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street, New York, NY 10017, US
- (74) Trim Gjota

-
- (11) 297
- (21) 585
- (22) 15/10/2008
- (30) 0012362.0 22.05.2000 GB09/843,126 26.04.2001 US
- (54) DERIVATET ARILMETILAMIN PËR PËRDORIM SI INHIBITOR TË TRIPTAZËS
- (51)
- (73) AVENTIS PHARMACEUTICALS, INC. Route 202-206 P.O. Box 6800 Bridgewater, NJ 08807 (US)
- (72) ASTLES, Peter, C.; (GB). EASTWOOD, Paul, R.; (GB). HOUILLE, Olivier; (FR). LEVELL, Julian; (US). PAULS, Heinz; (US). CZEKAJ, Mark; (US). LIANG, Guyan; (US). GONG, Yong; (US). PRIBISH, James; (US). NEUENSCHWANDER, Kent; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Janë siguruar komponimet e formulës (I), ku R^1-R^4 , n dhe Ar janë të përcaktuara në pretendimin 1, dhe komponimet e tyre farmaceutike. Këto komponime janë frenuesit e triptazës dhe mund të përdoren në trajtimin e p.sh. astmës dhe sëmundjeve inflamatore.

(11) 297-1

(21) 585

(22) 15/10/2008

(54) DERIVATET ARILMETILAMIN PËR PËRDORIM SI INHIBITOR TË TRIPTAZËS

(73) AVENTIS PHARMACEUTICALS, INC. Route 202-206 P.O. Box 6800 Bridgewater, NJ 08807 (US)

(74) Trim Gjota

(11) 297-2

(21) 585

(22) 15/10/2008

(73) AVENTIS PHARMACEUTICALS, INC. 55 Corporate Drive, Bridgewater, New Jersey 08807, USA

(74) Trim Gjota

(11) 298

(21) 719

(22) 03/11/2008

(30) P0203976 15.11.2002 HU

(54) DERIVATET E IMIDAZOKUINOLINES SI LIGANDE RECEPTORE A3 TË ADENOZINËS

(51) C07D471/04, A61K31/415, A61P9/00, A61P11/00, A61P13/12, A61P25/00, A61P29/00, A61P35/00, A61P17/00, A61P3/00, // (C07D471/04, 235:00), C07D221:00

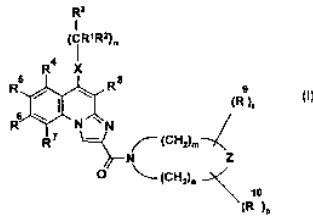
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR

(72) ARÁNYI, Peter; (HU). BALÁZS, László; (HU). BALOGH, Mária; (HU). BÁTORI, Sándor; (HU). T. NAGY, Lajos; (HU). TÍMÁRI, Géza; (HU). BOÉR, Kinga; (HU). KAPUI, Zoltán; (HU). MIKUS, Endre; (HU).

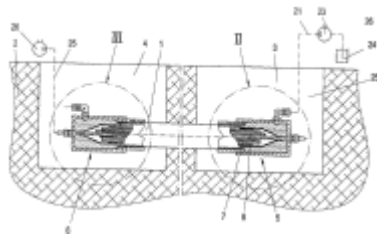
GERBER, Katalin; (HU). VARGÁNÉ SZEREDI, Judit; (HU). URBÁN-SZABÓ, Katalin; (HU). WALCZ, Erzsébet; (HU)

(74) Trim Gjota

(57) Përbërjet e formulës së përgjithshme (I), ku X, Z, R^1-R^{10} , m, n, o, p, r siç përshkruhen në përshkrim janë lidhës të fortë të receptorit të adenosine A₃ më preferueshëm antagonistë.



- (11) 299
- (21) 729
- (22) 03/11/2008
- (30) PCT/AT01/00041 20.02.2001 ATA 1010/2001 28.06.2001 AT
- (54) METODA PËR HEQJEN E NJË BAZE KABLLORE NGA MILLI I TIJ
- (51) H02G1/08, H01B15/00
- (73) PICHLER, Alois Schwarzenberg 5, A-3341 Ybbsitz, AT
- (72) PICHLER, Alois; (AT)
- (74) Trim Gjota



(57)

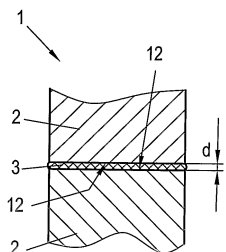
Shpikja ka të bëjë me një metodë për heqjen e një baze kabllore nga një mill kabllor; kjo bazë kabllore është e përbërë nga një shtresë e jashtme (8). Një mjedis i rrjedhshëm (22) është futur nën presion në kanalin kabllor (9) në një fund të kabllit për të reduktuar forcën e fërkimit dhe një forcë tensioni (F) është ushtruar në bazën kabllore në një fund (5) të kabllit (1). Sipas shpikjes, një metodë me të cilën kabli ekzistues mund të lëshojë bazën kabllore sa më shpejt dhe sa më ekonomikisht të jetë e mundur, ku mjedisi i rrjedhshëm është futur në mënyrë specifike në hapësirën unazore midis anës së brendshme të millit kabllor dhe shtresës së jashtme (8) të bazës kabllore.

- (11) 299-1
- (21) 729
- (22) 03/11/2008
- (54) METODA PËR HEQJEN E NJË BAZE KABLLORE NGA MILLI I TIJ
- (73) PICHLER, Alois Schwarzenberg 5, A-3341 Ybbsitz, AT
- (74) Trim Gjota

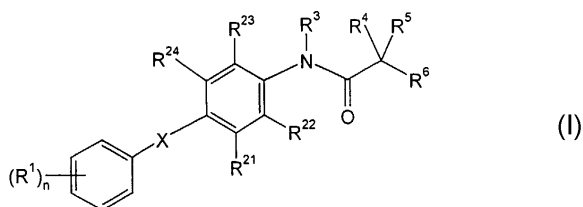
(11) 300

- (21) 327
- (22) 15/10/2008
- (30) A 356/2003 07.03.2003 AT
A 902/2003 11.06.2003 AT
- (54) MËNYRË PËR LIDHJEN E TULLAVE PËR TË FORMUAR NJË TULLË TË PËRBERË DHE TULLA E PËRBERË SI E TILLË
- (51) E04B2/14
- (73) Roitmair, Helmut Inn 9 4632 Pichl bei Wels / AT
- (72) Roitmair, Helmut
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë për lidhjen e tullave (2) për të formuar një përbërje tulle (1) sipas të cilës një material lidhës që është i ngurtë në gjendjen e tij përfundimtare aplikohet në një gjendje të rrjedhjes së lire së paku në një sipërfaqe lidhëse (12) dhe një tulle (2) që është për t'u lidhur shtrihet ose vendoset në sipërfaqen lidhëse (12). Shpikja lidhet gjithashtu me një përbërje tulle (1) që është prodhuar sipas metodës së përmendur. Qëllimi i shpikjes është sigurimi i një metode të këtij lloji të shpejtë, të thjeshtë dhe efektive në kosto e cila lejon ndertimin e një përbërje tulle në mënyrë të vacantë me karakteristika të shkëlqyera izolimi. Për të arritur këtë, një material i shtrishëm sintetik që vepron që vepron si material lidhës (3) aplikohet në së paku një sipërfaqe lidhëse (12) dhe tullat (2) që lidhen përbëjnë sipërfaqet lidhëse (12) dhe ujdisen njëra pranë tjetrës në një mënyrë të tillë që të formohet një hapsirë cimentuese konstante qendrore me një gjerësi (d) në mënyrë të preferueshme



-
- (11) 301
 - (21) 30
 - (22) 03/07/2008
 - (30) 02011639.8 29.05.2002 EP
 - (54) DERIVATET E N-ACILAMINOBENZENIT SI INHIBITOR SELEKTIVË MONOAMIN OKSIDAZËS B
 - (51) C07C233/25, C07C233/60, C07C255/23, C07C235/16, C07C323/41, C07C243/14, C07C259/06, C07C233/33, C07C233/15, C07C237/04, C07C237/22, A61K31/15, A61K31/275, A61P25/28
 - (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
 - (72) JOLIDON, Synese; (CH). RODRIGUEZ SARMIENTO, Rosa, Maria; (CH). THOMAS, Andrew, William; (CH). WYLER, Rene; (CH)
 - (74) Kujtesa Nezaj



(57)

(11) 301-1

(21) 30

(22) 03/07/2008

(54) DERIVATET E N-ACILAMINOBENZENIT SI INHIBITOR SELEKTIVË MONOAMIN OKSIDAZËS B

(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 302

(21) 132

(22) 23/09/2008

(30) 02290206.8 30.01.2002 EP

(54) PROCESI I PËRGATITJES SË PERINDOPRILIT ME PASTËRTI TË LARTË DHE INTERMEDIERËVE TË PËRDORUR NË SINTEZË

(51) C07D209/42, A61K31/404, A61P9/12, C07C271/22

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(72) SIMIG, Gyula; (HU). MEZEI, Tibor; (HU).

PORCS-MAKKAY, Marta; (HU). MANDI, Attila; (HU)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me 1-{2(S)-[1(S)-(etoksikarbonil)butamilamino]propionil}-(3aS, 7aS) oktahidroindol -2 (S)-acidin karboksilik dhe kripës së tij terc-butilaminë me formulë I të liruuar nga papastërtitë të cilat shkaktohen nga dicikloheksil karbodimidi dhe me veprimin për fitimin e tyre. Zbulimi gjithashtu ka të bëjë me intermedier të ri me formulë të përgjithshme III në të cilën R paraqet alkilin e ulët ose aril-alkilin e ulët). Komponimi me formulë I/ perindoprili është i njohur si inhibitor ACE.

(11) 302-1

(21) 132

(22) 23/09/2008

(54) PROCESI I PËRGATITJES SË PERINDOPRILIT ME PASTËRTI TË LARTË DHE INTERMEDIERËVE TË PËRDORUR NË SINTEZË

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 303

(21) 130

(22) 23/09/2008

(30) 00/08791 06.07.2000 FR

(54) FORMA E RE G(Y) KRISTALINE E KRIPËS SË PERINDOPRIL TERT-BUTILAMINËS, METODA PËRGATITËSE DHE KOMPONIMET QË PËRMBAJNË TË NJEJTËN

(51) C07D209/42

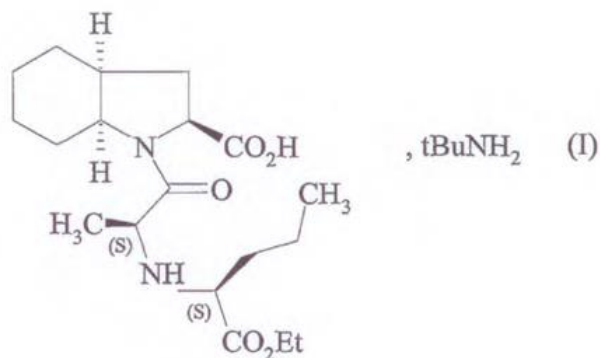
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE

(72) PFEIFFER, Bruno; (FR). GINOT, Yves-Michel; (FR). COQUEREL, Gérard; (FR). BEILLES, Stéphane; (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57)

Shpikja ka të bëjë me formën kristalore të komponimit me formulë (I) që karakterizohet me pluhurin e diagramit (difraksionin rentgenologjik). Zbulimi është i aplikueshëm për fitimin e barërave në mjekësi.



(11) 303-1

(21) 130

(22) 23/09/2008

(54) FORMA E RE G(Y) KRISTALINE E KRIPËS SË PERINDOPRIL TERT-BUTILAMINËS, METODA PËRGATITËSE DHE KOMPONIMET QË PËRMBAJNË TË NJEJTËN

(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE

(74) Kujtesa Nezaj

- (11) 304
- (21) 209
- (22) 13/10/2008
- (30) 103 45 065.3 26.09.2003 DE
- (54) FORMULIMI I AEROSOLIT PËR INHALIM QË PËRMBAN AGJENT
ANTIKOLINERGJIK
- (51) A61K31/46, A61P43/00
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) BOECK, Georg; (DE). SCHMIDT, Friedrich; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me preparatin farmaceutik, për inhalim, i cili përmban, si substancë të vetme efikase (aktive), komponimin e formulës (I), gjatë së cilës X tregon anionin i cili kryesisht zgjedhet nga grupi të cilin e përbëjnë, kloridi, bromidi, jodidi, sulfati, fosfati, metansulfonati, nitrati, maleati, acetati, citrati, fumarati, tartarati, oksalati, sukcinati, benzonati dhe p-toluolsulfonati, e si tretës, etanolin apo përzierjen e etanolit dhe ujit, më së paku një acid farmakologjikisht rezistues, si edhe, në rastin e dhënë, mjete tjera ndihmëse rezistuese farmakologjikisht dhe/apo substancën e cila krijon kompleks.

-
- (11) 304-1
 - (21) 209
 - (22) 13/10/2008
 - (54) FORMULIMI I AEROSOLIT PËR INHALIM QË PËRMBAN AGJENT
ANTIKOLINERGJIK
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
 - (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 305
 - (21) 140
 - (22) 23/09/2008
 - (30) 02/07778 24.06.2002 FR
 - (54) MIKROKAPSULAT PËR PROLONGIMIN DHE LIRIMIN E KONTROLLUAR TË
PERINDOPRILIT
 - (51) A61K9/50, A61K31/40, A61K31/401, A61K38/55
 - (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
 - (72) HUET DE BAROCHEZ, Bruno; (FR). WUTRICH, Patrick; (FR). LEGRAND, Valérie;
(FR). CASTAN, Catherine; (FR). MEYRUEIX, Rémi; (FR)
 - (74) Kujtesa Nezaj

(57)

-
- (11) 305-1
(21) 140
(22) 23/09/2008
(54) MIKROKAPSULAT PËR PROLONGIMIN DHE LIRIMIN E KONTROLLUAR TË PERINDOPRILIT
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 306
(21) 496
(22) 16/10/2008
(30) 101 11 682.9 09.03.2001 DE
(54) DERIVATET E KALOPROZIDE, METODAT PËR PRODHIMIN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE
(51) A61K31/70, A61P35/00, C07H13/06, C07H15/18
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main, DE
(72) EDER, Claudia; (DE). KURZ, Michael; (DE). BRÖNSTRUP, Mark; (DE). TOTI, Luigi; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me lëndët e reja aktive (derivatet e kaloporozides), që janë formuar nga mikroorganizmat *Gloeporus dichrous* (Fr.:Fr.) Bres. ST001714, DSM 13784, gjatë fermentimit. Shpikja lidhet gjithashtu me metodat e prodhimit të lëndëve aktive të përmendura, me përdorimin e tyre si medikamente, medikamente që përmbajnë derivatet e kaloporozides, dhe vet mikroorganizmat *Gloeporus dichrous* (Fr.:Fr.) Bres. ST001714, DSM 13784.

- (11) 307
(21) 326
(22) 15/10/2008
(30) 101 29 855.2 21.06.2001 DE
(54) KONCENTRATE TË SUSPENDUARA ME BAZË VAJI
(51) A01N25/04, A01N25/30
(73) Bayer CropScience AG Alferd-Nobel-Strasse 50 40789 Monheim / DE
(72) VERMEER, Ronald; (DE). BAUR, Peter; (DE). ROSENFELDT, Frank; (DE)
(74) Trim Gjota

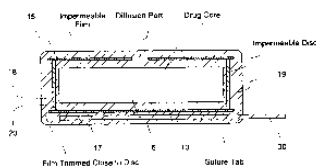
(57) Shpikja ka të bëjë me formulime të reja me bazë vaji ku elementët aktivë janë të shpërndarë në gjendje të qëndrueshme që përbëhen prej së paku nje lënde agrokimike që është e ngurtë në një temperature ambienti, së paku një penetrim shtuesi, së paku një vaj perimesh, së paku një lëndë jo-jonike që tenton të ulë tensionet sipërfaqore të lëngut ose një shpërndarës

dhe/ose së paku një lëndë anjonike që tenton të ulë tensionet sipërfaqësore të lëngut ose një shpërndarës, dhe në mënyrë jo të detyrueshme një ose më shumë ngjitësa nga grupet e përziarsave, agjentë kundrashkumë, ruajtësa, antioksidantë, ngjyrues dhe/ose filtëra inert. Shpikja për më tepër lidhet me nje metodë për prodhimin e formulimeve të reja me bazë vaji ku elementët aktivë janë të shpërndarë në gjendje të qëndrueshme për përdorim të tyre për aplikim të elementëve që përmbahen në to.

- (11) 307-1
 - (21) 326
 - (22) 15/10/2008
 - (54) KONCENTRATE TË SUSPENDUARA ME BAZË VAJI
 - (73) Bayer CropScience AG Alferd-Nobel-Strasse 50 40789 Monheim / DE
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 308
- (21) 721
- (22) 03/11/2008
- (30) 08/919,221 28.08.1997 US
- (54) APARATET PËR PËRÇIMIN E ILAÇEVE ME LIRIM TË VAZHUESHËM
- (51) A61K 9/00
- (73) CONTROL DELIVERY SYSTEM, INC. 400 Pleasant Street, Watertown, MA 02108, USA
- (72) CHEN, Jianbing; (US). ASHTON, Paul; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Sigurohet një metodë dhe pajisje për trajtimin e një organizmi sisori për të përfutur efektin e dëshiruar lokal ose sistemik fiziologjik apo farmakologjik. Metoda përfshin administrimin e një sistemi shpërndarje të ilaçit me çlirim të gjatë në një organizëm sisori në nevojë për të tillë trajtimi në një zonë ku është i dëshirueshëm çlirimi i një agjenti efektiv dhe që lejon agjentin efektiv të kalojë përmes pajisjes në një mënyrë të kontrolluar. Pajisja përfshin një pjesë qendrore të brendshme ose rezervuar që përmban agjentin efektiv; një shtresë mbështjellëse të parë, e cila është në thelb e depërtueshme për kalimin e agjentit efektiv; një shtresë të dytë mbështjellëse, e cila është në thelb e depërtueshme për kalimin e agjentit efektiv; dhe një shtresë të tretë mbështjellëse e cila është në thelb e depërtueshme për kalimin e agjentit efektiv. Shtresa e parë mbështjellëse mbulon së paku një pjesë të pjesës qendrore të brendshme. Shtresa e dytë mbështjellëse mbulon së paku një pjesë të shtresës së parë mbështjellëse dhe të pjesës qendrore të brendshme; megjithatë, së paku një pjesë e vogël e shtresës së parë mbështjellëse ose pjesës qendrore të brendshme nuk mbulohet me shtresën e dytë mbështjellëse. Shtresa e dytë mbështjellëse përfshin një cipë të hollë të paderpërtueshme dhe së paku një disk të paderpërtueshëm. Shtresa e tretë mbështjellëse në thelb mbulon krejtësisht shtresën e dytë mbështjellëse dhe pjesën e pambështjellë të shtresës së parë mbështjellëse ose të pjesës qendrore të brendshme.



-
- (11) 309
 - (21) 200
 - (22) 13/10/2008
 - (30) 04102262.5 24.05.2004 EP
 - (54) AMIDI - (4-METOKSI-7-MORFOLIN-4-IL-BENZOTIAZOL-2-IL) 4-HIDROKSI-4-METIL-PIPERIDIN-1-ACIDI KARBOKSILIK
 - (51) C07D417/12, A61K31/454, A61P25/28, A61P25/36
 - (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse, CH-4070 Basel (CH)
 - (72) FLOHR, Alexander; (CH). MOREAU, Jean-Luc; (FR). POLI, Sonia, Maria; (CH). RIEMER, Claus; (DE). STEWARD, Lucinda; (CH)
 - (74) Kujtesa Nezaj

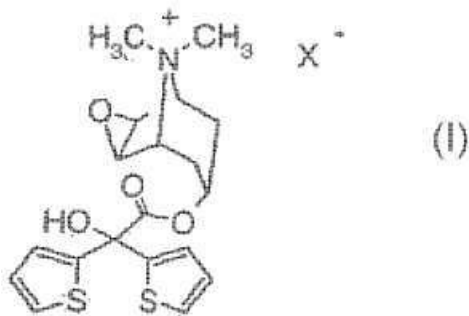
(57) Shpikja e paraqitur I refereohet kompnimit të formulës (I): I cili është amidi-(4-metoksi-7-morfolin-4-il-benzotiazol-2-il) 4-hidroksi-4-metil-piperidin-1-acidi karboksilik dhe kripërat e tyre adituese acidike të pranuar farmaceutikisht. Është vërtetuar se komponimi në fjalë mund të përdoret për shërimin apo preventivën e sëmundjes së Alchajmerit, sëmundjes së Parkinsonit, sëmundjes së Hantigonit, neurombrojtjen (neuroproteksionin), shizofrenisë, shqetësimit, dhimbjes, mungesat e respiracionit, depresionit, ADHD (cregullimi I kujdesit me hiperaktivitet), narkomanisë, varshmërisë nga drogave dhe barërave, sic janë amfetaminat, kokaina, opiate (opioidet), etanoli, nikotina, kanabinoidet, apo shërimin e astmës, përgjigjeve alergjike, hipoksisë, iskemisë, sulmit të papritur të smëundjes, keqpërdorimit të substancave, apo për aplikimin si relaksues të muskujve, antipsikotikë, antiepileptikë, antikonvulzantë (mjete kundër shtrëgnimeve) dhe agjensët kardiobrojtës

-
- (11) 309-1
 - (21) 200
 - (22) 13/10/2008
 - (54) AMIDI - (4-METOKSI-7-MORFOLIN-4-IL-BENZOTIAZOL-2-IL) 4-HIDROKSI-4-METIL-PIPERIDIN-1-ACIDI KARBOKSILIK
 - (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse, CH-4070 Basel (CH)
 - (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 310
 - (21) 203
 - (22) 13/10/2008
 - (30) 03025075.7 03.11.2003 EP

- (54) PROCEDURA PËR FITIMIN E KRIPËRAVE TË REJA TË TIOTROPIUMIT,
KRIPËRAVE TË REJA TE TIOTROPIUMIT SI TË TILLA, SI DHE FORMULIMET
FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNË
- (51) C07D451/10, A61K31/46, A61P11/00
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
- (72) BANHOLZER, Rolf; (DE). PFRENGLE, Waldemar; (DE). SIEGER, Peter; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja siguron një metodë për prodhimin e kripërave romanin Tiotropiumi e formulës (I), ku X <-> perfaqeson nje anion, tha kripërat tiotropium romani si i tillë, formulimeve farmaceutike, që përmban kripëra dhe përdorimin e saj për prodhimin e një medikamenti për trajtimin e sëmundjeve të traktit respirator, në veçanti, për trajtimin e sëmundjes kronike obstruktive të mushkërive (COPD) dhe astma.



-
- (11) 310-1
- (21) 203
- (22) 13/10/2008
- (54) PROCEDURA PËR FITIMIN E KRIPËRAVE TË REJA TË TIOTROPIUMIT,
KRIPËRAVE TË REJA TE TIOTROPIUMIT SI TË TILLA, SI DHE FORMULIMET
FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNË
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
- (74) Kujtesa Nezaj

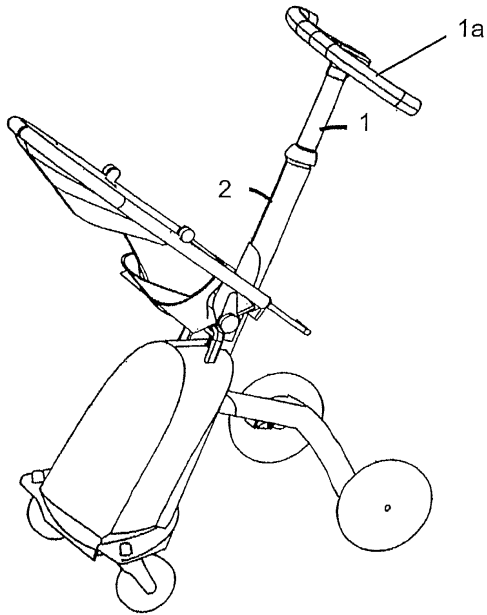
-
- (11) 311
- (21) 984
- (22) 18/11/2008
- (30) 60/420,495 23.10.2002 US
- (54) PIPERAZINIL DHE DIAZAPINIL BENZAMIDET DHE BENZTIOMIDET
- (51) C07D295/18, A61K31/495, A61P37/08, A61P25/00

- (73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse, Belgium
(72) APODACA, Richard, L.; (US). JABLONOWSKI, Jill, A.; (US). LY, Kiev, S.; (US).
SHAH, Chandravadan, R.; (US). SWANSON, Devin, M.; (US). XIAO, Wei; (US)
(74) Ali Asani

(57) Piperazinil i supstituar dhe diazepanil dhe benztioamide të formulës (I), preparate të cilat i përmbajnë dhe veprimet për përfitimin e tyre dhe përdorimin në trajtimin e gjendjes të ndërmjetësuar me histamin.

- (11) 312
(21) 168
(22) 25/09/2008
(30) 20033052 03.07.2003 NO
(54) PAISJA PËR KALIBRIMIN E BARTËSIT TELESKOPIK TË KARROCES PËR
FEMIJË
(51) B62B 9/20, F16B 7/14, B62B 5/06
(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
(72) REFSUM, Bjørn; (NO)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Mjeti për kyqje i bartësit teleskopik për karroca fëmijësh, me atë që bartësi përfshinë bartësin e mbrendëshëm (1) dhe bartësin e jashtëm (2), të cilët mund të rrëshqasin njëri mbranda tjetrit, e cekur me atë, që është një element friksion (3) i vendosur në bartësin e jashtëm (2) dhe që është bartësi i mbrendëshëm (1) i paisur me një element (4) për bllokim i cili përfshinë në elementin e friksionit (3) dhe bllokun lëvizjen e bartësit të mbrendëshëm (1) në raport me bartësin e jashtëm (2), dhe që është element (4) i shtypur në elementime friksionike (3) të shtëpizës (5) me lugun konik (6) të lidhur me shufrën (7) e cila shtrihet nga shtëpiza (5) deri te fundi i lartë i bartësit të mbrendëshëm (1) dhe është e kyqur për dorze (8) e cila cakton pozitën e shtëpizës (5).

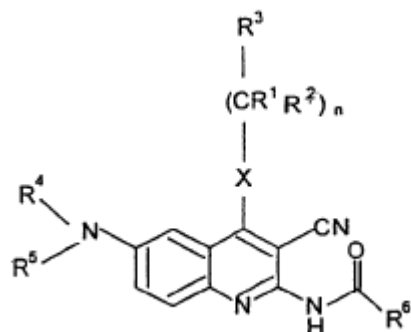


(11) 312-1
(21) 168
(22) 25/09/2008
(73) Stokke AS Håhjem, NO-6260 Skodje, Norway
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 312-2
(21) 168
(22) 25/09/2008
(54) PAISJA PËR KALIBRIMIN E BARTËSIT TELESKOPIK TË KARROCES PËR FEMIJË
(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 313
(21) 705
(22) 03/11/2008
(30) P 0302440 31.07.2003 HU
P 0401467 21.07.2004 HU
P 0401468 21.07.2004 HU
(54) DERIVATET AMINOKINOLIN DHE PËRDORIMI I TYRE SI LIGANDE TË ADENOZIN A3
(51) C07D215/54, C07D405/12, C07D409/12, C07D265/26, C07C229/60, A61K31/47, A61P11/00

- (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) ARÁNYI, Péter; (HU). BÁTORI, Sándor; (HU). TÍMARÍ, Géza; (HU). BOÉR, Kinga; (HU). KAPUI, Zoltán; (HU). MIKUS, Endre; (HU). URBÁN-SZABÓ, Katalin; (HU). GERBER, Katalin; (HU). VARGÁNÉ SZEREDI, Judit; (HU). FINET, Michel; (HU)
 (74) Trim Gjota
 (57)



Komponimet e formulës së përgjithshme (I), dhe kripërat, solvatet, izomerët e tyre (tautomerët, desmotropet, izomerët optikisht aktiv), si dhe kripërat dhe solvatet; janë ligandë të fuqishëm të receptorit adenozinë A₃ mundësisht antagonistë.

-
- (11) 314
 (21) 716
 (22) 03/11/2008
 (30) P99 02559 28.07.1999 HU
 (54) PËRBERJET QË PËRMBAJNË PARACETAMOL DHE DROTAVERIN
 (51) A61K31/47, // (A61K31/47, 31:165, A61P29:00)
 (73) CHINOIN Gyógyszer és Vegyészeti Termékék Gyára Zrt. Tó u. 1-5 H-1045 Budapest, Hungary
 (72) VITÁNYINÉ MORVAI, Magdolna; (HU). KOVÁCS, Péterné; (HU). KÁLMÁNNÉ MÁTHÉ, Irma; (HU). JAKAB, Boglárka; (HU). VÉGELI, Erzsébet; (HU)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një përbërje farmaceutike të qëndrueshme, të ngurtë që përmban si përbërës aktiv paracetamol dhe drotaverin klorhidrat në një përzierje me një ose më shumë acide organike ose sorbat kaliumi si stabilizant, përdor zakonisht një ose më shumë materiale farmaceutike ndihmëse dhe përbërës shtesë opsional aktiv. Si përbërës aktiv shtesë mund të përdoret kodein fosfat.

-
- (11) 314-1
 (21) 716
 (22) 03/11/2008
 (54) PËRBERJET QË PËRMBAJNË PARACETAMOL DHE DROTAVERIN
 (73) CHINOIN Gyógyszer és Vegyészeti Termékék Gyára Zrt. Tó u. 1-5 H-1045 Budapest, Hungary

(74) Trim Gjota

(11) 315

(21) 499

(22) 16/10/2008

(30) 10 2004 060 750.8 15.12.2004 DE

(54) METODË PËR DEACILIMIN E LIPOPEPTIDEVE

(51) C07K7/56, C12P21/06

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(72) EHLERS, Eberhard; (DE). DECKER, Heinrich; (DE).

RISSOM, Sebastian; (FR). SEIDEL, Guido; (DE). OLLIGER, Reiner; (DE)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë të përmirësuar për deacilimin enzimatik të lipopeptideve në bërthamën korresponduese nëpërmjet ndarjes së zinxhirit anësor të acidit të yndyrshëm të lipopeptidës.

(11) 315-1

(21) 499

(22) 16/10/2008

(54) METODË PËR DEACILIMIN E LIPOPEPTIDEVE

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(74) Trim Gjota

(11) 316

(21) 306

(22) 15/10/2008

(30)

(54) PËRZIERJA POLIMERIKE ME SUBSTANCAT ELASTOMERIKE NË SHKALLËT E
GJËRA TË TEMPERATURËS DHE PROCEDURA PËR PRODHIMIN E TYRE

(51) C08L53/02, C08L25/06

(73) DYNASOL ELASTOMEROS S.A. DE C.V., Carretera Tampico-Mante Km. 28.5, 89600,
Altamira, Tamaulipas, México, MX

CENTRO DE INVESTIGACION EN QUIMICA APLICADA (CIQA): Blvd Enrique Reyna No.
140, 25100, Saltillo, Coahuila, México, MX

(72) KNIAJANSKI, Sergei; (MX). GARCIA-ZAMORA, Maricela; (MX). CORONA-

GALVAN, Sergio; (ES). FLORES-FLORES, Rodolfo; (MX).

GARCIA-RAMIREZ, Marcela; (MX). CADENAS, PLIEGO, Gregorio; (MX)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Ajo është përshkruar një përbërje si polimer me vetitë elastomerike në vargjet gjerë

temperatura e tipit qe perfshin polimere dhe kopolimere / rezultojnë nga monomere te zevendesueshme ose te pazevendeseshme, aromatike dhe vinyl nga monomereve dienike, që është homogjene dhe në përputhje natyrore, me përbërje siç janë bazuar në polimere stereoregulare dhe pa kërkuar përdorimin shtesë të agjentëve te pershtatshem.

Gjithashtu, ajo është përshkruar tek procesi për të marrë të njëjtën gjë, si dhe për të hydrogenizuar ate, pa kërkuar përdorimin e katalizatoreve shtesë apo proceseve.

(11) 316-1

(21) 306

(22) 15/10/2008

(54) PËRZIERJA POLIMERIKE ME SUBSTANCAT ELASTOMERIKE NË SHKALLËT E GJËRA TË TEMPERATURËS DHE PROCEDURA PËR PRODHIMIN E TYRE

(73) DYNASOL ELASTOMEROS S.A. DE C.V., Carretera Tampico-Mante Km. 28.5, 89600, Altamira, Tamaulipas, México, MX

CENTRO DE INVESTIGACION EN QUIMICA APLICADA (CIQA): Blvd Enrique Reyna No. 140, 25100, Saltillo, Coahuila, México, MX

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 317

(21) 293

(22) 14/10/2008

(30) 100 54 036.8 31.10.2000 DE

(54) FORMULIMI TRETËS PËR INHALIM ME KRIPË TË TIOTROPIUMIT

(51) A61K9/72, A61K31/5386

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) NIKLAUS-HUMKE, Barbara; (DE).

SCHMELZER, Christel; (DE). BARTH, Petra; (DE). DRECHSEL, Karin; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo ka të bëjë me aparatën për mbledhjen e fletëve të llojit në të cilën fletë mëposhtme ndahen nga rripi i parë në të dytë dhe ku fushat e veçanta të transportit rrip janë të mbledhura në një rrugë të transportit me rrip të përbashkët. Në kryqëzimin e pjesëve të rrugëve të rripave 5 dhe 9 të cilat përcaktojnë pjesët e shtigjeve të para dhe të dyta të rripave të transportit, një udhëzues fletë 8 është e montuar mbi lëvizjen e lirë të rëndësishme në lidhje me boshtin pivotal të një ruleri 20, ku udhëzuesi 8 kanë sipërfaqet konik elading fundi cila shtrihet drejt pikës takuese të rripave 5 dhe 9.

Një nga këto sipërfaqe ndihmon në shënime udhëzuese nga rruga e parë në rrugën e tretë e përbashkët rrip transportues, të përcaktuara nga rripi 5 dhe 9 në rrjedhën e sipërme të pikës së tyre takuese dhe sipërfaqes tjetër ku shënimet udhëzuese që vijnë nga rruga e dytë e rripit transportues në rrugë të përbashkët.

Ngaqe udhëzuesi eshte montuar lirshëm, mund të shtrembërohet nga fletët vete dhe si ata nuk arrijnë në kryqëzim në të njëjtën kohë, pra pastrimi adekuat është i domosdoshem në vetëm njërën anë të udhëzuesit në çdo kohë dhe në fundin kryesor mund të zgjasë më tej në kryqëzim.

- (11) 317-1
 - (21) 293
 - (22) 14/10/2008
 - (54) FORMULIMI TRETËS PËR INHALIM ME KRIPË TË TIOTROPIUMIT
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 318
- (21) 128
- (22) 23/09/2008
- (30) 00/08792 06.07.2000 FR
- (54) FORMA E RE (B) KRISTALINE E KRIPËS SË PERINDOPRIL TERT-BUTILAMINES, METODA PËRGATITËSE DHE KOMPONIMET QË PËRMBAJNË TË NJEJTËN
- (51) C07D209/42, A61K31/404, A61P9/00
- (73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
- (72) PFEIFFER, Bruno; (FR). GINOT, Yves-Michel; (FR). COQUEREL, Gérard; (FR). BEILLES, Stéphane; (FR)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Forma kristalore _ e komponimit me formulë (I) e karakterizuar me ndihmën e pluhurit të diagramit.
Barërat.

- (11) 318-1
 - (21) 128
 - (22) 23/09/2008
 - (54) FORMA E RE (B) KRISTALINE E KRIPËS SË PERINDOPRIL TERT-BUTILAMINES, METODA PËRGATITËSE DHE KOMPONIMET QË PËRMBAJNË TË NJEJTËN
 - (73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 319
- (21) 134
- (22) 23/09/2008
- (30) 00/04610 11.04.2000 FR
- (54) METODA E SINTEZES E N-[(S)-1-KARBOKSIBUTIL]-(S)-ALANINE ESTERIT DHE PERDORIMI NE SINTEZEN E PERINDOPRILIT

- (51) C07C227/32
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
(72) SOUVIE, Jean-Claude; (FR).
RENAUD, Alain; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me procedurën stereoselektive për sintezën industriale të derivateve me formulë (I) ku: R paraqet grupin alkil C1-C6 linear apo të degëzuar, nga S-norvalinat etili dhe natrium piruvati. Shpikja përdoret për sintezën industriale të perindoprilit dhe kripërave të tij të pranueshme farmaceutike.

- (11) 319-1
(21) 134
(22) 23/09/2008
(54) METODA E SINTEZES E N-[(S)-1-KARBOKSIBUTIL]-(S)-ALANINE ESTERIT DHE PERDORIMI NE SINTEZEN E PERINDOPRILIT
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 320
(21) 138
(22) 23/09/2008
(30) 00/04379 06.04.2000 FR
(54) METODA E SINTEZËS SË PERINDOPRILIT DHE KRIPËRAVE TË PRANUESHME FARMACEUTIKE PËRKATESE
(51) C07D209/42, C07K1/02
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
(72) LANGLOIS, Pascal; (FR). TURBE, Hugues; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57)
Zbulimi ka të bëjë me procesin e sintezës së perindoprilit me formulë (I) dhe kripërave të tij farmaceutikisht të pranueshme.

- (11) 320-1
(21) 138
(22) 23/09/2008
(54) METODA E SINTEZËS SË PERINDOPRILIT DHE KRIPËRAVE TË PRANUESHME FARMACEUTIKE PËRKATESE
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 321
(21) 196
(22) 13/10/2008
(30) 102 09 982.0 07.03.2002 DE
(54) FORMA E ADMINISTRIMIT ORAL TË PËRBËRËSVE BAZIK VESHTIRË TË
TRETSHËM TË CILËT PËRDOREN ME RRUGË ORALE
(51) A61K9/16, A61K9/50
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) BRAUNS, Ulrich; (DE). BRICKL, Rolf; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj
- (57) Zbulimi dedikohet për formën e re të aplikimit oral, të substancës efikase, tretshmëria e të
cilit mvaret nga pH-vlera, dhe kriprave farmakologjikisht të durueshëm të tijë, të cilat
përmirësojnë bio-arritshmërinë e substancës efikase.
-

- (11) 322
(21) 136
(22) 23/09/2008
(30) FR20040003830 20040413
(54) PROCESI I SINTEZËS SË IVABRADINËS DHE KRIPËRAT FARMACEUTIKE
PËRKATËSE ACIDIKE TË TYRE
(51) C07D223/16
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
(72) Lerestif, Jean-Michel; Lecouve, Jean-Pierre; Souvie, Jean-Claude; Brigot, Daniel; Horvath,
Stéphane; Auguste, Marie-Noelle; Damien, Gérard
(74) Kujtesa Nezaj

(57)

Metoda për sintezën e ivabradinit (I; (3-(3-(((7S)-3,4-dimetoksibiciklo(4,2,0)okta-1,3,5-trien-7-yl)metil)(metill)amino)propil)-7,8-dimetoksi-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazep në-2-një) apo kripërat e tij shtesë acidike. – Metoda për sintezën e ivabradinit (I; (3-(3-(((7S)-3,4-dimetoksibiciklo(4,2,0)okta-1,3,5-trien-7-yl)metil)(metill)amino)propil)-7,8-dimetoksi-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazep në-2-një) apo kripërat e tij shtesë acidike me përbërje HX: - (A) hidrogjenizimi katalitik i acetalit (V) në 40-80 shkallë C për të formuar përbërjen korresponduese tetrahydro (VI); - (B) që reagon (VI) me benzociklobutan derivativ (VII), në prani të hidrogjenit dhe një katalisti në 40-100 shkallë C për të dhënë, pas filtrimit të katalistit dhe izolimit, kripën HX të (I), që në mënyrë opcionale është trajtuar me bazë për të dhënë si të lirë (I). - R1 dhe R2 = 1-6C linear apo të degëzuar alkoksi apo së bashku të kompletojnë një unazë 1,3-dioksan apo 1,3-dioksolan;

- HX = acide hidroklorike, hidrobromike, sulfurike, fosforike, (trifluoro)acetike, laktike, pirivike, malonike, sukinike, glutarike, fumarike, tartarike, maleike, citrike, askorbike, oksalike, metanesulfonike, benzenesulfonike apo kamforike -

(11) 322-1

(21) 136

(22) 23/09/2008

(54) PROCESI I SINTEZËS SË IVABRADINËS DHE KRIPËRAT FARMACEUTIKE
PËRKATËSE ACIDIKE TË TYRE

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 323

(21) 133

(22) 23/09/2008

(30) 02/11763 24.09.2002 FR

(54) PROCEDURA E RE PER SINTEZEN INDUSTRIALE TE STRONCIUM RANELATIT
DHE HIDRATEVE TE TIJ

(51) C07D 333/38

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(72) VAYSSE-LUDOT, Lucile; (FR). LECOUBE, Jean-Piere; (FR). LANGLOIS, Pascal; (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja e dhënë ka të bëjë më procedurën për sintezën industriale të stroncium ranelatit me formulë (I) dhe hidrateve të tij.

- (11) 323-1
(21) 133
(22) 23/09/2008
(54) PROCEDURA E RE PER SINTEZEN INDUSTRIALE TE STRONCIUM RANELATIT
DHE HIDRATEVE TE TIJ
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 324
(21) 16
(22) 17/03/2008
(30) 100 05 150.2 07.02.2000 DE
(54) PROCEDURE PËR PRODHIMIN E 5-ARILNIKOTINALDEHIDEVE
(51) C07D213/48, C07D213/80, C07D213/30
(73) MERCK PATENT GMBH Frankfurter Strasse 250 D-64293 Darmstadt, DE
(72) BATHE, Andreas; (DE). BOKEL, Heinz; (DE). KEIL, Thomas; (DE). KNIERIEMEN,
Ralf; (DE). MÜRMAN, Christoph; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me veprimet për përgatitjen e 5-arilnikotinaldehideve me reduktimin e përshtatshëm të acideve 5-arilnikotine nëpërmjet hidrogjenizimit katalitik në prani anhidratit karbonik në të cilin katalizatori i përdorur paladijum/ligand kompleks, karakteristik me atë që raporti molar ndërmjet paladijunit dhe ligandit nga 1:5 deri 1:15 në rast kur bëhet fjalë për ligand mono-dentat dhe nga 1:2,5 deri 1:7,5 në rastet kur bëhet fjalë për ligandët bidentatnt.

- (11) 325
(21) 45
(22) 01/08/2008
(30) MI2001A000129 25.01.2001 IT
(54) N-3 ACIDET YNDYRORE ESENCIALE NË SHËRIMIN E INSUFICIENCES SË
ZEMRËS DHE PAMJAFTUESHMERISE SË PUNËS SË ZEMRËS
(51) A61P9/00
(73) Pharmacia Italia S.p.A. Via Robert Koch, 1.2, I-20152 MILANO, Italy (IT)
(72) GRANATA, Francesco; (IT). PAMPARANA, Franco; (IT). STRAGLIOTTO, Eduardo,
Lino; (IT)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja e tanishme ka të bëjë me prevencën gjatë veprimeve terapeutike dhe shërimin e sëmundjeve të zemrës nga insuficienca dhe mungesa e punës së zemrës përfshirë edhe administrimin e acideve esenciale yndyrore e cila përmban përzierje të acidit etilestrit eikozapentin (EPA) dhe acidit atilestrit dokozaheksan (DHA), qoftë vetëm ose në këmbinim me mjet tjetër terapeutik.

-
- (11) 325-1
(21) 45
(22) 01/08/2008
(54) N-3 ACIDET YNDYRORE ESENCIALE NË SHËRIMIN E INSUFICIENCES SË ZEMRËS DHE PAMJAFTUESHMERISE SË PUNËS SË ZEMRËS
(73) Pharmacia Italia S.p.A. Via Robert Koch, 1.2, I-20152 MILANO, Italy (IT)
(74) Ali Asani
-

- (11) 326
(21) 17
(22) 17/03/2008
(30) 00104531.9 10.03.2000 EP
(54) PËRDORIMI I RI I (R)-(-)-2-[5-(4-FLUOROPHEYL)-3-PYRIDYLMETHYLAMINMETHYL]-TË KROMIT DHE KRIPËRAVE TË TIJ TË PRANUESHME FIZIOLOGJIKISHT
(51) A61K31/353, A61P25/14, A61P25/16
(73) MERCK PATENT GMBH Frankfurter Strasse 250 D-64293 Darmstadt, DE
(72) BARTOSZYK, Gerd; (DE). RUSS, Hermann; (DE). SEYFRIED, Christoph; (DE). WEBER, Frank; (DE)
(74) Ali Asani

(57) (R)-(-)-2-[5-(4-florfenil)-3-piridilmetilaminometil]-të kromit ose kripërat e tij të pranueshme fizilogjikisht e përfituar prej tij është përdorur për prodhimin e medikamentit për mjekimin e çrregullimeve ekstrapiramidale të lëvizjes dhe/ose kundër efekteve në çrregullimet ekstra piramidale të lëvizjes. Kripa e preferuar është (R)-(-)-2-[5-(4-florfenil)-3-piridilmetilaminometil]-kromit hidroklorik.

- (11) 327
(21) 161
(22) 25/09/2008
(30) 20013495 13.07.2001 NO
(54) TAVOLINA E KOMBINUAR
(51) A47B85/00
(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
(72) REFSUM, Bjørn; (NO)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja e paraqitur i drejtohet tavolinës së kombinuar (1) e rregulluar për ta përdorur si një tryezë për ndërrimin e fëmijëve apo si një tavolinë ose një ndarje, që përbëhet nga ose dy elemente anësore vertikale (2) dhe një pllakë të lartë horizontale (5) dhe së paku një raft horizontal (7), apo dy elemente anësore vertikale (2) dhe një pllakë të lartë horizontale (5) dhe së paku një traversë (10) dhe alternativisht një apo më shumë rafte (7) të vendosura ndërmjet

elementeve anësore (2), ose të paktën dy elemente anësore vertikale (2) të vendosura së bashku në skajet e tija vertikale.

- (11) 327-1
 - (21) 161
 - (22) 25/09/2008
 - (54) TAVOLINA E KOMBINUAR
 - (73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 328
- (21) 146
- (22) 23/09/2008
- (30) 20015159 22.10.2001 NO
- (54) KARROCA
- (51) B62B7/14
- (73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
- (72) REFSUM, Bjørn; (NO)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja përfshinë karrocën me ram (1) me rrotat (10,11) e bile me një dorëz (5), të theksuar me atë, që rami (1) përfshinë: një shufër bartëse kryesore (2), të pajisur me një dorëz (5) në skajin e epërm dhe bile me një rrotë (11) në skajin e poshtëm; një shufër bartëse ndihmëse (7), të përforcuar me skajin e saj të sipërm në shufren bartëse kryesore (2) në mes të skajeve të saj dhe të pajisur bile me një rrotë (10) në skajin e poshtëm, dhe që rrotat (11) të përforcuara në shufren bartëse kryesore përmes bartësit të parë të tërthort (4) dhe/ose ku rrotat (10) të përforcuara në shufren bartëse ndihmëse përmes bartësit të dytë të tërthort (9).

- (11) 328-1
 - (21) 146
 - (22) 23/09/2008
 - (54) KARROCA
 - (73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 329
- (21) 151
- (22) 25/09/2008
- (30) 20013496 13.07.2001 NO
- (54) MBAJTËS PËR FEMIJË
- (51) A47D13/04

(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO

(72) REFSUM, Bjørn; (NO)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim i dedikohet një mbajtësi të vogël dhe të përshtatshëm për foshnje (1) të peshës së vogël, të cilin fëmija mund të bartë si pjesë të rrobave, dhe i cili i ofron fëmiut liri të plotë të lëvizjes, kur hec vetëm, apo përmes të njëjtit bartet fëmiu, kur është kjo e nevojshme. Ky mbajtës mundet shpejt ti montohet apo shkëputet nga njëri shirit bartës (14) me qëllim të bartjes së fëmiut, apo p.sh., për karroc apo karrig fëmijësh, si lidhje sigurie. Përveq saj, ky mbajtës (1) mund të përdoret si mjet ndihmës apo siguruës gjatë ecjes së fëmiut, kur fëmiu dëshiron të hec vetëm.

(11) 329-1

(21) 151

(22) 25/09/2008

(54) MBAJTËS PËR FEMIJË

(73) STOKKE GRUPPEN AS Håhjem, N-6260 Skodje NO

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 330

(21) 137

(22) 23/09/2008

(30) 99/01082 01.02.1999 FR

(54) TABLETE E MBESHTJELLUR PËR ÇLIRIM TË KONTROLLUAR TË GLIKLAZIDIT PAS ADMINISTRIMIT ORAL

(51) A61K9/20, A61K31/64

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(72) HUET DE BAROCHEZ, Bruno; (FR). WUTHRICH, Patrick; (FR). MARTIN, Louis; (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me tabletën për lirim të zgjatur të gliklazidit që mundëson lirim të pandërprerë dhe konstant të substancave aktive, e që nuk është nën ndikim të variacioneve të pH-së në mjedisin në të cilin tretet, pas aplikimit oral.

(11) 330-1

(21) 137

(22) 23/09/2008

(54) TABLETE E MBESHTJELLUR PËR ÇLIRIM TË KONTROLLUAR TË GLIKLAZIDIT PAS ADMINISTRIMIT ORAL

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

- (11) 331
(21) 198
(22) 13/10/2008
(30) 102 09 985.5 07.03.2002 DE
102 45 624.0 30.09.2002 DE
(54) FORMULIMI PER APLIKIM ORAL, ETILESTERI 3-[(2-[[4-(HEKSILOKSIKARBONILAMINO-IMINO-METIL)-FENILAMINO]-METIL]-1-METIL-1H-BENZIMIDAZOL-5-KARBONIL)-PIRIDIN-2-IL-AMINO]-ACIDI PROPIONIK DHE KRIPERAT E TIJ
(51) A61K 31/4439, C07D 401/12
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) BRAUNS, Ulrich; (DE). HAUEL, Norbert; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një formë të re të administruar me gojë të prezantimit për agjent 3-[(2-[[4-(hexyloxycarbonylamino-imino-methyl)-phenylamino]-methyl]-1-methyl-1H-benzimidazol-5-carbonyl)-pyridin-2-yl-amino] acid propionik etil ester dhe kriperat farmaceutike të tyre pajtueshme.

-
- (11) 331
(21) 198
(22) 13/10/2008
(73) Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 331-2
(21) 198
(22) 13/10/2008
(54) FORMULIMI PER APLIKIM ORAL, ETILESTERI 3-[(2-[[4-(HEKSILOKSIKARBONILAMINO-IMINO-METIL)-FENILAMINO]-METIL]-1-METIL-1H-BENZIMIDAZOL-5-KARBONIL)-PIRIDIN-2-IL-AMINO]-ACIDI PROPIONIK DHE KRIPERAT E TIJ
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 332
(21) 135
(22) 23/09/2008
(30) 02/04847 18.04.2002 FR

(54) KRIPERAT E PERINDOPRILIT DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE PERMBAJNE ATE

(51) C07D 209/42

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(72) DAMIEN, Gérard; (FR). LEFOULON, François; (FR).

MARCHAND, Bernard; (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me kripën e re të perindoprililit dhe komponimet farmaceutike që e përmbajnë atë. Komponimet e përmendura përdoren për përgatitjen e barërave.

(11) 332-1

(21) 135

(22) 23/09/2008

(54) KRIPERAT E PERINDOPRILIT DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE PERMBAJNE ATE

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 333

(21) 836

(22) 19/11/2008

(54) PËRBËRJE FARMACEUTIKE PËR APLIKIM NË MUKOZA

(51) A 61 K9/00, 47/02, 31/40, 31/56, 38/23, 47/38, 31/35, 31/19

(73) TEIJIN LIMITED 6-7, Minamihommachi 1-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-005, Japan

(72) Yoshihisa Nishibe; Wataru Kinoshita; Hiroyuki Kawabe

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur siguron një përbërje farmaceutike për aplikim në mukozë që do të përdoret në terapinë medikamentoze që përmban një substancë të patretshme në ujë dhe/ose pak të tretshme në ujë, një medikament dhe një mjedis uxor, dhe që ka një presion osmotik më të vogël se 290 mOsm. Kjo përbërje është më superiore se përbërjet farmaceutike konvencionale për aplikim në mukozë, për shkak të përshkueshmërisë së lartë të gjakut në mukozë. Shpikja e paraqitur siguron më tej një përbërje farmaceutike për aplikim në mukozë, të përbërë nga një agjent hemostatik dhe nga një medikament. Kjo përbërje është më superiore se përbërjet farmaceutike për aplikim në mukozë, për shkak të përshkueshmërisë dhe mbajtjes në mukozë.

(11) 334

(21) 962

(22) 17/11/2008

(30) US 02.07.1999. 60/142,254 US 23.08.1999. 60/150,225

US 31.08.1999. 60/151,548 US 17.11.1999. 60/166,151

(54) DERIVATET E ERITROPOETINIT

- (51) A 61K 47/48
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
(72) BAILON Pascal Sebastian
(74) Ali Asani

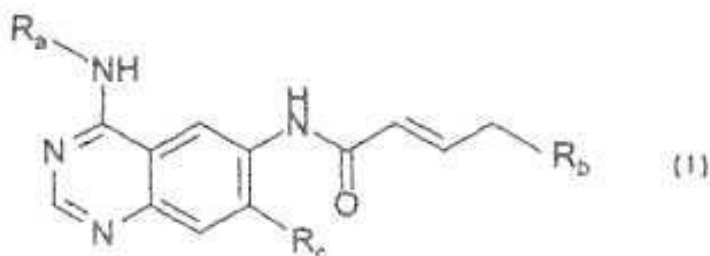
(57) Shpikja e cila është lëndë ka të bëjë me konjugatet e eritropinë me poli(etilen glikolin) i cili shfaq in vivo aktivitet biologjik duke nxitur rritje të prodhimit të retikulociteve dhe eritrociteve në qelizat e palcës së eshtrave, dhe të cilët përfshijnë eritropoetin glikoprotein me të paktën një amino grup të lirë të zgjedhur nga grupi i cili përbëhet nga eritropoetin human dhe analogjeve të tij të cilët kanë sekuenca të eritropoetin human të modifikuar me auditim nga 1 deri 6 vende të glikolizimit ose re aranzhim të paktën një vendi të glikolizimit; me çrast glikoproteini është i lidhur kovalent me "n" poli(etilen glikol) grup me formulën -CHO-(CH₂)_x-(O CH₂ CH₂)_m-OR me atë që karbonil grupi I secilit poli(etilen glikol) grup formon lidhje amide me njërin nga amino grupet e theksuara; ku R është alkil i ulët; x është 2 ose 3; m është nga rreth 450 deri 900; n është nga 1 deri 3; kurse n dhe m janë të zgjedhur ashtu që pesha molekulare e konjugatit pa eritropoetin glikoprotein është nga 20 kilodalton deri 100 kilodalton.

-
- (11) 335
(21) 269
(22) 14/10/2008
(30) 100 63 435.4 20.12.2000 DE
(54) DERIVATET E HINAZOLINES, ILAQET TË CILAT I PËRMBAJNE KËTO
KOMPONIME, APLIKIMI I TYRE DHE PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E TYRE
(51) C07D239/94, C07D405/12, A61K31/505, A61P35/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) HIMMELSBACH, Frank; (DE). LANGKOPF, Elke; (DE). BLECH, Stefan; (DE). JUNG,
Birgit; (DE). BAUM, Anke; (AT). SOLCA, Flavio; (AT)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet kinazoline te formulës së përgjithshme (I), ku Ra, Rb dhe Rc kanë kuptimin e përcaktuar në pretendimin 1, për të tautomeret e tyre, stereoisomeret e tyre dhe kripërat e tyre, veçanërisht të kripërave të tyre fiziologjikisht të pranueshme me acide inorganike ose organike.

Keto komponime kanë vetite e vlefshme farmakologjike, veçanërisht një efekt frenues mbi transduksionin e sinjalit të shkaktuar nga tyrosine kinase.

Shpikja tej lidhet për përdorimin e tyre në trajtimin e sëmundjeve, sidomos e sëmundjeve tumoral, sëmundjet e mushkërive dhe traktit respirator dhe për prodhimin e komponimeve të lartpërmendura.



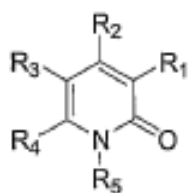
- (11) 336
 (21) 677
 (22) 20/10/2008
 (30) 99/03854 25.03.1999 FR
 (54) DERIVATET E REJA TË MORFOLINËS, METODA PËR PRODHIMIN E TYRE DHE
 PREPARATET FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNE KËTO DERIVATE
 (51) C07D265/30, C07D413/06, A61K31/5375, A61K31/5377, A61P11/00, A61P25/00
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) DUCOUX, Jean, Philippe; (FR). EMONDS-ALT, Xavier; (FR). GUEULE, Patrick; (FR).
 PROIETTO, Vincenzo; (FR)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e formulës (I) dhe kripërat e saj me acide inorganike ose organike, solvatet dhe/ose hidratet e saj, që shfaqin një afinitet të fuqishëm dhe një shkallë të lartë të selektivitetit në lidhje me receptorët human NK¹ të substancës P. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me një metodë për prodhimin e këtyre derivateve, komponimeve të ndërmjetme të formulave (IV), (VI) dhe (VIII) të përdorura në prodhimin e tij, komponimet farmaceutike që përmbajnë këto derivate dhe përdorimi i tyre në prodhimin e medikamenteve për trajtimin e të gjitha patologjive ku përfshihen substanca P dhe/ose receptorët human NK¹.

- (11) 336-1
 (21) 677
 (22) 20/10/2008
 (54) DERIVATET E REJA TË MORFOLINËS, METODA PËR PRODHIMIN E TYRE DHE
 PREPARATET FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNE KËTO DERIVATE
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (74) Trim Gjota

- (11) 337
 (21) 659
 (22) 20/10/2008
 (30) 60/357,029 14.02.2002 US
 60/436,915 30.12.2002 US

- (54) PIRIDINONET E ZËVENDËSUARA SI MODULATORË TË P38 MAP KINAZES
- (51) A61K31/4412, A61P29/00, C07D213/69, C07D401/06, C07D409/06, C07D213/70, C07D213/64, C07D213/74, C07D405/06, C07D213/84, C07D401/10, C07D405/12, C07D401/12, C07D213/75, C07D401/14, C07D213/79, C07D401/04, C07D405/04, C07D413/10, C07D215/22, C07D405/14
- (73) PHARMACIA CORPORATION, 100 Route 206 North Peapack, New Jersey 07977 USA
- (72) DEVADAS, Balekudru; (US). WALKER, John; (US). SELNESS, Shaun, R.; (US). BOEHM, Terri, L.; (US). DURLEY, Richard, C.; (US). DEVRAJ, Rajesh; (US). HICKORY, Brian, S.; (US). RUCKER, Paul, V.; (US). JEROME, Kevin, D.; (US). MADSEN, Heather, M.; (US). ALVIRA, Edgardo; (US). PROMO, Michele, A.; (US). BLEVIS-BAL, Radhika, M.; (US). MARRUFO, Laura, D.; (US). HITCHCOCK, Jeff; (US). OWEN, Thomas; (US). NAING, Win; (US). XING, Li; (US). SHIEH, Huey, S.; (US). SAMBANDAM, Aruna; (US). LIU, Shuang; (US). SCOTT, Ian, L.; (US). MCGEE, Kevin, F.; (US)
- (74) Trim Gjota



(57) Janë zbuluar komponimet e formulës (I) dhe kripërat e tij farmaceutikisht të pranueshme, ku R₁, R₂, R₃, R₄, R₅ dhe janë përcaktuar këtu. Këto komponime janë të dobishme për trajtimin e sëmundjeve dhe gjendjeve të shkaktuara ose të përkeqësuar nga aktiviteti jo i rregullt i p38 MAP Kinazës dhe/ose TNF.

Gjithashtu janë zbuluar përbërjet farmaceutike që përmbajnë komponimet, metodat e përgatitjes së komponimeve dhe metodat e trajtimit duke përdorur këto

komponime.

661

- (11) 337-1
- (21) 659
- (22) 20/10/2008
- (54) PIRIDINONET E ZËVENDËSUARA SI MODULATORË TË P38 MAP KINAZES
- (73) PHARMACIA CORPORATION, 100 Route 206 North Peapack, New Jersey 07977 USA
- (74) Trim Gjota

- (11) 338
- (21) 616
- (22) 17/10/2008
- (30) 02/13264 23.10.2002 FR
- (54) 3-FENIL ZËVENDËSUAR NGA PIRODOINDOLON, PËRGATITJA DHE PËRDORIMI TERAPEUTIK I SAJ
- (51) C07D471/04, A61K31/437, A61P35/00, C07D471/16
- (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
- (72) BOURRIE, Bernard; (FR). CASELLAS, Pierre; (FR).

CIAPETTI, Paola; (FR). DEROCQ, Jean-Marie; (FR). JEGHAM, Samir; (FR).
MUNEAUX, Yvette; (FR). WERMUTH, Camille-Georges; (FR)

(74) Trim Gjota

(57)

(11) 338-1

(21) 616

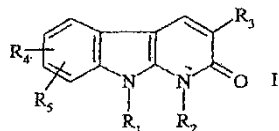
(22) 17/10/2008

(54) 3-FENIL ZËVENDËSUAR NGA PIRODOINDOLON, PËRGATITJA DHE
PËRDORIMI TERAPEUTIK I SAJ

(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet që kanë një aktivitet antikancer, të formulës (I) ku:
R1 përfaqëson një atom hidrogjeni, një grup (C1-C4)alkil ose një grup (CH₂)_nOH, (CH₂)_n-O-tetrahidropiran-2-il, (CH₂)_nNR'6R'7, (CH₂)_nCN, (CH₂)_nCO₂(C1-C4)Alk ose (CH₂)_nCONR6R7; R2 përfaqëson një atom hidrogjeni ose një grup (C1-C4)alkil; ose R1 dhe R2 së bashku formojnë një grup (CH₂)₃; R3 përfaqëson një fenil monozëvendësuar nga një grup hidroksil, hidroksimetil, karboksi, (C1-C4)alkanil, azido, (C1-C4)alkoksikarbonil, hidroksiiminometil, (C1-C4)alkilsulfonil, trifluorometil, tiol, (C1-C4)alkiltio, ciano ose nga një grup (CH₂)_mNR'7R10, CONR6R8 ose O(CH₂)_nR9; një fenil zëvendësuar nga 2 deri në 5 zëvendësues të njëjtë apo të ndryshëm të zgjedhur ndërmjet një atomi halogjen, një grupi (C1-C4)alkil, trifluorometil, hidroksil, hidroksimetil, (C1-C4)alkoksi, karboksi, (C1-C4)alkanil, azido, (C1-C4)alkoksikarbonil, hidroksiiminometil, tiol, (C1-C4)alkiltio, (C1-C4)alkilsulfonil, një grupi fenil, ciano ose nga një grup (CH₂)_mNR'7R10, CONR6R8 ose O(CH₂)_nR9; ose R3 përfaqëson një grup benzodioksolil të pazëvendësuar ose të zëvendësuar në fenil nga një atom halogjen; R4 dhe R5, të njëjtë apo të ndryshëm, përfaqësojnë secili në mënyrë të pavarur një hidrogen ose halogjen ose një grup hidroksil, (C1-C4)alkil, trifluorometil, fenil, ciano, (C1-C4)alkoksi, (C1-C4)alkoksikarbonil, (C1-C4) alkilsulfonil ose një grup O-(CH₂)_nNR6R7 ose (CH₂)_nNR6R7.



(11) 339

(21) 631

(22) 17/10/2008

(30) 00/16071 11.12.2000 FR

(54) PËRBËRJA FARMACEUTIKE E DRONEDARONE PËR ADMINISTRIM ME
INJEKSION

(51) A61K9/08, A61K47/12, A61K47/40

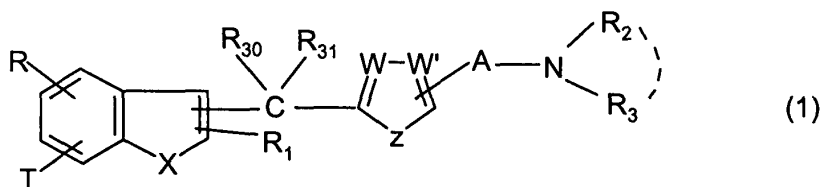
- (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) BOURRIAGUE-SEVE, Frédérique; (FR). BREUL, Thierry; (FR)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka lidhje me një përbërje farmaceutike për administrim me injeksion, karakterizuar në atë që ajo përmban: dronedarone ose një kripë të saj farmaceutikisht të pranueshme as aktiv kryesor; një solucion zbutës i pranueshëm fiziologjikisht i aftë të përmbajë pH e përbërjes ndërmjet 3 dhe 5; një derivat β -ciklodekstrin i tretshëm në ujë fiziologjikisht i pranueshëm.

- (11) 339-1
 (21) 631
 (22) 17/10/2008
 (54) PËRBËRJA FARMACEUTIKE E DRONEDARONE PËR ADMINISTRIM ME INJEKSION
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (74) Trim Gjota

- (11) 340
 (21) 642
 (22) 17/10/2008
 (30) 00/10834 23.08.2000 FR
 (54) DERIVATET AMINOALKILBENZOIL-BENZOFURAN OSE BENZOTIOFEN, METODA PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE PËRBERJEVE QË I PËRMBAJNË
 (51) C07D307/84, C07D307/80, C07D407/10, C07D409/06, C07D407/04, C07D471/04, A61K31/34
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) ASSENS, Jean-Louis; (FR). BERNHART, Claude; (FR). CABANEL-HAUDRICOURT, Frédérique; (FR). GAUTIER, Patrick; (FR). NISATO, Dino; (FR)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet e reja të benzofuranit ose benzotiofenit me formulë të përgjithshme (I). Këto komponime janë të dobishme si medikamente, kryesisht për trajtimin e sindromave patologjike të sistemit kardiovaskular.

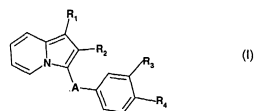


- (11) 340-1
 (21) 642

- (22) 17/10/2008
(54) DERIVATET AMINOALKILBENZOIL-BENZOFURAN OSE BENZOTIOFEN,
METODA PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE PËRBERJEVE QË I PËRMBAJNË
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(74) Trim Gjota
-

- (11) 341
(21) 624
(22) 17/10/2008
(30) 02/04220 04.04.2002 FR
(54) DERIVATET E REJA 1,2,3-DERIVATET INDOLIZINE TË ZËVENDËSUARA,
INHIBITORËT E FGFS, METODA PËR TË PRODHUAR KËTO DHE PËRBERJE
FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNË KËTO
(51) C07D471/04, A61K31/437, A61P35/00, A61P9/00, A61P29/00, // (C07D471/04, 221:00),
C07D209:00
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(72) BADORC, Alain; (FR). BONO, Françoise; (FR). BORDES, Marie-Françoise; (FR).
GUILLO, Nathalie; (FR). HERBERT, Jean-Marc; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet e formulas (I) ku R1 paraqet -OH, (C1-C5) alkoksi, karboksil, (C2-C6) alkoksikarbonil, -NR5R6, -NH-SO2-Alk, -NH-SO2-Ph, -NH-CO-Ph, -N(Alk)-CO-Ph, -NH-CO-NH-Ph, -NH-CO-Alk, -NH-CO-alk, -O-(CH2)n-cAlk, -O-Alk-COOR7, -O-Alk-O-R8, -O-Alk-OH, -O-Alk-C(NH2):NOH, -O-Alk-NR5R6, -O-Alk-CN, -O-(CH2)n-Ph, -O-Alk-CO-NR5R6, -CO-NH-(CH2)m-COOR7, -CO-NH-Alk; R2 paraqet H, (C1-C5) alkil, (C1-C5) alkil halide, (C3-C6) cikloalkil ose fenil të zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme; A paraqet -CO-, -SO- ose -SO2-; R3 dhe R4 në mënyrë të njëjtë ose të ndryshme paraqesin secila H, (C1-C5) alkoksil, amino, karboksi, (C2-C6) alkoksikarbonil, -OH, nitro, hidroksiamino, -Alk-COOR7, -NR5R6, -NH-Alk-COOR7, -NH-COO-Alk, -N(R11)-SO2-Alk-NR9R10, -N(R11)-SO2-Alk, -N(R11)-Alk-NR5R6, -N(R11)-CO-Alk-NR9R10, -N(R11)-CO-Alk, -N(R11)-CO-CF3, -NH-Alk-HetN, -O-Alk-NR9R10, -O-Alk-CO-NR5R6, -O-Alk-HetN, ose R3 dhe R4 formojnë së bashku një cikël hetero prej 5 ose 6 anëtarësh, në mënyrë jo të detyrueshme në formë të një prej kripërave të tyre farmaceutikisht të pranueshme.



-
- (11) 341-1
(21) 624
(22) 17/10/2008
(54) DERIVATET E REJA 1,2,3-DERIVATET INDOLIZINE TË ZËVENDËSUARA,
INHIBITORËT E FGFS, METODA PËR TË PRODHUAR KËTO DHE PËRBERJE
FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNË KËTO

(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR

(74) Trim Gjota

(11) 342

(21) 798

(22) 19/11/2008

(30) 60/164,907 11.11.1999 US

60/193,191 30.03.2000 US

60/206,420 23.05.2000 US

(54) POLIMORFI STABIL N-(3-ETINILFENILAMINO)-6, 7-BIS (2-METOKSIETOKSI)-4-KUINAZOLAMINI I HIDROKLORIDIT, HAPAT E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TIJ FARMACEUTIK

(51) A61K31/505

(73) OSI PHARMACEUTICALS, INC. 41 Pinelawn Road Melville, New York 11747 USA

(72) CONNELL, Richard, D.; (US). MOYER, James, D.; (US). MORIN, Michael, J.; (US).

KAJJI, Shama, M.; (US). FOSTER, Barbara, A.; (US).

FERRANTE, Karen, J.; (US). NORRIS, Timothy; (US). RAGGON, Jeffrey, W.; (US).

SILBERMAN, Sandra, L.; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me një formë të qëndrueshme kristalore të hidroklorur N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoksietoksi)-4-kuinazolinamine të emërtuar polimorfi B, prodhimin e tij në thelb në formë të pastër, dhe përdorimin e tij. Shpikja gjithashtu ka të bëjë me kompozimet farmaceutike që përmbajnë formën e qëndrueshme të polimorfit B të N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoksietoksi)-4-kuinazolinamine si hidroklorur, si dhe format e tjera të përbërjes, dhe metodat e trajtimit të çrregullimeve hiperproliferative, të tilla si kanceri, nëpërmjet administrimit të përbërjes.

(11) 342-1

(21) 798

(22) 19/11/2008

(54) POLIMORFI STABIL N-(3-ETINILFENILAMINO)-6, 7-BIS (2-METOKSIETOKSI)-4-KUINAZOLAMINI I HIDROKLORIDIT, HAPAT E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TIJ FARMACEUTIK

(73) OSI PHARMACEUTICALS, INC. 41 Pinelawn Road Melville, New York 11747 USA

(74) Trim Gjota

(11) 343

(21) 685

(22) 20/10/2008

(30) 60/328,604 11.10.2001 US

10/269,805 10.10.2002 US

(54) AGJENTËT SPECIFIK LIDHËS TË ANGIOPOIETIN-2

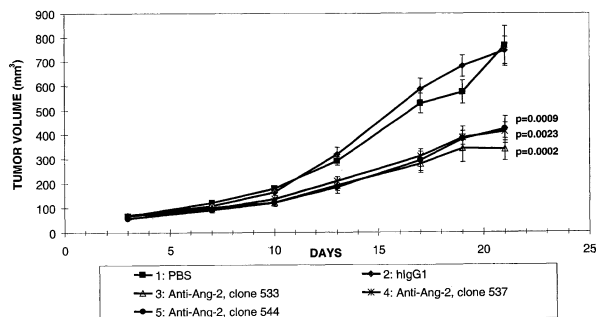
(51) C07K 16/22

(73) AMGEN INC. One Amgen Centre Drive, Thousand Oaks, CA 91320-1799 US

(72) OLINER, Johnathan, Daniel; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Janë zbuluar agjentë specifik lidhës, të tillë si antittrupat plotësisht njerëzore, që lidhen me angiopoietin-2. Gjithashtu janë zbuluar fragmente të vargut të rëndë, fragmente të vargut të lehtë dhe CDR e antitrupave, si dhe metodat e përgatitjes dhe përdorimit të antitrupave.



(11) 344

(21) 369

(22) 16/10/2008

(30) 102 37 723.5 17.08.2002 DE

(54) PËRDORIMI I INHIBITORËVE TË IκB KINAZËS PËR TRAJTIMIN E DHIMBJEVE

(51) A61K31/506, A61K31/4439, A61P29/00

(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main, Germany

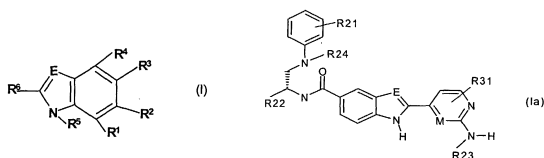
(72) MICHAELIS, Martin; (DE). RITZELER, Olaf; (DE).

JAEHNE, Gerhard; (DE). RUDOLPHI, Karl; (DE). GEISLINGER, Gerd; (DE).

SCHAIBLE, Hans-Georg; (DE)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përdorimin e inhibitorëve të IκB kinazës, të cilët janë të përshtatshëm për prodhimin e medikamenteve për trajtimin e dhimbjeve. Inhibitorë të përshtatshëm janë prodhuar nga komponimet e formulave (I) dhe (Ia).



(11) 345

(21) 643

- (22) 17/10/2008
(30) 00/12094 22.09.2000 FR
(54) POLISAHARIDET ME AKTIVITET ANTITROMBOTIK, TË CILAT PËRMBAJNË TË PAKTËN NJË LIDHJE KOVALENTE ME BIOTINËN OSE ME NJË DERIVAT TË BIOTINËS
(51) C08B37/00, A61K31/715
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(72) DUCHAUSSOY, Philippe; (FR). HERBERT, Jean-Marc; (FR). PETITOU, Maurice; (FR). SAVI, Pierre; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me polisaharidet e reja sintetike, me aktivitet antitrombotik, që kanë të paktën një lidhje kovalente me biotinën ose me një derivat të biotinës dhe me një metodë të përdorimit të avidin ose streptavidin për neutralizimin e këtyre polisaharideve

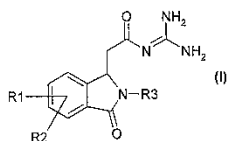
- (11) 345-1
(21) 643
(22) 17/10/2008
(54) POLISAHARIDET ME AKTIVITET ANTITROMBOTIK, TË CILAT PËRMBAJNË TË PAKTËN NJË LIDHJE KOVALENTE ME BIOTINËN OSE ME NJË DERIVAT TË BIOTINËS
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(74) Trim Gjota
-

- (11) 346
(21) 675
(22) 20/10/2008
(30) 99/08532 02.07.1999 FR
(54) N-ARALKIL AMINAT CIKLIKE ANTIPSİKOTIKE
(51) C07D295/06, C07D295/02, C07D295/08, A61K31/55, A61P25/00
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(72) BOIGEGRAIN, Robert; (FR). BOURRIE, Martine; (FR). LAIR, Pierre; (FR). PAUL, Raymond; (FR). PONCELET, Martine; (FR). VERNIERES, Jean-Claude; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet antipsikotike të formulës (I) ku: A përfaqëson një grup të zgjedhur ndërmjet: -C=C-; -CH=CH-; -CH₂-CH₂-; n është e barabartë me 1 ose 2; X përfaqëson një atom hidrogjen, klor ose fluor, një grup metil ose metoksi; Y përfaqëson një atom hidrogjen ose një atom klor apo fluor; R1 përfaqëson një grup cikloheksil, fenil, cikloheptil, butil tretësor, diciklopropilmetil, biciklo[3.2.1]oktanil, 4-tetrahidropirani, 4-tetrahidrotiopirani ose adamantile; R2 dhe R3 formojnë së bashku me atomin e azotit ku ato i janë lidhur një amine ciklike; dhe me kripërat shtesë të përbërjeve të përmendura me acidet farmaceutikisht të pranueshme, si dhe me solvatet dhe hidratet e tyre.

-
- (11) 347
(21) 480
(22) 16/10/2008
(30) 103 56 717.8 02.12.2003 DE
(54) METODA PËR PRODHIMIN E DERIVATEVE TË (3-OKSO-2,3-DIHIDRO-1H-IZOINDOL-1-IL)-ACETILGUANIDINËS
(51) C07D209/46, C07C233/66
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
(72) SCHUBERT, Gerrit; (DE). RIEKE-ZAPP, Joerg; (DE). KEIL, Johannes; (DE). KLEEMANN, Heinz-Werner; (DE). HANNA, Reda; (US). HUANG, Bao-Guo; (US). WU, Xiao-Dong; (US). GOURAUD, Yves; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me metodat për prodhimin e derivateve të (3-okso-2,3-dihidro-1H-izoindol-1-il) acetilguanidine të formulës (I) duke përdorur derivatet e 3-hidroksi-2,3-dihidro-1H-izoindol-1-one ose derivatet e esterit të acidit 3-(2-karbamoil-fenil) akrilik si stade të ndërmjetëm, me një metodë për shpërbërjen e reacemateve dhe produkteve të ndërmjetëm të metodës shpikëse.



-
- (11) 347-1
(21) 480
(22) 16/10/2008
(54) METODA PËR PRODHIMIN E DERIVATEVE TË (3-OKSO-2,3-DIHIDRO-1H-IZOINDOL-1-IL)-ACETILGUANIDINËS
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
(74) Trim Gjota

-
- (11) 348
(21) 691
(22) 20/10/2008
(30) 60/398,427 25.07.2002 US
60/398,447 25.07.2002 US
60/479,513 18.06.2003 US
(54) PËRBËRJA E TABLETAVE PRAMIPEKSOL ME ÇLIRIM TË ZGJATUR
(51) A61K31/428, A61K9/20, A61K9/28

- (73) Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) AMIDON, Gregory, E.; (US). GANORKAR, Loksith, D.; (US). HEIMLICH, John, M.; (US). LEE, Ernest, J.; (US). NOACK, Robert, M.; (US). REO, Joseph, P.; (US). SKOUG, Connie, J.; (US)
- (74) Trim Gjota

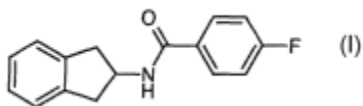
(57) Një përbërje farmaceutike me çlirim të zgjatur në formë të një tablete për përdorim oral përbëhet nga një kripë e pramipeksolit e tretshme në ujë, të shpërndarë në një matricë që përmban një polimer hidrofilik dhe amidon që ka një rezistencë me elasticitet prej të paktën rreth 0.15 kN cm^{-2} në një fraksion të ngurtë që përfaqëson një tabletë

-
- (11) 348-1
- (21) 691
- (22) 20/10/2008
- (54) PËRBËRJA E TABLETAVE PRAMIPEKSOL ME ÇLIRIM TË ZGJATUR
- (73) Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
- (74) Trim Gjota

-
- (11) 350
- (21) 479
- (22) 16/10/2008
- (30) 01102852.9 13.02.2001 EP
- (54) 4-FLUORO-N-INDAN-2-IL-BENZAMIDE DHE PËRDORIMI I TIJ SI LËNDË FARMACEUTIKE
- (51) A61K31/66, C07C233/65, A61P1/16, A61P5/48, A61P9/06, A61P9/10, A61P9/12, A61P11/06, A61P13/12, A61P15/10, A61P19/10, A61P25/28
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (72) WOHLFART, Paulus; (DE). SUZUKI, Teri; (US). DHARANIPRAGADA, Ramalinga, M.; (US). SAFAROVA, Alena; (US). WALSER, Armin; (US). STROBEL, Hartmut; (DE)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja që paraqitet lidhet me 4-fluoro-N-indan-2-il benzamide sipas formulës (I), dhe përdorimin e tij si lëndë farmaceutike. Përbërja (I) mund të përdoret për terapi dhe profilaksi të sëmundjeve kardiovaskulare si pektoris angjina e qëndrueshme dhe e paqendrueshme, angjina Prinzmatel (spazëm), sidromës koronare akute, dëmtimit të zemrës, infarktit miokardial, goditjes, trompozës, sëmundjes okluzive të artieres periferiale PAOD, aterosklerozës, restonizis, dëmtimit të endotelit pas PTCA, hipertensionit kryesor, hipertensionit pulmonar, hipertensionit dytsor, glomerulonerititi kronik renovaskular, mosfunksionimit erektil, arritmisë ventrikulare, dhe uljes së rrezikut kardiovaskular të postmeunopauzës tek gratë ose pas harxhimit të kontraceptivit, terapisë dhe profilaksisë të diabetëve dhe komplikacionit të diabetëve (nefropati,

retinopafi), angjiongenizis, astmës bronkiale, dëmtimit kronik të veshkave, cirozës së mëlçisë, shfaqjes së kufizimit të memories ose një mundësie të kufizuar të të mësuarit.



-
- (11) 350-1
(21) 479
(22) 16/10/2008
(54) 4-FLUORO-N-INDAN-2IL-BENZAMIDE DHE PËRDORIMI I TIJ SI LËNDË FARMACEUTIKE
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
(74) Trim Gjota

-
- (11) 351
(21) 464
(22) 16/10/2008
(30) 102 22 192.8 18.05.2002 DE
(54) PENTAFLUORSULFANIL-BENZOILGUANIDINA, METODA PËR PËRGATITJEN E SAJ, PËRDORIMI I SAJ SI MEDIKAMENT OSE SI AGJENT DIAGNOSTIKIMI DHE MEDIKAMENTET QË E PËRMBAJNE ATË
(51) C07C381/00, A61P9/06, A61P9/10, A61K31/155
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
(72) KLEEMANN, Heinz-Werner; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me pentafluorosulfanil-benzoilguanidinat e formulës (I) dhe (II), ku R₁-R₄ kanë kuptimin e përcaktuar në pretendime. Pentafluorosulfanil-benzoilguanidinat janë të përshtatshme si barna antiaritmike me komponentë kardioprotektiv për profilaksinë ose trajtimin e infarktut dhe për trajtimin e angina pectoris. Ato gjithashtu në mënyrë parandaluese pengojnë proceset fiziopatologjike gjatë shfaqjes së dëmtimeve të nxitura ishemike, në veçanti duke shkaktuar aritmi kardiake ishemike të nxitur.

-
- (11) 351-1
(21) 464
(22) 16/10/2008

- (54) PENTAFLUORSULFANIL-BENZOILGUANIDINA, METODA PËR PËRGATITJEN E SAJ, PËRDORIMI I SAJ SI MEDIKAMENT OSE SI AGJENT DIAGNOSTIKIMI DHE MEDIKAMENTET QË E PËRMBAJNE ATË
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (74) Trim Gjota
-

- (11) 352
- (21) 690
- (22) 20/10/2008
- (30) 60/281,058 03.04.2001 US
- (54) PËRBËRJA PARENTERALE E RISTRUKTURUAR QË PËRMBAN NJË COX-2 INHIBITOR
- (51) A61K31/42, A61K9/19, A61P29/00
- (73) PHARMACIA CORPORATION, 100 Route 206 North Peapack, New Jersey 07977 USA
- (72) KARARLI, Tugrul, T.; (US). NEMA, Sandeep; (US). KARIM, Aziz; (US)
- (74) Trim Gjota

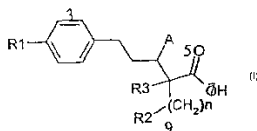
(57) Një përbërje farmaceutike që përmban, në formë pluhuri, (a) të paktën një agjent terapeutik të tretshëm në ujë, të zgjedhur nga medikamentet dhe promedikamentet COX-2 inhibuese selektive dhe kripërat e tyre, për shëmbull parekoksib natriumi, në një sasi terapeutike efektive të përgjithshme që përbën rreth 30% deri në rreth 90% të peshës, (b) një agjent buferik parenteral të pranueshëm në një sasi rreth 5% deri në rreth 60% të peshës, dhe opsionalisht (c) përbërës shtesë të tjerë të pranueshëm parenteral në një sasi të përgjithshme jo më të madhe se 10% të peshës së përbërjes. Përbërja është e ristrukturuar në një lëng tretës të pranueshëm parenteral për të formuar një solucion për injeksion. Një proces liofilizimi është dhënë për përgatitjen e një përbërje të tillë.

- (11) 352-1
- (21) 690
- (22) 20/10/2008
- (54) PËRBËRJA PARENTERALE E RISTRUKTURUAR QË PËRMBAN NJË COX-2 INHIBITOR
- (73) PHARMACIA CORPORATION, 100 Route 206 North Peapack, New Jersey 07977 USA
- (74) Trim Gjota
-

- (11) 353
- (21) 107
- (22) 18/09/2008
- (30) 380/Del/2005 22.02.2005 IN

- (54) DERIVATET E ACIDIT 5-FENIL-PENTANOIK SI INHIBITOR TË METALOPROTEINAZËS MATRICIALE PËR TRAJTIMIN E ASTMËS DHE SËMUNDJEVE TË TJERA
- (51) C07D249/18, C07D209/48, C07D237/32, C07D209/12, C07D239/54, C07D213/64, C07D265/28, C07D211/88, C07D207/40, C07D263/58, C07D239/96, C07D471/04, C07D401/10, C07D403/10, A61P11/06
- (73) Ranbaxy Laboratories Limited Plot No. 90, Sector 32 Gurgaon, Haryana 122001, INDIA
- (72) PALLE, Venkata, P.; (IN). SATTIGERI, Viswajanani, Jitendra; (IN). KHERA, Manoj, Kumar; (IN). VOLETI, Sreedhara, Rao; (IN). RAY, Abhijit; (IN). DASTIDAR, Sunanda, G.; (IN)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përbërjet e C që kanë strukturën e Formulës I: ku n është një numër i plotë nga 1 deri në 5; R1 është zëvendësuar jodetyrimisht me alkil, alkenil, alkinil, cikloalkil, aril, heterociklil, heteroaril, aralkil, alkoksi, ariloksi, alkeniloksi ose alkiniloksi; R2 është alkenil, allcinil, aril, heterociklil, heteroaril, cikloalkil, NR4R5, -NHC(=I)R4, -NHC(=I)NR5R_χ, -NHC(=O)OR4, -NHSO2R4, C(=I)NR4R5, C(=O)OR6 [ku I është oksigjen ose sulfur], OR5, -O(C=O)NR4R5, O-acil, S(O)mR4, -SO2N(R4)2, ciano, amidino ose guanidino [ku R4 është alkil, alkenil, alkinil, cikloalkil, aril, heterociklil, heteroaril, aralkil, heteroarilalkil, heterociklilalkil ose cikloalkilalkil dhe m është një numër i plotë 0-2; R5 është hidrogjen ose R4; Rks është R4 ose -SO2N(R4)2 dhe R6 është hidrogjen, alkil, cikloalkil, aralkil, heteroarilalkil, heterociklilalkil ose cikloalkilalkil]; R3 është hidrogjen, fluor, alkil, cikloalkilalkil ose aralkil; A është OH, OR4, -OC(=O)NR4R5, O-acil, NH2, NR4R5, -NHC(=I)R4, -NHC(=I)NR5Rks, -NHC(=O)OR4, -NHSO2R4, dhe me proceset për sintezën e të njëjtëve. Shpikja ka të bëjë gjithashtu me kompozimet farmakologjike që përmbajnë përbërjet e shpikjes së pranishme, dhe metodat për trajtimin e astmës, artritit reumatoid, COPD, rinitit, osteoartritit, artritit psoriatik, psoriazisë, inflamacionit pulmonar të fibrozës pulmonare, sindromës së ankthit respirator akut, perodontitit, sklerozës të shumëfishtë, mallcimit nullesh, aterosklerozën, riprodhimin neointimal, i cili çon në restenozi dhe inkopë kardiake ishemi, hemorragjisë cerebrale, sëmundjeve të veshkave, metastazave të tumorit, dhe çrregullimeve të tjera inflamatorë të karakterizuara nga mbi-shprehje dhe mbi-aktivizim të një metalloproteinase matricë, duke përdorur përbërjet.



- (11) 353-1
- (21) 107
- (22) 18/09/2008
- (54) DERIVATET E ACIDIT 5-FENIL-PENTANOIK SI INHIBITOR TË METALOPROTEINAZËS MATRICIALE PËR TRAJTIMIN E ASTMËS DHE SËMUNDJEVE TË TJERA
- (73) Ranbaxy Laboratories Limited Plot No. 90, Sector 32 Gurgaon, Haryana 122001, INDIA

(74) Trim Gjota

(11) 354

(21) 367

(22) 16/10/2008

(30) 9903028-0 27.08.1999 SE

(54) FORMULIMET FARMACEUTIKE DHE PËRDORIMI I TYRE NË PARANDALIMIN E SHOKUT, DIABETIT DHE/OSE DËMTIMEVE KONGJESTIVE TË ZEMRËS

(51) A61K38/55, A61K31/00, A61K31/4184, A61P9/04, A61P9/10, A61P3/10

(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main, Germany

(72) SCHOELKENS, Bernward; (DE). BENDER, Norbert; (DE). RANGOONWALA, Badrudin; (DE). DAGENAIS, Gilles; (CA). GERSTEIN, Hertzfel; (CA). LJUNGGREN, Anders; (SE). YUSUF, Salim; (CA)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me përdorimin e një frenuesi të sistemit renin-angiotenzin (RAS) ose me një derivat të tij, farmaceutikisht të pranueshëm, kryesisht ramipril ose ramiprilat, në prodhimin e një medikamenti për parandalimin e shokut, diabetit dhe/ose dëmtimeve kongjestive të zemrës (CHF). Ky zbulim ka të bëjë më tej me një metodë për parandalimin dhe/ose trajtimin e shokut, diabetit dhe/ose dëmtimeve kongjestive të zemrës, duke përfshirë administrimin e një sasive terapeutike efektive të një frenuesi të sistemit renin-angiotenzin ose një derivati të tij, farmaceutikisht të pranueshëm, kryesisht ramipril ose ramiprilat, në një pacient që ka nevojë për një parandalim dhe/ose trajtim të tillë.

(11) 354-1

(21) 367

(22) 16/10/2008

(54) FORMULIMET FARMACEUTIKE DHE PËRDORIMI I TYRE NË PARANDALIMIN E SHOKUT, DIABETIT DHE/OSE DËMTIMEVE KONGJESTIVE TË ZEMRËS

(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main, Germany

(74) Trim Gjota

(11) 355

(21) 116

(22) 18/09/2008

(30) A 1963/2001 14.12.2001 AT

(54) METODA DHE PAISJA PËR MATJEN GJEOMETRIKE DHE PËRCAKTIMIN E SHPEJTESISË SË MJETEVE LËVIZËSE

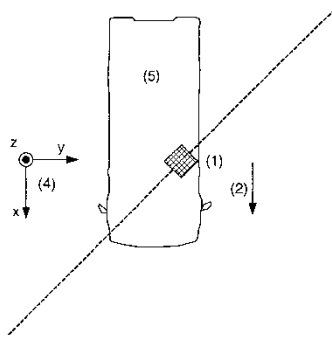
(51) G01S17/00, G08G1/015, G08G1/052

(73) KAPPSCH TRAFFICOM AG Am Europlatz 2, 1120 Wien, Austria

(72) SCHMIDRADLER, Dieter; (AT)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë dhe një pajisje për matjen gjeometrike dhe përcaktimin e shpejtësisë të automjeteve (5) që lëvizin përgjatë një rruge në drejtim gjatësor të njëjtë, me anë të së paku një skaneri me lazer (1) i cili montohet sipër nivelit të rrugës. Skaneri me lazer i përmendur skanon rrugën ose një automjet që lëviz përgjatë rrugës së përmendur në drejtim të udhëtimit (2), brenda një kufiri të përcaktuar matjeje në një plan matje i cili është i orientuar në drejtim të rrugës apo automjetit, dhe prodhon një profil të automjetit në planin e matjes si të dhënë matje të një cikli skanimi. Shpikja karakterizohet nga ajo që plani i matjes të skanerit me lazer (1) është i tërthortë në lidhje me planin i cili është pingul me drejtimin e udhëtimit (2), dhe përcaktohet një përfaqësim hapësinor në lidhje me kohëni një automjeti (5) nga të dhënat e matjes të skanerit me lazer, në bazë të të cilave përcaktohen së paku të dyja; gjatësia dhe shpejtësia e automjetit, duke marrë në konsideratë një formë tipike automjeti.



(11) 355-1

(21) 116

(22) 18/09/2008

(54) METODA DHE PAISJA PËR MATJEN GJEOMETRIKE DHE PËRCAKTIMIN E SHPEJTESISË SË MJETEVE LËVIZËSE

(73) KAPPSCH TRAFFICOM AG Am Europlatz 2, 1120 Wien, Austria

(74) Trim Gjota

(11) 356

(21) 733

(22) 03/11/2008

(30) P 0105406 21.12.2001 HU

(54) DERIVATET E IMIDAZOKUIONOLINES

(51) C07D 471/04

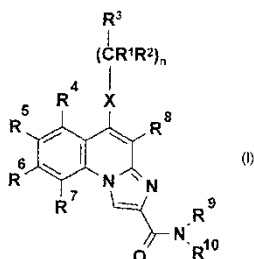
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR

(72) ARÁNYI, Péter; (HU). BALÁZS, László; (HU).

BALOGH, Mária; (HU). BÁTORI, Sándor; (HU). BOÉR, Kinga; (HU). GERBER, Katalin; (HU). KAPUI, Zoltán; (HU). MIKUS, Endre; (HU). TÍMÁRI, Géza; (HU). T. NAGY, Lajos; (HU). URBÁN-SZABÓ, Katalin; (HU). VARGÁNÉ SZEREDI, Judit; (HU)

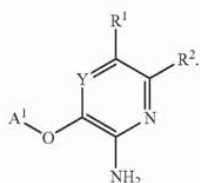
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me lidhësit e receptorit të adenosine A₂3? të formulës së përgjithshme (I), brenda tyre në mënyrë të preferueshme me antagonistët, si dhe kripërat, solvatet dhe izomeret e tyre, dhe kompozimet farmaceutike që i përmbajnë ato, me përdorimin e përbërjeve të formulës së përgjithshme (I), si dhe kripërat, solvatet dhe izomeret e tyre, me përgatitjen e përbërjeve të formulës së përgjithshme (I) dhe të kripërave, solvateve dhe izomereve të tyre, për më tepër me lëndët e reja të ndërmjetme të formulave të përgjithshme (II) dhe (III) dhe me përgatitjen e tyre.



- (11) 357
 (21) 427
 (22) 16/10/2008
 (30) 60/449,588 26.02.2003 US
 60/540,229 29.01.2004 US
 (51) C07D213/73, A61K31/4965, C07D401/00, C07D403/00, C07D405/00, C07D409/00, C07D411/00, C07D413/00, C07D417/00, C07D419/00, C07D211/72, A61P35/00
 (73) SUGEN INC.235 East 42nd Street, New York 10017 USA & PHARMACIA & UPJOHN COMPANY
 (72) CUI, Jingjiong, Jean; (US). BHUMRALKAR, Dilip; (US). BOTROUS, Iriny; (US). CHU, Ji Yu; (US). FUNK, Lee A.; (US). HANAU, Cathleen Elizabeth; (US). HARRIS Jr., G. Davis; (US). JIA, Lei; (US). JOHNSON, Joanne; (US). KOLODZIEJ, Stephen A.; (US). KUNG, Pei-Pei; (US). LI, Xiaoyuan(Sharon); (US). LIN, Jason(Qishen); (US). MENG, Jerry Jialun; (US). NAMBU, Mitchell David; (US). NELSON, Christopher G.; (US). PAIRISH, Mason Alan; (US). SHEN, Hong; (US). TRAN-DUBE, Michelle; (US). WALTER, Allison; (US). ZHANG, Fang-Jie; (US). ZHANG, Jennifer; (US)
 (74) Trim Gjota

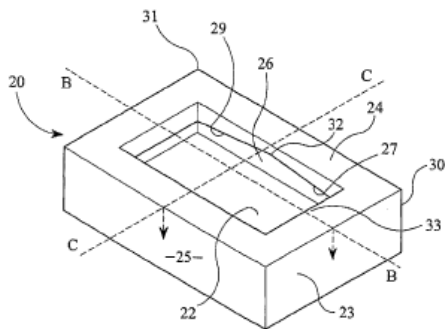
(57) Janë siguruar komponimet aminopiridin dhe aminopirazin të formulës (I), përbërjet të cilat i përmbajnë këto komponime dhe metodat e përdorimit të tyre. Komponimet e preferuara të formulës I zotërojnë aktivitet si inhibitor të protein kinazës, edhe si inhibitorë të c-MET



(11) 357-1
(21) 427
(22) 16/10/2008
(73) SUGEN INC.235 East 42nd Street, New York 10017 USA & PHARMACIA & UPJOHN COMPANY
(74) Trim Gjota

(11) 358
(21) 837
(22) 19/11/2008
(30) 60/367,743 28.03.2002 US
(54) Bazamenti metalurgjik I kontaktit
(51) B22D41/00
(73) Foseco International Limited Coleshill Road, Fazeley, Tamworth, Staffordshire B78 3TL, Great Britain
(72) ZACHARIAS, Donald, Richard; (US). MORRIS, John; (US). WOTSCH, Eric; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Një bazament kontakti drenazhimi (1:20:40:60) i formuar prej materiali refraktar i përbërë nga një bazë (2:22:42:62) me një sipërfaqe kontakti e cila, në përdorim, ndodhet e pozicionuar lart përkundrejt një rryme metali të shkrire që hyn në një drenazh, një paret (4:23:43:63) që zgjerohet për lart nga baza përreth të paktën një pjese të periferisë së sipërfaqes së kontaktit, një ose më shumë porcione të pjesës së sipërme të paretit mbështesin një ose më shumë pjesë të dala të cilat janë projektuar në pjesën e brendshme mbi periferinë e bazës. Të paktën një nga këto pjesë të dala ka të paktën një pjesë, sipërfaqja e poshtme e të cilës lakohet ose formon një pjerrësi, lakimi apo pjerrësi shtrihet në një drejtim përgjatë gjatësisë së paretit. Mundësisht bazamenti ka bazë drejtkëndëshe dhe është i pajisur me një palë paretësh të pozicionuar përballë njëri-tjetrit me një të dalë që harkohet lart në drejtim të qendrës së paretit. Një e dalë (33, 34) mbi palën e dytë të paretëve mund të jetë, për shembull, në një plan dhe paralel me bazën. Gjërësia e pjesës së dalë të lakuar ose të pjerrët rritet në të dy drejtimet larg nga qendra/maja e tij.

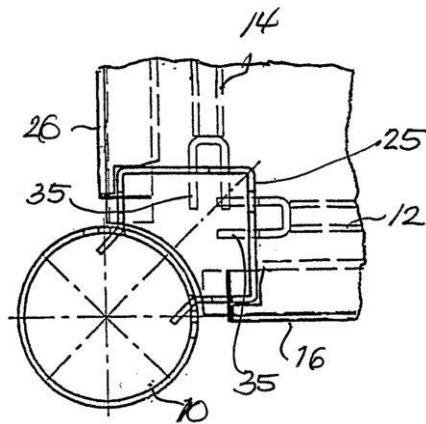


- (11) 358-1
(21) 837
(22) 19/11/2008
(54) Bazamenti metalurgjik I kontaktit
(73) Foseco International Limited Coleshill Road, Fazeley, Tamworth, Staffordshire B78 3TL, Great Britain
(74) Trim Gjota
-

- (11) 359
(21) 117
(22) 18/09/2008
(30)
(54) NJË KOLLONË QË PËRFSHINË NJË SHINË TË ADAPTUESHME
(51) A47B96/14, F16B12/50
(73) Tegometall (International) AG Industriestrasse 8574 Lengwill CH
(72) BOHNACKER, Ulrich; (CH)
(74) Trim Gjota

(57) Qëllimi i shpikjes është që të sigurojë një kolonë (10) e cila konvencionalisht është përdorur në ndërtimin e rafteve me një binar përshtatës (25) në mënyrë që mund të shtohen elemente strukturore (12, 16) të një artikulli të mobiljeve, për shembull një banak. Për këtë qëllim, binari përshtatës (25) ka një profil katror, të hapur në njërin skaj. Pjesët (26) që

me jashtë në përshtatës janë të përshtatës (10). Të janë të tyre për të elementet



përcaktojnë skajin e hapur janë të pajisura fllanxha përkatëse (27) që janë vendosur kënd të drejtë. Fllanxhat (27) e binarit (25) shtrihen paralel me njëra-tjetrën dhe pajisura me grepa (28) për të varur binarin (25) në hapësirat gjatësore (20) të kolonës gjitha pjesët (26, 30) e binarit përshtatës (25) pajisura me hapësira gjatësore (31, 32) të varur elementet lidhëse (12, 15) dhe e panelit (16).

-
- (11) 360
(21) 362
(22) 16/10/2008
(30) 102 27 232.8 18.06.2002 DE
(54) PËRGATITJE TË INSULINËS ACIDE ME QËNDRUESHMERI TË PËRMIRËSUAR
(51) A61K38/28

- (73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
(72) BRUNNER-SCHWARZ, Anette; (DE). LILL, Norbert; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një formulim farmaceutik që përfshin një polipeptide të përzgjedhur nga një grup që përmban insulinë, një insulinë metabolite, një insulinë analoge, një insulinë të prejardhur ose kombinime të tyre dhe gjithashtu përfshin një lëndë që tenton të ulë tensionin sipërfaqësor të likuidit ose kombinime të lëndëve të ndryshme që tentojnë të ulin tensionin sipërfaqësor, në mënyrë jo të detyrueshme një ruajtës ose kombinime të ruajtësve të ndryshëm dhe në mënyrë jo të detyrueshme një agjent izotonik, zbutës ose agjentë ndihmues shtesë ose kombinime të tyre. Sipas shpikjes, formulimi farmaceutik i përmendur ka një vlerë pH acide.

- (11) 360-1
(21) 362
(22) 16/10/2008
(54) PËRGATITJE TË INSULINËS ACIDE ME QËNDRUESHMERI TË PËRMIRËSUAR
(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
(74) Trim Gjota
-

- (11) 361
(21) 397
(22) 16/10/2008
(30) 60/057,275 29.08.1997 US
(51) A61K31/40, A61K31/44, // A61K31:44,(A61K31/40, A61P9:10)
(73) PFIZER PRODUCTS INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA
(72) BUCH, Jan; (US). SCOTT, Robert, Andrew, Donald; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim bazohet në kombinimet farmaceutike të amlodipinit ose në disa kripëra acidike adicione të tyre të pranueshme farmaceutike dhe atorvastatin ose në disa kripëra të sajë të pranueshme farmaceutike, në komplete të cilat përmbajnë kombinime të tilla dhe me përdorimin e këtyre kombinimeve përfitohen medikamentet për mjekimin e anginjës pectoris, arterosklerozës, presionit (tensionit) të lartë të kombinuar dhe hiperlipidemisë dhe për mjekimin e simptomit të rrezikut për fitimin e sëmundjeve të zemrës. Ky zbulim bazohet dhe në kombinimet sinergjitike aditive të amlodipinit dhe atorvastatini, ku këto kombinime sinergjitike janë të dobishme për prodhimin e medikamenteve për mjekimin angjinë pectoris, arterosklerozës, presionit të lartë të kombinuar dhe hiperlipidemisë dhe simptomave të rrezikut për fitimin e sëmundjeve të zemrës.

- (11) 361-1
(21) 397
(22) 16/10/2008
(73) PFIZER PRODUCTS INC. Eastern Point Road, Groton Road, CT 06340, USA

(74) Trim Gjota

(11) 362

(21) 104

(22) 18/09/2008

(30) 60/333,369 26.11.2001 US

(54) PËRBËRJE KATETERIT DHE PËRDORIMI I TYRE

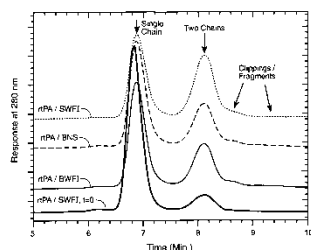
(51) A61K38/49, A61M21/00

(73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco, California 94080, USA

(72) SEMBA, Charles, P.; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Një kompozim i dobishëm për largimin e mpiksjeve të gjakut të lidhura me fibrinë nga një kateter që përmban ujë, një sasi efektive fibrinolitike të një aktivizuesi plasminogjen, dhe një sasi efektive ruajtëse të një alkoli organik bakteriostatik. Kompozimi nuk përmban një agjent lidhës multidentat.



(11) 363

(21) 119

(22) 18/09/2008

(30) 9930698.7 24.12.1999 GB

60/215,818 05.07.2000 US

(54) AZAINDOLET

(51) C07D471/04, C07D487/04, C07D519/00, A61K31/437, A61K31/4985, A61P11/06, A61P17/06, A61P29/00

(73) AVENTIS PHARMA LIMITED Aventis House, 50 Kings Hill Avenue, Kings Hill West Malling, Kent ME19 4 AH / GREAT BRITAIN

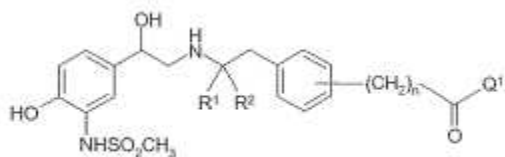
(72) COX, Paul, Joseph; (GB). MAJID, Tahir, Nadeem; (GB). LAI, Justine, Yeun, Quai; (GB). MORLEY, Andrew, David; (GB). AMENDOLA, Shelley; (GB). DEPRETS, Stephanie; (GB). EDLIN, Chris; (GB)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja i drejtohet përbërjeve që përmbajnë komponime fiziologjikisht aktive me formulë të përgjithshme (I), ku R¹ është aril ose heteroaril; R² përfaqëson hidrogjen, acil, ciano, halogjen, alkenil të ulët apo alkil të ulët opsionalisht të zëvendësuar nga një zëvendësues i zgjedhur nga

ciano, heteroaril, heterocikloalkil, $-Z'R^8$, $-C(=O)-NY^3Y^4$, $-CO_2R^8$, $-NY^3Y^4$, $-N(R^6)-C(=O)-R^7$, $-N(R^6)-C(=O)-NY^3Y^4$, $-N(R^6)-C(=O)-OR^7$, $-N(R^6)-SO_2-R^7$, $-N(R^6)-SO_2-NY^3Y^4$ dhe një ose më shumë atome halogjen; R^3 përfaqëson hidrogjen, aril, ciano, halogjen, heteroaril, alkil të ulët, $-C(=O)-OR^5$ ose $-C(=O)-NY^3Y$; dhe X^1 përfaqëson N, CH, C-halo, C-CN, $C-R^7$, $C-NY^3Y^4$, C-OH, $C-Z^2R^7$, $C-C(=O)OR^5$, $C-C(=O)-NY^3Y^4$, $C-N(R^8)-C(=O)-R^7$, $C-SO_2-NY^3Y^4$, $C-N(R^8)-SO_2-R^7$, C-alkenil, C-alkinil ose C-NO₂; promedikamentet e tyre dhe kripërat dhe solvatet farmaceutikisht të pranueshme të komponimeve të tilla dhe promedikamenteve të tyre, si dhe të komponimeve të reja brenda zonës së formulës (I). Komponime dhe përbërje të tilla kanë veti me vlera farmaceutike, në veçanti aftësinë për të inhibuar proteinë-kinazën

- (11) 364
 (21) 542
 (22) 16/10/2008
 (30) 04290168.6 22.01.2004 EP
 0406388.9 22.03.2004 GB
 60/600,259 09.08.2004 US
 (54) DERIVATE TË SULFANAMIDE PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE
 (51) C07C311/08
 (73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street New York, NY 10017, US
 (72) BROWN, Alan, Daniel; (GB). JAMES, Kim; (GB).
 LANE, Charlotte, Alice, Louise; (GB). MOSES, Ian, Brian; (GB). THOMSON, Nicholas,
 Murray; (GB)
 (74) Trim Gjota
- (57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet e formulës (I) dhe proceset për përgatitjen e ndërmjetësuesve të përdorur në përgatitjen e përbërjeve dhe përdorimeve të derivateve të tilla. Përbërjet sipas shpikjes së paraqitur janë të dobishme në një numër të madh sëmundjesh, çrregullimesh dhe kushtesh, në inflamacione të veçanta, sëmundje, çrregullime dhe kushte alergjike dhe respiratore.



(1)

- (11) 365
 (21) 435
 (22) 16/10/2008
 (30) 60/178,359 27.01.2000 US
 60/190,427 17.03.2000 US
 (54) SINTEZA ASIMETRIKE E PREGABALINES
 (51) C07C227/10, C07C253/30, C07C255/23

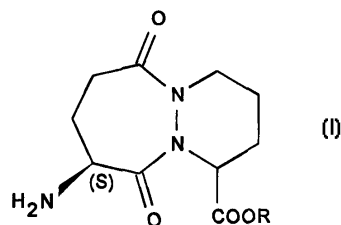
- (73) WARNER-LAMBERT COMPANY LLC , 201 Tabor Road Morris Plains NJ 07950, US
(72) BURK, Mark, Joseph; (US). GOEL, Om, Prakash; (US). HOEKSTRA, Marvin, Simon;
(US). MICH, Thomas, Frederick; (US). MULHERN, Thomas, Arthur; (US).
RAMSDEN, James, Andrew; (GB)
(74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim siguron një metodë për të përftuar një acid (S)-(+)-3-(aminometil)-5-metilheksanoik (pregabalin) ose një kripë të tij, nëpërmjet një sinteze asimetrike hidrogjenimi. Pregabalin është e dobishme për trajtimin dhe parandalimin e krizave, dhimbjeve dhe çrregullimeve psikotike. Ky zbulim gjithashtu siguron komponimet e ndërmjetme të dobishme në prodhimin e pregabalinës.

-
- (11) 365-1
(21) 435
(22) 16/10/2008
(54) SINTEZA ASIMETRIKE E PREGABALINES
(73) WARNER-LAMBERT COMPANY LLC , 201 Tabor Road Morris Plains NJ 07950, US
(74) Trim Gjota

-
- (11) 366
(21) 466
(22) 22/02/2012
(30) 98/05243 27.04.1998 FR
(54) DERIVATET E REJA TË ACIDIT OKTAHIDRO-6,10-DIOKSO-6H-PIRIDAZINO-1,2-a-1,2-DIAZEPIN-1 KARBOKSILIK, METODA E PËRGATITJES DHE PËRDORIMI PËR PËRGATITJEN E KOMPONIMEVE TERAPEUTIKE AKTIVE
(51) C07K5/06
(73) AVENTIS PHARMA S.A., 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony, FR
(72) COLLADANT, Colette; (FR). CROCQ, Véronique; (FR). LARKIN, John, Patrick; (FR). ROUSSEL, Patrick; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e formulës (I) me konfigurim SR ose në formën e një përzierje SR + SS, ku R përfaqëson një atom hidrogjeni, një radikal alkil ose aralkil që përmban deri në 18 atome karboni, funksioni aminik është i lirë ose i mbrojtur. Komponimet mund të përdoren për përgatitjen e principeve aktive për medikamentet.



-
- (11) 366-1
(21) 466
(22) 22/02/2012
(54) DERIVATET E REJA TË ACIDIT OKTAHIDRO-6,10-DIOKSO-6H-PIRIDAZINO-1,2-a-1,2-DIAZEPIN-1 KARBOKSILIK, METODA E PËRGATITJES DHE PËRDORIMI PËR PËRGATITJEN E KOMPONIMEVE TERAPEUTIKE AKTIVE
(73) AVENTIS PHARMA S.A., 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony, FR
(74) Trim Gjota
-

- (11) 367
(21) 552
(22) 16/10/2008
(30) 9828420.1 23.12.1998 GB
9921375.3 10.09.1999 GB
(54) AZABICIKLOALKANET SI MODULATORË TË CCR5
(51) A61K31/445, C07D451/04, A61K31/46
(73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street New York, NY 10017, US
(72) ARMOUR, Duncan, Robert; (GB). PRICE, David, Anthony; (GB). STAMMEN, Blanda, Luzia, Christa; (GB). WOOD, Anthony; (GB). PERROS, Manoussos; (GB). EDWARDS, Martin, Paul; (GB)
(74) Trim Gjota

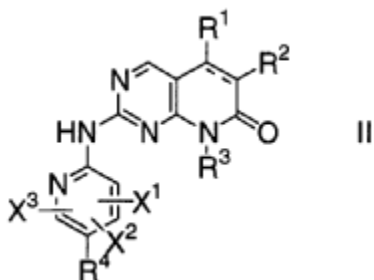
(57) Komponentet e formulës (I) [Rajoni $\text{Sg}(\alpha)$] - [Rajoni $\text{Sg}(\beta)$] - [Rajoni $\text{Sg}(\gamma)$] - [Rajoni $\text{Sg}(\delta)$] të cilat janë të dobishme si modulator të aktivitetit kemiokin. Ky zbulim gjithashtu siguron formulimet farmaceutike dhe metodat e trajtimit duke përdorur këto komponente.

- (11) 367-1
(21) 552
(22) 16/10/2008
(54) AZABICIKLOALKANET SI MODULATORË TË CCR5
(73) PFIZER INC., 235 East 42nd Street New York, NY 10017, US
(74) Trim Gjota
-

- (11) 368
(21) 672
(22) 20/10/2008
(30) 60/350,877 22.01.2002 US
(54) 2-(PIRIDIN-2-ILAMINO)-PIRIDO [2,3-d] PIRIMIDIN-7-ONET
(51) C07D471/04, A61K31/519, A61P35/00, A61P31/12, A61P25/00, C07F9/6561, A61K31/675
(73) WARNER-LAMBERT COMPANY LLC, 201 Tabor Road Morris Plains, NJ 07950

- (72) BARVIAN, Mark, Robert; (US). BOOTH, Richard, John; (US). QUIN, John, III; (US). REPINE, Joseph, Thomas; (US). SHEEHAN, Derek, James; (US). TOOGOOD, Peter, Laurence; (US). VANDERWEL, Scott, Norman; (US). ZHOU, Hairong; (US)
- (74) Trim Gjota

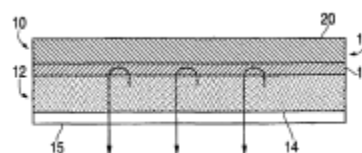
(57) Ky zbulim i paraqitur siguron 2-aminopiridinën e zëvendësuar të dobishme në trajtimin e çrregullimeve të qelizave proliferative. Komponentet e reja të zbulimit të paraqitur janë frenues të fuqishëm të kinazës 4 të varura nga ciklina (cdk4).



-
- (11) 368-1
(21) 672
(22) 20/10/2008
(54) 2-(PIRIDIN-2-ILAMINO)-PIRIDO [2,3-d] PIRIMIDIN-7-ONET
(73) WARNER-LAMBERT COMPANY LLC, 201 Tabor Road Morris Plains, NJ 07950
(74) Trim Gjota

-
- (11) 369
(21) 789
(22) 19/11/2008
(30) 60/515,306 28.10.2003 US
(54) PAISJET PËR SHPËRNDARJEN E BARIT NË RRUGË TRANSDERMIKE
(51) A61K9/70, A61F13/00
(73) Noven Pharmaceuticals, Inc. 11960 S.W. 144 Street Miami, Florida 33186, USA
(72) KANIOS, David, P.; (US). HARTWIG, Rod; (US). MANTELLE, Juan, A.; (US). HOUZE, David, W.; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Është dhënë një sistem për shpërndarjen e barit në rrugë transdermike për aplikimin topik të një ose më shumë agjentëve aktiv të përfshira në një ose më shumë shtresa bartëse polimerike dhe/ose adezive, pasuese të një jo-medikamenti që përmban një veshje polimerike dhe/ose adezive, që është aplikuar në



mbështetjen transdermike të sistemit ose në linjën e çlirimit. Pajisja për shpërndarjen e barit në rrugë transdermike është prodhuar për të optimizuar ngarkimin e barit, duke i siguruar aderimin e dëshiruar lëkurës ose mukozës si dhe duke siguruar rregullimin e shpërndarjes së barit dhe të profilit të tij.

- (11) 370
- (21) 797
- (22) 19/11/2008
- (30) PA 2001 00135 25.01.2001 DK
PA 2001 00235 13.02.2001 DK
- (54) BARTESI ME FIBRINOGEN TË NGURTË DHE TROMBIN TË NGURTË
- (51) A61L24/10
- (73) NYCOMED PHARMA AS Drammensveien 852, Post Office Box 205, N- 1371 Asker
- (72) STIMMEDER, Dagmar; (AT)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me një përbërje të ngurtë të dobishme për lidhjen e indeve, ngjitjen e indeve dhe hemostazën e përbërë kryesisht nga a) një bartës i cili ka të paktën një nga vetitë e mëposhtme fizike: modul të elasticitetit të rangut 5-100 N/cm, dendësi 1-10 mg/cm³, diametër të dhomëzës më shumë se 0.75 mm dhe më pak se 4 mm dhe/ose ka një diametër të dhomëzës mesatarisht nën 3 mm dhe shpërndahet në mënyrë të barabartë dhe fiksohet në këtë bartës, b) fibrinogjen të ngurtë dhe c) trombin të ngurtë.

Bartësi është një polimer i biodegradueshëm i tillë si një acidi polihialuronik, acidi polihidroksid, p.sh. acidi laktik, acidi glukolik, acidi hidroksibutanoik, një celulozë, xhelatinë ose kolagjen, e tillë si një sfungjer kolagjeni, p.sh. një sfungjer kolagjeni i përbërë kryesisht nga fibra kolagjeni të tipit I. Fibrinogjeni dhe trombina janë mundësisht humane, të pastruara me anë të një burimi natyror, ose fibrinogjen dhe/ose trombin humane transgjenike ose rekombinante. Në një mishërim të preferuar përbërja nuk përfshin asnjë agjent antifibronolitik të tillë si aprotinin, \$g(e)-acid aminokaproik ose \$g(a)2-antiplazmin.

- (11) 370-1
 - (21) 797
 - (22) 19/11/2008
 - (54) BARTESI ME FIBRINOGEN TË NGURTË DHE TROMBIN TË NGURTË
 - (73) NYCOMED PHARMA AS Drammensveien 852, Post Office Box 205, N- 1371 Asker
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 371
- (21) 384
- (22) 16/10/2008

- (30) 60/142,130 02.07.1999 US
(54) PËRBËRJET INDAZOLIKE DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE TË TYRE PËR
INBICIMIN/NDALIMIN E PROTEIN KINAZAVE DHE METODAT E PËRDORIMIT
TË TYRE
(51) C07D231/56
(73) AGOURON PHARMACEUTICALS INC 10777 Science Centre, San Diego, CA 92121, USA
(72) KANIA, Robert, Steven; (US). BENDER, Steven, Lee; (US). BORCHARDT, Allen, J.;
(US). BRAGANZA, John, F.; (US). CRIPPS, Stephan, James; (US). HUA, Ye; (US).
JOHNSON, Michael, David; (US). JOHNSON, Theodore, Otto, Jr.; (US). LUU, Hiep,
The; (US). PALMER, Cynthia, Louise; (US). REICH, Siegfried, Heinz; (US).
TEMPCZYK-RUSSELL, Anna, Maria; (US). TENG, Min; (US). THOMAS, Christine;
(US). VARNEY, Michael, David; (US). WALLACE, Michael, Brennan; (US).
COLLINS, Michael, Raymond; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Janë përshkruar komponimet indazolike që rregullojnë dhe/ose pengojnë veprimtarinë e disa proteinë-kinazave. Këto komponime dhe përbërje farmaceutike që i përmbajnë ato janë të afta për të ndërmjetësuar transduksionin e sinjalit të tirozinë-kinazës dhe në këtë mënyrë të rregullojnë dhe/ose të pengojnë shumimin e padëshiruar të qelizave. Shpikja i drejtohet gjithashtu edhe përdorimit terapeutik ose profilaktik të përbërjeve farmaceutike që përmbajnë komponime të tilla, si dhe metodave të trajtimit të kancerit dhe të sëmundjeve të tjera të lidhura me angiogjenezën e padëshiruar dhe/ose shumimin e qelizave, të tilla si retinopatia diabetike, glaukoma neovaskulare, artriti reumatoid dhe psoriaza, duke administruar sasi efektive të komponimeve të tilla.

-
- (11) 371-1
(21) 384
(22) 16/10/2008
(54) PËRBËRJET INDAZOLIKE DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE TË TYRE PËR
INBICIMIN/NDALIMIN E PROTEIN KINAZAVE DHE METODAT E PËRDORIMIT
TË TYRE
(73) AGOURON PHARMACEUTICALS INC 10777 Science Centre, San Diego, CA 92121, USA
(74) Trim Gjota

-
- (11) 372
(21) 372
(22) 16/10/2008
(30) 102 37 722.7 17.08.2002 DE
(54) DERIVATET E INDOLES OSE BENZIMIDAZOLES PËR MODULIMIN E KINASE
I κ B
(51) C07D401/14, C07D403/12
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(72) RITZELER, Olaf; (DE). JAEHNE, Gerhard; (DE)

(74) Trim Gjota

(57) Derivatet e reja amide të difluorinuara me Formulë (II) si inhibitorë të cathepsin S, K, B, dhe L, kripërat dhe N-oksidet e tyre farmaceutikisht të pranueshme, përdorimet e tyre si agjentë terapeutik dhe metodat e bërjes së tyre

(11) 372-1

(21) 372

(22) 16/10/2008

(54) DERIVATET E INDOLES OSE BENZIMIDAZOLES PËR MODULIMIN E KINASE
I_kB

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(74) Trim Gjota

(11) 373

(21) 856

(22) 19/11/2008

(30) 60/487,431 15.07.2003 US

(54) ANTITRUPAT HUMAN ANTI-NGF NEUTRALIZUES SI INHIBITORE SELEKTIV
TË SHTEGUT NGF

(51) A61K 39/395, C07K 16/22

(73) AMGEN INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California 91320-1789, USA
Medarex, Inc. 707 State Road Princeton, New Jersey, USA

(72) WILD, Kenneth, D., Jr.; (US). TREANOR, James, J., S.; (US). HUANG, Haichun; (US).
INOUE, Heather; (US). ZHANG, Tie, J.; (US).
MARTIN, Frank; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Kjo shpikje siguron antitropa që ndërveprojnë me ose lidhen me faktorin e rritjes së nervit të njeriut (NGF) dhe neutralizojnë funksionin e NGF në këtë mënyrë. Shpikja siguron gjithashtu kompozime farmaceutike të antitropave të përmendur dhe metodat për neutralizimin e funksionit të NGF, dhe veçanërisht për trajtimin e çrregullimeve të lidhura me NGF (p.sh., dhimbjen kronike) nëpërmjet administrimit të një sasive farmaceutikisht efektive të antitropave anti-NGF. Gjithashtu sigurohen metodat që zbulojnë sasinë e NGF në një shembull duke përdorur antitrupat anti-NGF.

(11) 373-1

(21) 856

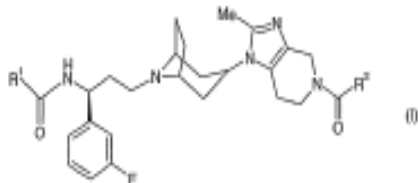
(22) 19/11/2008

(73) Medarex, L.L.C Route 206 and Province Line Road, Princeton, New Jersey 08540, USA

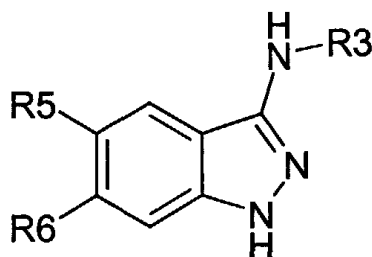
(74) Trim Gjota

- (11) 374
- (21) 374
- (22) 19/11/2008
- (30) 10/356,264 31.01.2003 US
- (54) KONJUGATET E POLIMERIT NEUBLASTIN TË MUTUAR
- (51) C07K14/475
- (73) BIOGEN IDEC MA INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142 USA
- (72) SAH, Dinah, Wen-Yee; (US). PEPINSKY, R., Blake; (US). BORIACK-SJODIN, Paula, Ann; (US). MILLER, Stephan, S.; (US). ROSSOMANDO, Anthony; (US). SILVIAN, Laura; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ofron komponimet e formulës (I), ku R¹ dhe R² janë përcaktuar si mësipër. Komponimet e shpikjes së pranishme janë modulator, kryesisht antagonist, të veprimtarisë së receptorëve CCR5 të kemokinës. Modulatorët e receptorit CCR5 mund të jenë të dobishëm në trajtimin e sëmundjeve dhe gjendjeve të ndryshme inflamatore dhe në trajtimin e infeksioneve me HIV dhe retroviruseve me lidhje gjenetike.



-
- (11) 375
 - (21) 897
 - (22) 17/11/2008
 - (30) 02/10962 05.09.2002 FR
60/419,965 22.10.2002 US
 - (54) DERIVATET E REJA TË AMINOINDAZOLIT SI MEDIKAMENTE MJEKESORE DHE PËRBËRJET FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNË ATO
 - (51) C07D231/56, C07D403/12, C07D401/12, A61K31/416, A61P25/28, A61P25/16, A61P3/00, A61P9/12, A61P35/00, A61P37/04
 - (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
 - (72) LESUISSE, Dominique; (FR). DUTRUC-ROSSET, Gilles; (FR). HALLEY, Franck; (FR). BABIN, Didier; (FR). ROONEY, Thomas; (FR)
 - (74) Trim Gjota



(I)

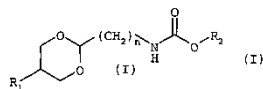
(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet e reja me formulë të përgjithshme (I) dhe me kripërat e tyre farmaceutikisht të pranueshme si frenues të kinazës dhe përdorimi i tyre për përgatitjen e përbërjeve farmaceutike për parandalimin ose trajtimin e

sëmundjeve që rezultojnë nga aktiviteti jo i rregullt i kinazës të tilla si, për shembull, ato që janë të përfshira në sëmundjet neurodegenerative, sëmundjen Alzheimer, çmenduritë frontoparietale, degjenerimin kortikobazal, sëmundjen Pick, aksidentet cerebrovaskulare, traumat në tru dhe shpinë dhe neuropatitë periferike, obezitet, sëmundjet metabolike, diabetin tipi II, hipertensionin esencial, sëmundjet kardiovaskulare aterosklerotike, sindromin policistik të vezoreve, sindromin X, mungesën e imunitetit dhe kancerin.

- (11) 375-1
 (21) 897
 (22) 17/11/2008
 (54) DERIVATET E REJA TË AMINOINDAZOLIT SI MEDIKAMENTE MJEKESORE DHE PËRBËRJET FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNË ATO
 (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
 (74) Trim Gjota

- (11) 376
 (21) 617
 (22) 17/10/2008
 (30) 02/10707 29.08.2002 FR
 (51) C07D319/06, C07D405/12, A61K31/335, A61P25/08, C07D413/06
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) ABOUABDELLAH, Ahmed; (FR). BAS, Michèle; (FR).
 DARGAZANLI, Gihad; (FR). HOORNAERT, Christian; (FR). LI, Adrien, Tak; (FR).
 MEDAJSKO, Florence; (FR)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një përbërje që ka formulën e përgjithshme (I), ku R1 tregon një grup fenil ose naftalenil i cili është zëvendësuar jodetyrimisht me një ose më shumë atome halogjen ose grupe hidroksi, ciano, nitro, C1-3-alkil, C1-3-alkoksi, trifluorometil, trifluorometoksi, benziloksi, C3-6-cikloalkil-0- ose C3-6-cikloalkilC1-3-alkoksi; R2 tregon (i) një grup që ka formulën e përgjithshme CHR3CONHR4, ku R3 tregon një atom hidrogjen ose një grup metil dhe R4 tregon një atom hidrogjen ose grup C1-3-alkil, C3-5-cikloalkil ose (piridin-4-il)metil, (ii) një grup 2,2,2-trifluoroetil, (iii) një grup (imidazol-2-il)metil, (iv) një grup (benzimidazol-2-il)metil ose (v) një grup fenil i cili është zëvendësuar jodetyrimisht nga një ose më shumë atome halogjen ose grupe ciano, nitro, C1-3-alkil, C1-3-alkoksi, trifluorometil ose trifluorometoksi; dhe n tregon një numër ndërmjet 1 dhe 3, përbërja e përmendur që ka formën e një baze, një kripe me shtim acidi, një hidrate ose një solvati. Shpikja mund të përdoret në terapi.



- (11) 376-1
 - (21) 617
 - (22) 17/10/2008
 - (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 - (74) Trim Gjota
-

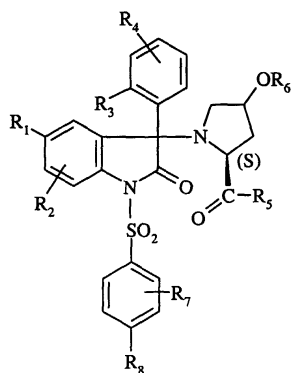
- (11) 377
- (21) 821
- (22) 19/11/2008
- (30) MI2002A002674 18.12.2002 IT
- (54) PËRGATITJA E PEZULLIVE UJORE STERILE QË PËRMBAJNË PËRBËRËS AKTIV KRISTALOR TË MIKRONIZUAR PËR INHALACION
- (51) A61K9/14
- (73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo, 26 / A, I-43100 Parma, IT
- (72) CAPOCCHI, Andréa; (IT). PIVETTI, Fausto; (IT)
- (74) Trim Gjota

(57) Është paraqitur një proces për përgatitjen e pezullive ujore sterile bazuar në përbërësit aktiv në formë grimcash kristalore të mikronizuara të përcaktuara për administrim nëpërmjet inhalacionit. Në veçanti, është paraqitur një proces për përgatitjen e pezullive ujore sterile bazuar në përbërësit farmaceutik aktiv në formë të hidrateve kristalore.

935

- (11) 377-1
 - (21) 821
 - (22) 19/11/2008
 - (54) PËRGATITJA E PEZULLIVE UJORE STERILE QË PËRMBAJNË PËRBËRËS AKTIV KRISTALOR TË MIKRONIZUAR PËR INHALACION
 - (73) CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Via Palermo, 26 / A, I-43100 Parma, IT
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 378
- (21) 637
- (22) 17/10/2008
- (30) 00/00957 25.01.2000 FR
- (54) DERIVATET E REJA TE 1,3-DIHIDRO-2H-INDOL-2-ON, PERDORIMI I TYRE SI LIGANDE PËR RECEPTORËT V1b DHE V1a ARGININ-VAZOPRESIN
- (51) C07D403/04, A61K31/404, A61P43/00, C07D405/14
- (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
- (72) ROUX, Richard; (FR). SERRADEIL-LE GAL, Claudine; (FR). TONNERRE, Bernard; (FR). WAGNON, Jean; (FR)
- (74) Trim Gjota



- (57) Shpikja ka të bëjë me komponime të formulës (I) dhe me kripërat e tyre të mundshme me acide minerale ose acide organike, solvatet dhe/ose hidratet e tyre, që kanë afinitet dhe selektivitet për receptorin V_{1b} ose për të dy receptorët V_{1b} dhe V_{1a} arginin-vazopresin.

Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me metodën e tyre të përgatitjes, me komponimet e ndërmjetme të formulës (II) të përdorur në përgatitjen e tyre, me komponimet farmaceutike që i përmbajnë ato për përdorim në përgatitjen e medikamenteve.

(11) 378-1

(21) 637

(22) 17/10/2008

(54) DERIVATET E REJA TE 1,3-DIHIDRO-2H-INDOL-2-ON, PERDORIMI I TYRE SI LIGANDE PËR RECEPTORËT V_{1b} DHE V_{1a} ARGININ-VAZOPRESIN

(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR

(74) Trim Gjota

(11) 379

(21) 795

(22) 19/11/2008

(30) 99830124.6 09.03.1999 EP

(54) DERIVATET CAMPOTOTECIN ME AKTIVITET ANTITUMORAL

(51) C07D 491/22

(73) SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A Viale Shakespeare 471-00144 Rome ITALY

(72) PENCO, Sergio; (IT). MERLINI, Lucio; (IT).

ZUNINO, Franco; (IT). CARMINATI, Paolo; (IT)

(74) Trim Gjota

(57) Derivatet camptotecin të camptotecinës së formulës (I), ku grupet R₁, R₂ dhe R₃ janë përcaktuar si në përshkrim. Komponimet e formulës (I) janë të pajisura me aktivitet antitumoral dhe shfaqin një indeks të mirë terapeutik. Janë zbuluar gjithashtu proceset për përgatitjen e komponimeve të formulës (I) dhe përdorimi i tyre në përgatitjen e medikamenteve të dobishme në trajtimin e tumoreve, infeksioneve virale dhe antiplasmodium falciparum.

797

(11) 379-1

(21) 795

(22) 19/11/2008

- (54) DERIVATET CAMPOTOTECIN ME AKTIVITET ANTITUMORAL
(73) SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.P.A Viale Shakespeare 471-00144
Rome ITALY
(74) Trim Gjota
-

- (11) 380
(21) 950
(22) 17/11/2008
(30) 02075695.3 21.02.2002 EP
(54) PËRBËRJE FARMAKOLOGJIKE QË PËRMBAJNË NJË OSE MË SHUMË
STEROIDE, NJË OSE ME SHUMË KOMPONENTA TË TETRAHIDROFOLATIT
DHE VITAMINEN B12
(51) A61K31/714, A61K31/70
(73) SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178 D-13353 Berlin
(72) COELINGH BENNINK, Herman, Jan, Tijmen; (NL)
(74) Ali Asani

(57) Klorik zinku – nga 10.00 deri 400.00; Acid salicil – nga 1000.00 deri 2000.00; Nivalinum (Galantamin hidrobromid) – nga 5.00 deri 20.00; Vitamin B 12 – nga 1000.00 deri 6000.00; Vitamin B1 - nga 30.00 deri 100.00; Vitamin B2 – nga 5.00 deri 20.00; Vitamin B6 – nga 50.00 deri 100.00; Acid folik (vitamin Bc) – nga 10.00 deri 30.00; Estriol (n; pacient femra) – nga 0.25 deri 1.00; Testosteron (në pacient meshkuj) – nga 10.00 deri 50.00; Procain (novocain) – nga 20.00 deri 80.00 Kombinimet është e obligueshme të përmbajnë Klorik zinku, acid silikati, nivalinum, vitaminë B12, dhe hormone gjinie. Klorik zinku – nga 10.00 deri 400.00ë Acid silikati – nga 1000.00 deri 2000.00; Nivalinum (Galantamin hidrobromid) – nga 5.00 deri 20.00; Vitamin B12 – nga 1000.00 deri 6000.00; Vitamin B1 – nga 30.00 deri 100.00; Vitamin B2 – nga 5.00 deri 20.00; Vitamin B6 – nga 50.00 deri 100.00; Acid folik (Vitamin Bc) – nga 10.00 deri 30.00; Estriol (në pacient femës) – nga 0.25 deri 1.00; Testosteron (në pacient mashkull) – nga 10.00 deri 50.00; Proain (Novocain) – nga 20.00 deri 80.00. Kombinimet është e obligueshme të përmbajnë Klorik zinku, acid silikati, nivalinum, vitaminë B12, dhe hormone gjinie.

- (11) 381
(21) 744
(22) 05/11/2008
(30) 198 33 786.8 18.07.1998 DE
(54) BENZOCIKLOHEPTENET, VEPRIMI PËR PRODHIMIN E TYRE, PREPARATE
FARMACEUTIKE, TË CILAT I PËRMBAJNE KËTO SI DHE APLIKIMI I TYRE
PËR BËRJEN E BARNAVE
(51) C07C317/18, C07C323/12, C07C317/28, C07C323/25, C07C327/28, C07C317/44,
C07C323/60, C07D213/32, C07D307/38, C07D333/18, C07C217/18, A61K31/10,
A61K31/133, A61K31/165, A61K31/4402, A61K31/381, A61K31/341
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353 Berlin,
Germany

(72) BOHLMANN, Rolf; (DE). KROLL, Jorg; (DE).
KÜNZER, Hermann; (DE). FRITZEMEIER, Karl-Heinrich; (DE). HEGELE-HARTUNG,
Christa; (DE). KNAUTHE, Rudolf; (DE). LESSL, Monika; (DE). LICHTNER,
Rosemarie; (DE). NISHINO, Yukishige; (DE). PARCZYK, Karsten; (DE).
SCHNEIDER, Martin; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja e dhënë përshkruan formulat e përgjithshme të reja benzocikloheptene (I) në të cilën R1, R2 dhe SK kanë në përshkrim kuptimet e dhëna. Kompozime e reja disponojnë me veprime estrogjene selektive ndaj eshtrave dhe janë të përshtatura për prodhimin e barnave, posaçërisht për profilaksi dhe shërimin e osteoporozës

(11) 382

(21) 908

(22) 17/11/2008

(30) 99/10810 26.08.1999 FR

(54) AGLOMERATET SFERIKE TË TELITROMICINËS, PROCEDURA PËR PËRFITIMIN
E TYRE DHE APLIKIMI I TYRE NË PËRFITIMIN E FORMAVE FARMACEUTIKE

(51) C07H17/08, A61K9/16, A61K9/50

(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR

(72) GODARD, Jean-Yves; (FR). ROGNON, Valérie; (FR)

(74) Trim Gjota

(57) Temë e zbulimit janë aglomeratet sferike të telitromicinës. Po ashtu, zbulimi për temë ka procedurën e përfitimit të aglomerateve sferike të telitromicinës, e karakterizuar në atë mënyrë që përgatitet suspensioni i fazës së kristaleve që është i patretshëm në telitromicinë e që kristalizohet shpejt. Aglomeratet sferikë të zbulimit e gjejnë aplikueshmërinë e tyre në përgatitjen e mikrokapsulave.

(11) 382-1

(21) 908

(22) 17/11/2008

(54) AGLOMERATET SFERIKE TË TELITROMICINËS, PROCEDURA PËR PËRFITIMIN
E TYRE DHE APLIKIMI I TYRE NË PËRFITIMIN E FORMAVE FARMACEUTIKE

(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR

(74) Trim Gjota

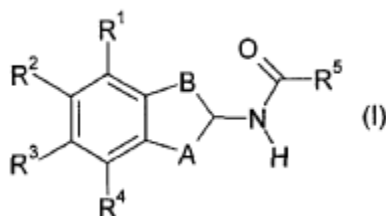
(11) 383

(21) 473

(22) 16/10/2008

(30) 01102850.3 13.02.2001 EP

- (54) INDANIL AMINAT E ACILUARA DHE PËRDORIMI I TYRE SI MEDIKAMENTE FARMACEUTIKE
- (51) C07C233/64, C07C235/44, C07D213/56, C07D307/78, C07D317/60, C07D333/24, A61K31/165, A61K31/36, A61K31/38, A61K31/435, A61P9/00
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (72) STROBEL, Hartmut; (DE). WOHLFART, Paulus; (DE). SAFAROVA, Alena; (US). WALSER, Armin; (US). SUZUKI, Teri; (US). DHARANIPRAGADA, Ramalinga, M.; (US). SCHOENAFINGER, Karl; (DE)
- (74) Trim Gjota



(57) Ky zbulim ka të bëjë me indanil aminat e aciluara sipas formulës së përgjithshme (I) ku R₁-R₄ kanë kuptimin e dhënë në përshkrim, A është CH₂, CHOH ose CH-(C₁-C₃ alkil), B është CH₂ ose CH-(C₁-C₃ alkil), dhe R₅ është një grup aril ose heteroaril, mundësisht i zëvendësuar nga zëvendësuesit e listuar në përshkrim. Këto komponime janë të dobishme në rregullimin

e sintazës endoteliale të oksidit nitrik (eNOS), dhe mund të jenë të dobishme për prodhimin e barnave për trajtimin e sëmundjeve kardiovaskulare, angina pectoris të qëndrueshme apo të paqëndrueshme, sëmundjet koronare të zemrës, angina prinimetal, sindromit akut koronar, mosfunksionim të zemrës, infarkt të miokardit, shok, trombozë, sëmundjeve okluzive të arterieve periferike, mosfunksionim endotelial, aterosklerozë, restenozë, dëmtime endoteliale pas PTCA, hipertension, hipertension esencial, hipertension pulmonar, hipertension sekondar, hipertension renovaskular, glomerulonefrit kronik, disfunksion erektil, aritmi ventrikulare, diabet ose komplikime të diabetit, nefropati ose retinopati, angiogjeneza, astma bronkiale, mosfunksionim kronik renal, cerozë e mëlçisë, osteoporozë, performancë e kufizuar e kujtesës, aftësi e kufizuar për të mësuar ose për uljen e rrezikut kardiovaskular tek gratë pas menopauzës apo pas marrjes së kontraceptivëve .

(11) 383-1

(21) 473

(22) 16/10/2008

(54) INDANIL AMINAT E ACILUARA DHE PËRDORIMI I TYRE SI MEDIKAMENTE FARMACEUTIKE

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE

(74) Trim Gjota

(11) 384

(21) 425

(22) 16/10/2008

(30) 60/264,645 26.01.2001 US

- (54) PËRDORIMI I PËRBËRJEVE AZETIDIONONE TË ZËVENDËSUARA PËR
TRAJTIMIN E SITOSTEROLEMIAS
(51) A61K31/397, A61P3/06, A61P9/10
(73) SCHERING CORPORATION 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033, US
(72) DAVIS, Harry, R.; (US)
(74) Trim Gjota

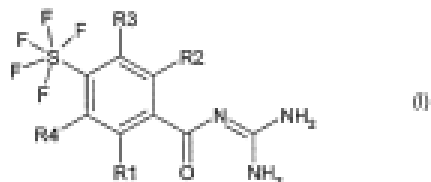
(57) Shpikja e panishme ka të bëjë në përdorimin e përbërjeve që pengojnë absorbimin e sterolit, përbërjeve farmaceutike të saj, kombinimeve terapeutike dhe përdorimeve të tyre në kombinim me agjentët me lipid më të vogël ose parandalojnë sitosterolinë dhe/ose përqendrimin më të vogël të sterolit(ëve) të ndryshëm nga kolesteroli në plazmë ose inde të një sitori. Gjithashtu, sigurohen metoda për trajtimin ose parandalimin e sëmundjeve vaskulare dhe ngjarjeve koronare.

-
- (11) 384-1
(21) 425
(22) 16/10/2008
(54) PËRDORIMI I PËRBËRJEVE AZETIDIONONE TË ZËVENDËSUARA PËR
TRAJTIMIN E SITOSTEROLEMIAS
(73) SCHERING CORPORATION 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033, US
(74) Trim Gjota

-
- (11) 384-2
(21) 425
(22) 16/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
(72) Xhevdet RAMA

-
- (11) 385
(21) 498
(22) 16/10/2008
(30) 103 53 202.1 13.11.2003 DE
(54) PENTAFLUOROSULFANIL BENZOILGUANIDINET, METODA PËR PRODHIMIN E
TYRE, PËRDORIMI I TYRE SI MEDIKAMENTE OSE AGJENTË DIAGNOSTIKUES
DHE MEDIKAMENTET QE I PËRMBAJNË ATO
(51) C07C381/00, A61K31/166, A61P9/06, A61P9/10
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main,
DE
(72) KLEEMANN, Heinz-Werner; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me pentafluorosulfanil benzoilguanidinet të formulës I, në të cilën R1 deri në R4 janë përcaktuar siç citohet në pretendime. Substancat e përmendura janë të përshtatshme për përdorim si medikamente anti-aritmik që përfshijnë përbërësa kardio-mbrojtës për profilaksi dhe trajtimin e infarktëve, përveç trajtimin të angina pektoris. Ato gjithashtu në mënyrë parandaluese pengojnë ngjarjet patofiziologjike që ndodhin gjatë traumave të shfaqura të ishemiës, në veçanti gjatë shkaktimit të aritmisë kardiake të shfaqur nga ishemia.

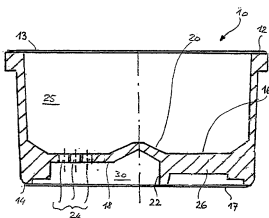


-
- (11) 386
 - (21) 787
 - (22) 19/11/2008
 - (30) TV2003A000058 02.04.2003 IT
 - (54) KAPSULA PLASTIKE ME DOZE UNIKE PËR KAFE TË PLUHURIZUAR DHE PËR PLUHURA TË TJERË TË NGJASHËM
 - (51) B65D81/00
 - (73) Hausbrandt Trieste 1892 SPA Via Foscarini 52 I-31040 Nervesa della Battagli, Treviso ITALY
 - (72) ZANETTI, Martino; (IT)
 - (74) Trim Gjota

(57) Kapsula me dozë unike që përmban një shtresë të jashtme të mbyllur plastike (10) me një paret fundor (16) të pajisur me kanale (24) dhe një fletë fundore izoluese (17). Një kompartiment (30) është formuar midis kësaj flete (17) dhe sipërfaqes së poshtme (18) të paretit fundor të shpuar (16) dhe është mbushur me pijen e perkoluar përmes kanaleve (24) para se të shkarkohet direkt në një enë pritëse përmes currilit të krijuar në momentin e hapjes së fletës fundore (17), menjëherë para fillimit të perkolimit.

PËRDORIMI: përgatitja e një pije të perkoluar duke përdorur një material pluhur të papëpunuar të tillë si kafeja.

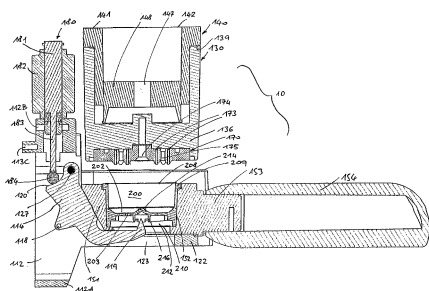
AVANTAZHET: cilësi e lartë e pijes.



-
- (11) 386-1
(21) 787
(22) 19/11/2008
(54) KAPSULA PLASTIKE ME DOZE UNIKE PËR KAFE TË PLUHURIZUAR DHE PËR
PLUHURA TË TJERË TË NGJASHËM
(73) Hausbrandt Trieste 1892 SPA Via Foscarini 52 I-31040 Nervesa della Battagli, Treviso ITALY
(74) Trim Gjota
-

- (11) 387
(21) 788
(22) 19/11/2008
(54) APARATI DHE METODA PËR PRODHIMIN SHPËRNDARJEN E NJË PIJE ME
PËRDORIMIN E LËNDËVE TË PARA TË MBARTURA NË NJË REZERVUAR
(51) A47J31/40
(73) Hausbrandt Trieste 1892 SPA Via Foscarini 52 I-31040 Nervesa della Battagli, Treviso ITALY
(72) ZANETTI, Martino; (IT)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme siguron për së paku një ulluk (220) që formohet drejtpërdrejtë në membramën mbyllëse (210) që mbyll fundin e kapsulës (200) e cila përmban lëndë të parë ushqimore për përgatitjen e një pije, p.sh. kafe. Në këtë mënyrë, pija është në gjendje të bie drejtpërdrejt nga kapsula në një kupë për pije që vendoset poshtë. Çfarë pretendohet janë të dyja, një makineri e karakterizuar nga mekanizmat (109) që formojnë një ulluk, dhe fundin e hapur (156) të enës mbajtëse (151) në të cilën vendoset kapsula, dhe një metodë për përgatitjen dhe shpërndarjen e pijes.



-
- (11) 387-1
(21) 788
(22) 19/11/2008

- (54) APARATI DHE METODA PËR PRODHIMIN SHPËRNDARJEN E NJË PIJE ME PËRDORIMIN E LËNDËVE TË PARA TË MBARTURA NË NJË REZERVUAR
(73) Hausbrandt Trieste 1892 SPA Via Foscarini 52 I-31040 Nervesa della Battagli, Treviso ITALY
(74) Trim Gjota
-

- (11) 388
(21) 333
(22) 16/10/2008
(30) 01112067.2 25.05.2001 EP
(54) SHFRYTZIMI I INHIBITORIT IL-18 PËR SHËRIMIN APO PARANDALIMIN LËNDIMIT TË SNQ
(51) A61K 39/395, C07K 16/24, A61K 38/00, A61K 48/00
(73) ARES TRADING S.A. Le Château, CH-2028 Vaumarcus CH
(72) SHOHAMI, Esther; (IL)
(74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përdorimin e inhibitorit IL-18 për përgatitjen e medikamentit për trajtimin dhe/apo parandalimin e lëndimit të Sistemit Nervor Qendror e para se gjithash të lëndimeve traumatologjike te kokës.

- (11) 388-1
(21) 333
(22) 16/10/2008
(54) SHFRYTZIMI I INHIBITORIT IL-18 PËR SHËRIMIN APO PARANDALIMIN LËNDIMIT TË SNQ
(73) ARES TRADING S.A. Le Château, CH-2028 Vaumarcus CH
(74) Abedin MEHMETI
-

- (11) 389
(21) 334
(22) 16/10/2008
(30) 00103590.6 21.02.2000 EP
00103597.1 21.02.2000 EP
00121651.4 04.10.2000 EP
00125633.8 23.11.2000 EP
(54) SHFRYTZIMI I INHIBITOREVE IL-18
(51) A61K38/17
(73) Laboratories S331338erono Sa, Centre Industriel, 1267, Coinsins, Vaud, Switzerland
(72) CHVATCHKO, Yolande; (CH). DINARELLO, Charles; (US). PLATER-ZYBERK, Christine; (CH). VAN DEVENTER, Sander; (NL). RUBINSTEIN, Menachem; (IL). NOVICK, Daniela; (IL). KIM, Soo-Hyun; (US)
(74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përdorimin e inhibitoreve IL-18 për përgatitjen e medikamentit për trajtimin dhe/apo parandalimin e dëmtimit të mëlçisë. Me tutje kjo shpikje po ashtu ka të bëjë edhe me përdorimin e inhibitoreve IL-18 për përgatitjen e medikamentit për trajtimin dhe/apo parandalimin e artritit, posaçërisht të artritit reumatoid. Kështu që ky shpikje ka të bëjë edhe me përdorimin e inhibitorëve IL-18 për përgatitjen e medikamentit për trajtimin dhe/apo parandalimin e inflamacioneve të zorrëve, para se gjithash të sëmundjes së Krohnit dhe Kolitisit Ulceroz.

- (11) 390
- (21) 331
- (22) 16/10/2008
- (30) 03101210.7 01.05.2003 EP
60/530,169 17.12.2003 US
- (54) FORMULIMET E LENGHME TE INTERFERONIT STABILIZUES PA HAS
- (51) A61K 38/21, A61K 9/00
- (73) ARES TRADING S.A. Zone Industrielle de l'Ouriettaz, CH-1170 Aubonne (CH)
- (72) SAMARITANI, Fabrizio; (IT). DEL RIO, Alessandra; (IT)
- (74) Abedin MEHMETI

(57) Këtu është përshkruar një përbërje e lëngshme farmaceutike e stabilizuar pa HSA, i cila përfshin interferon (IFN), ku formulimi i përmendur është një solucion i cili përmban një bufer, një surfaktant, një agjent për izotonicitet dhe një antioksidant. Është e preferuar që interferon të jetë IFN-beta rekombinant i njeriut.

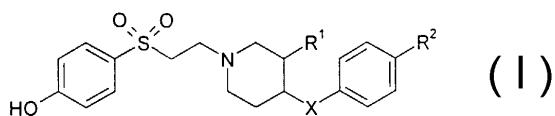
- (11) 391
- (21) 330
- (22) 16/10/2008
- (30) 04100800.4 01.03.2004 EP
60/551,171 08.03.2004 US
- (54) PËRDORIMI I MEDIUMIT TË KULTURAVE QELIZORE PA SERUM PËR
PRODHIMIN E IL-18BP NË QEILIZAT E GJITARËVE
- (51) C12N5/00
- (73) ARES TRADING S.A. Zone Industrielle de l'Ouriettaz, CH-1170 Aubonne (CH)
- (72) ALONI, Yehoshua; (IL). AHARONOVITZ, Orit; (IL). ZIEGLER, Thierry; (FR)
- (74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me procesin e kultivimit të qelizave ekspresuese të gjitarëve IL-18BP nën kushtet pa serum.

- (11) 392
- (21) 309
- (22) 15/10/2008
- (30) 99111126.1 08.06.1999 EP

- (54) DERIVATET E ETHANESULFONYL-PIPERIDINES
 (51) C07D211/46, C07D211/30, A61K31/445, A61P25/00
 (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
 (72) ALANINE, Alexander; (FR). BURNER, Serge; (FR).
 BUETTELTMANN, Bernd; (DE). HEITZ NEIDHART, Marie-Paule; (FR). JAESCHKE,
 Georg; (CH). PINARD, Emmanuel; (FR). WYLER, René; (CH)
 (74) Kujtesa Nezaj

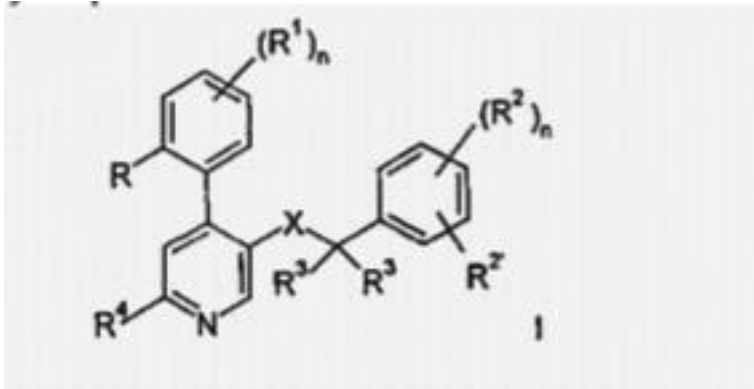
(57) Ky zbulim ka të bëjë me komponimet e formulës së përgjithshme (I) në të cilën R¹ paraet hidrogjenin apo hidroksi, R² paraqet hidrogjenin apo metilin dhe X paraqet -O- apo -CH₂-, dhe kripërat e tyre adituese acidike të pranuar farmaceutikisht. Është dëshmuar që këto komponime kanë afinitet të mirë ndaj receptorit NMDA dhe nga aty janë të përshtatshme për shërimin e sëmundjeve, gjatë së cilës këto indikacione terapeutike përfshijnë format akute të neurodegenerimit të cilat shkaktohen, p.sh., me goditjen në tru apo me traumën trurore; format kronike të neurodegenerimit siç janë sëmundja e Alchjamerit, sëmundja e Parkinsonit, sëmundja e Huntingtonit apo ALS (skleroza laterale amiotrofike); neurodegenerimin i cili është në lidhje me infeksionet bakteriale apo virale, dhe sëmundjet siç janë shizofrenia, shqetësimi (anksioziteti), depresioni dhe dhembjet kronike/akute.



-
- (11) 392-1
 (21) 309
 (22) 15/10/2008
 (73) Evotec International GmbH Essener Bogen 7, D-22419 Hamburg
 (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 393
 (21) 149
 (22) 23/09/2008
 (30) 99103504.9 24.02.1999 EP
 99123689.4 29.11.1999 EP
 (54) DERIVATET E 4-FENIL-PIRIDINES
 (51)
 (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
 (72) Quirico Branca; Guido Galley; Thierry Godel; Torsten Hoffmann; Walter Hunkeler;
 Patrick Schnider; Heinz Stadler
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim përsa i përket komponimeve të formulës së përgjithshme



në të cilën paraqesin

R hidrogjen, alkil i ulët, alkoksi i ulët, halogjen ose trifluormetil,

R1 hidrogjen ose halogjen, ose

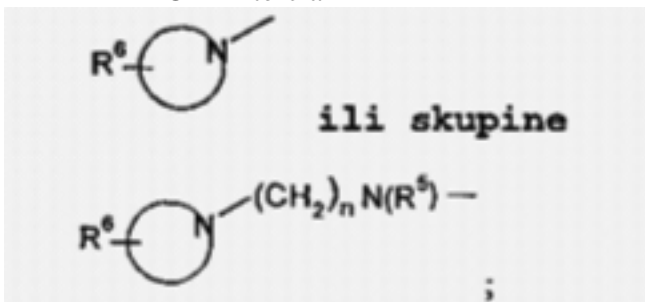
R dhe R1 së bashku mund të formojnë $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-$,

R2 dhe R2'' pamvarësisht njeri nga tjetri paraqesin hidrogjen, halogjen, trifluormetil trifluormetil, alkoksi i ulët dhe grupin cian, ose

R2 dhe R2'' së bashku mund të formojnë grupin $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-$ i cili është Opcionalisht i supstituar me një ose dy spstituentë të zgjedhura në mes të alkilit të ulët ose grupit alkoksi i ulët,

R3 hidrogjen, alkil i ulët ose formon grupin cikloalkil,

R4 hidrogjen, $-\text{N}(\text{R}5)_2$, $-\text{N}(\text{R}5)(\text{CH}_2)_n\text{OH}$, $-\text{N}(\text{R}5)\text{S}(\text{O})_2$ -alkil i ulët, $-\text{N}(\text{R}5)\text{S}(\text{O})_2$ -fenil, $-\text{N}=\text{CH}-\text{N}(\text{R}5)_2$, $-\text{N}(\text{R}5)\text{C}(\text{O})\text{R}5$ ose grupin amin Ciklik tercial



ose grupe

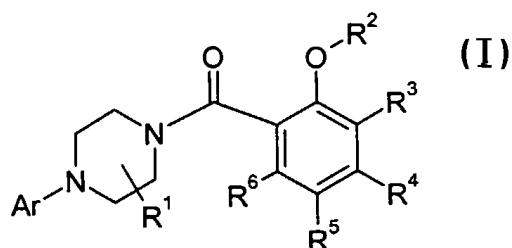
R5 pamvarësisht njera nga tjetra paraqet hidrogjen, C3-6-cikloalkil, benzil ose alkil i ulët,

- R6 hidrogjen, hidroksi, alkil i ulët, alkil i ulët-(CH₂)_nCOO-, alkil i ulët-N(R₅)CO-, hidroksi-alkil i ulët, cian, -(CH₂)_nO(CH₂)_nOH, -CHO ose grupin heterociklik gjashtanëtarëshi cili është i lidhur opcionalisht përmes grupit alkilen,
- X -C(O)N(R₅)-, -(CH₂)_mO-, -(CH₂)_mN(R₅)-, -N(R₅)C(O)- ose -N(R₅)(CH₂)_m-,
- n 0 – 4 dhe
- m 1 ose 2,

dhë në kripërat e tyre të pranueshme acidike adicione farmaceutike. Komponimet e formulës I tregojnë afinitet të lartë ndaj receptorit NK-1. Ato mund të përdoren për shkrimin e sëmundjeve të cilat janë në lidhje me antagonistet e receptorit NK-1.

-
- (11) 394
 (21) 78
 (22) 12/09/2008
 (30) 03017614.3 11.08.2003 EP
 (54) PIPERAZINA ME GRUP FENIL APO ME GRUP FENIL TË ZËVENDËSUAR DHE PËRDORIMI I TYRE SI INHIBITOR I GLYT 1
 (51) C07D295/192, C07D213/74, A61K31/495, A61K31/497, A61P25/28
 (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
 (72) JOLIDON, Synese; (CH). NARQUIZIAN, Robert; (FR). NETTEKOVEN, Matthias, Heinrich; (DE). NORCROSS, Roger, David; (CH). PINARD, Emmanuel; (FR). STALDER, Henri; (CH)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me komponimet e formulës (1) ku substituentit i janë përshkruar në kërkesën 1 të patentës. Komponimet mund të përdoren në tretmanin e sëmundjeve të bazuara në inhibitorin e shfaqjes së glicinit, sikurse janë psikozat, dhimbja, mosfuksionimi neurodegenerativ në mbamendje dhe mësim, shizofreni, demencion dhe sëmundje të tjera në të cilat janë përkeqësuar proceset kongnitive, sikurse janë sëmundjet e vëmendjes së zvogluar ose sëmundja e Alzjamerit.



- (11) 395
 (21) 270
 (22) 14/10/2008
 (30) 102 44 681.4 24.09.2002 DE
 (54) FORMULIMET E FORTA FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË TELMISARTAN
 (51) A61K9/16, A61K9/20, A61K31/4184
 (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
 (72) NAKATANI, Manabu; (JP). OHKI, Toshimitsu; (JP). TAKESHI, Sawada; (JP). TOYOSHIMA, Kenzo; (JP)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me perberjet e reja farmaceutike te ngurta qe perfshijne angiotensin II telmisartan receptor antagonist, nje agjent bazik nje surfactant ose emulsiues dhe nje tretes te tretshem ne uje, p.sh. ne forme granulash ose ne formen e nje pudre, si dhe formulime orale solide gati për përdorim / gëlltitje, p.sh. kapsulë dhe formulimet e bëra nga tabletë Keto perberje farmaceutike, dhe mett për prodhimin e kompozimeve dhe formulimet e bëjne përdorimin e një procesi granulimi fluid-krevat ose e një procesi të sprej-tharje.

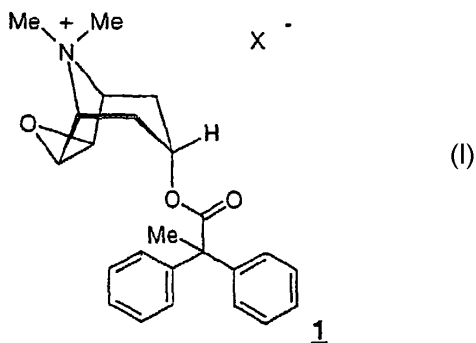
- (11) 396
 (21) 222
 (22) 13/10/2008
 (30) 02007868.9 09.04.2002 EP
 (54) PAISJA PËR INHALIM E CILA PËRMBAN PLUHURIN E TIOTROPIUMIT I CILI MUND TË INHALOHET
 (51) A61K9/00, A61K31/46, A61M15/00
 (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
 (72) ZIERENBERG, Bernd; (DE)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje paisje inhaluese qe ka te beje me (a) inhalator qe shfaq një resitence ndaj fluksit prej rreth,01-0,1 $\sqrt{\text{kPa min / L}}$; dhe (b) nje pluhur thithes qe permban Tiotropium ne perzjerje me nje mbushes fiziologjikisht te pranueshem me nje madhesi mesatare te grimcave prej 10 nm te 500

nm, dhe nje metode per administrimin e pluhurit inhalues qe permban tiotropium, ne perzjerje me nje excipient fiziologjikisht te pranueshme me nje madhesi mesatare te grimcave prej midis 10 deri 500 nm nm, metoda perfshin aktivizimin e nje inhalatori resitence ndaj fluksit prej rreth,01-,1 \sqrt kPa min / L; duke permbajtur pluhur thithes.

- (11) 397
(21) 284
(22) 14/10/2008
(30) 102 16 428.2 12.04.2002 DE
102 56 317.9 03.12.2002 DE
(54) ILAÇI I CILI PËRMBAN BETAMIMETIKET DHE NJË ANTIHOLINERGJIK TË RI
(51) C07D451/10, A61K31/46, A61P11/06 (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) BANHOLZER, Rolf; (DE). MEADE, Christopher, John, Montague; (DE). MEISSNER, Helmut; (DE). MORSCHHÄUSER, Gerd; (DE). PAIRET, Michel; (DE). PIEPER, Michael, P.; (DE). POHL, Gerald; (DE). REICHL, Richard; (DE). SPECK, Georg; (DE). KONETZKI, Ingo; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëj me llojin e ri të kompozimit të ilaçeve në bazë të beta2-agonistëve që veprojnë për kohë të gjatë dhe kripës së një antiholinergjiku të ri (I), me procedurat për përgatitjen e tyre si dhe me përdorimin e tyre në terapi të sëmundja e kanaleve të frymarrjes.



-
- (11) 398
(21) 210
(22) 13/10/2008
(30) 103 49 113.9 17.10.2003 DE
(54) METODA PËR FITIMIN E KOMPONIMEVE AMINO KROTONILE
(51) A61K 31/505, C07D 405/12
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

- (72) RALL, Werner; (DE). SOYKA, Rainer; (DE).
KULINNA, Christian; (DE). SCHNAUBELT, Juergen; (DE). SIEGER, Peter; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërësit si 4 - [{3-klor-4-fluorofenil) amino}-6-yloxy) - dimaleate kinazoline. Komponimi mund të përdoret për trajtimin e tumorit beninjë ose malinjë, për parandalimin ose trajtimin e sëmundjeve të traktit respirator dhe mushkërive ose për trajtimin e një sëmundjeje e traktit gastro-intestinal, ose gypit biliare dhe tëmthit të fshikëzës.

Shpikja gjithashtu siguron një proces për përgatitjen e një dimleate e 4-[(3-chloro-4-fluorophenyl)amino]-6-{{4-(N,N-dimethylamino)-1-oxo-2-buten-1-yliamino}-7-((S)tetrahydrofuran-3-yloxy)-quinazoline, për përbërjen; konvertimin 4-[[3-chloro-4-fluorophenyl)amino]-6-{{4-(N,N-dimethylamino)-1-oxo-2-buten-1-y)]amino}-7-((S)-tetrahydrofuran-3-yloxy)-quinazoline në diamaleate duke reaguuar me acid maleik, në një tretës të përshtatshëm, duke e ngrohur.

Shpikja ka të bëjë me një proces për përgatitjen e një përbërësi të formulës së përgjithshme (VII): (shih formulës VII), qe perfshin hapat e meposhtem sintezë: a) reaksionin e një përbërje të formulës së përgjithshme (V) (shih formulës V) në tretës të përshtatshëm pasi korrespondon aktivizimi me di-(C1-4-akyl)-phosphonoacetic acid, dhe b) reagimin e komponimit te rezultuar te formules se pergjithshme (VI) (shih formulës VI), me nje aldehid te formules (shih formules A) ose nje aldehid ekuivalente korresponduese të përshtatshme duke përdorur bazat organike apo inorganike.

-
- (11) 398-1
(21) 210
(22) 13/10/2008
(54) METODA PËR FITIMIN E KOMPONIMEVE AMINO KROTONILE
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 399
(21) 215
(22) 13/10/2008
(30) 03009587.1 29.04.2003 EP
04000508.4 13.01.2004 EP
04001171.0 21.01.2004 EP
(54) KOMBINIMET PËR TRAJTIM TË SËMUNDJEVE TË CILAT PËRFSHIJNË
PROLIFERIMIN E QELIZAVE, MIGRIMIN APO APOPTAZEN E QELIZAVE TË
MIELOMIT APO ANGIOGJENEZËS
(51) A61K31/496, A61K31/517, A61P35/00, A61K31/404
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany

- (72) HILBERG, Frank; (AT). SOLCA, Flavio; (AT).
STEFANIC, Martin Friedrich; (DE). BAUM, Anke; (AT). MUNZERT, Gerd; (DE).
VAN MEEL, Jacobus, C.A.; (AT)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja e pranishme lidhet me një kombinim farmaceutik për trajtimin e sëmundjeve që përfshin riprodhimin e qelizave, apoptozen ose migrimin e qelizave mieloma, ose angiogjenezes. Shpikja gjithashtu ka të bëjë me një metodë për trajtimin e sëmundjeve në fjalë, që përbëhen nga administrimi i sasive efektive të komponimeve aktive specifike dhe / ose të bashkë-trajtimin me terapi rrezatimi, në një raport cili siguron një shtues dhe efekt sinergjik, dhe të kombinuar. Përdorimi i këtyre komponimeve dhe / ose radioterapi specifike për prodhimin e korrespondues të preparateve farmaceutike të kombinuara.

(11) 399-1

(21) 215

(22) 13/10/2008

(54) KOMBINIMET PËR TRAJTIM TË SËMUNDJEVE TË CILAT PËRFSHIJNË
PROLIFERIMIN E QELIZAVE, MIGRIMIN APO APOPTAZEN E QELIZAVE TË
MIELOMIT APO ANGIOGJENEZËS

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 400

(21) 219

(22) 13/10/2008

(30) 100 50 635.6 12.10.2000 DE
101 38 022.4 10.08.2001 DE

(54) PROCEDURA PËR PRODHIMIN E PREPARATEVE NË FORMË PLUHURI

(51) A61K9/00, A61K9/14

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany

(72) BÖCK, Georg; (DE). WALZ, Michael; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë të re për prodhimin e preparateve pluhur që mund të thithen.

(11) 401

(21) 246

(22) 13/10/2008

(30) 60/095,931 10.08.1998 US

60/132,386 04.05.1999 US

- (54) TRIPEPTIDET, AGJENTET FRENUES TË HEPATITIT C
(51) C07K5/083, A61K38/06, C12P41/00, C07K5/087, C07C229/48
(73) BOEHRINGER INGELHEIM (CANADA) LTD. 2100 Cunard Street Laval, Quebec H7S 2G5 (CA)
(72) LLINAS-BRUNET, Montse; (CA). BAILEY, Murray, D.; (CA). CAMERON, Dale; (CA). FAUCHER, Anne-Marie; (CA). GHIRO, Elise; (CA). GOUDREAU, Nathalie; (CA). HALMOS, Teddy; (CA). POUPART, Marc-André; (CA). RANCOURT, Jean; (CA). TSANTRIZOS, Youla, S.; (CA)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Racematet, diastereoizomeret dhe izomeret optike e nje komponimi te formules (I) ne te cilen B eshte H , nje aril ose C6 C10 , C7 - 16 aralkil , Het ose (alkyl ulet) - Het , të gjitha nga të cilat i zevendesuar opsionalisht me C1 - 6 alkil ; C1 - 6 alkoksi , C1 - 6 alkanoil , hidroksi , hidroksialkil , halo , haloalkil , nitro , ciano , cianoalkil , amino i zëvendësuar opsionalisht me C1 - 6 alkil; amido ose (alkyl ulet) amide ; ose B është një derivat i formulës akil R4 - C (O) - , një karboksil e formules R4 - OC (O) - ; nje amid i formules R4 -N (R5) - C (O) - ; a thioamide e formules R4 - N (R5) - C (S) - , ose nje sulfonyl e formules R4 - SO2 ; R5 është H ose C1 - 6 alkil , dhe Y eshte H ose C1 - 6 alkil ; R < 3 > eshte C1 - 8 alkyl , C3 - 7 cycloalkyl , ose C4 - 10 alkilcikloalkil , gjithë zevendesuar opsionalisht me hidroksi , C1 - 6 alkoksi , C1 - 6 tioalkil , amido , (ulët alkil) amido , C6 ose C10 aril , ose C7 - 16 aralkil , R2 eshte - CH2 R20 , NH - R20 , - O R20or S - R20 , ne te cilin R20 eshte nje unaze e ngopur ose e pangopur C3 - 7 cikloalkil , ose C4 - 10 (alkilcikloalkil) , të gjitha nga të cilat janë opsionalisht mono - , di - ose tri- zevendesues me R21 , ose R20 është një C6 ose C10 aril ose C7 - 14 aralkil i zëvendësuar opsionalisht , ose R20 është Het ose (alkyl ulet) - Het , dy zevendesues opsionalisht , Het ose (alkyl ulet) - Het , karboksil , carboxy (alkyl ulet) , ose C6 C10 aril , C7 - 14 aralkil ose Het , arili , aralkil ose Het është i zëvendësuar opsionalisht , dhe R < 1 > eshte H , C1 - 6 alkyl , C3 - 7 cycloalkyl , C2 - 6 alkenil , ose C2 - 6 alkinil , të gjithë zevendesuar opsionalisht me halogjen , ose një farmaceutikisht kripa apo esteri i tij .

-
- (11) 402
(21) 299
(22) 14/10/2008
(30) 101 29 710.6 22.06.2001 DE
102 15 436.8 08.04.2002 DE
(54) ANTIKOLINERGJIKU KRISTALOR, PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E TIJ DHE APLIKIMI I TIJ NË PRODHIMIN E BARIT
(51) A61K31/46, C07D451/10
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 5 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) SIEGER, Peter; (DE). WERTHMANN, Ulrike; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me kristalin, ujë pa (1 alfa, beta 2, 4, 5 alfa beta, 7 beta)-7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9 azoniatricyclo[3.3.1.0<2,4>]nonane-bromide, për një

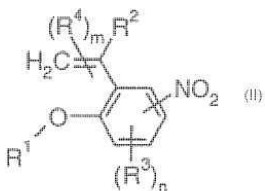
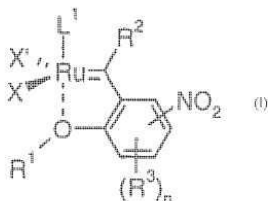
metodë për prodhimin e tij, dhe të përdorimit të tij, në prodhimin e një ilaci, veçanërisht në prodhimin e një ilaci antikolinergjik.

- (11) 403
- (21) 240
- (22) 13/10/2008
- (30) P.356652 15.10.2002 PL
- (54) KOMPLEKSET RUTENIUM SI PARA KATALIZATOR PËR REAKSIONE TË METATEZËS
- (51) C07F15/00
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) GRELA, Karol; (PL)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me (para) katalizatorët e rinj të komplekseve ruthenium të formulës (I) ku L <1>, X, X', R <1>, R <2>, R <3> dhe n janë përcaktuar këtu.

Komplekset ruthen të reja të formulës 1 janë të përshtatshëm për katalizatorët (para) për reagimet metatezë dhe mund të aplikohet dmth për rrjet-mbylljen metatezë, metatezë kryq apo reagimet en-ine metatezë.

Një aspekt tjetër i shpikjes janë ndermjetesuesit e rinj të formulës (II).



-
- (11) 404
 - (21) 39
 - (22) 18/07/2008
 - (30) 60/398,711 25.07.2002 US
 - (54) DERIVATE HINOLIE DHE PËRDORIMI I TYRE SI INHIBITORË MIKROBAKTERIK
 - (51) C07D215/22, A61K31/47, A61P31/06, C07D409/06, C07D215/36, C07D405/06, C07D401/06, C07D405/04, C07D215/48, C07D409/04, C07D401/12, C07D471/04

- (73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse, Belgium
(72) VAN GESTEL, Jozef, Frans, Elisabetha; (BE). GUILLEMONT, Jérôme, Emile, Georges; (FR). VENET, Marc, Gaston; (FR). POIGNET, Hervé, Jean, Joseph; (FR). DECRANE, Laurence, Françoise, Bernadette; (FR). VERNIER, Daniel, F., J.; (FR). ODDS, Frank, Christopher; (GB)
(74) Ali Asani

(57) Çpikja e çfaqur i dedikohet formulës së përgjithshme (Ia) të reja të derivateve të reja të supstiuara kinoline ose formulës së përgjithshme (Ib), acideve të tyre pranueshme farmaceutike ose kripërave shtesë bazike, formave izomere stereokimike, formave teutomere dhe formave N-okside. Komponimet për të cilat është kërkuar mbrojtje janë të dobishme për shërimin e sëmundjeve mikobakterike, posaqërisht atyre sëmundjeve të cilat janë të shkaktuara nga mikobakteriet siç janë Mycobacterium tuberculosis, M.bovis, M.avium and M.marinum. Posaqërisht është kërkuar mbrojtje për komponimet, në të cilat pavarësisht nga njëra tjetra R1 është brom, p=1, R2 është alkoksi, R3 është opcion i supstituar naftil ose fenil, q=1, R4 ose R5 secili i pavarur është hidrogjen, metil ose etil, R6 është hidrogjen, r është baraz me 0 ose 1 R7 është hidrogjen. Poashtu është kërkuar mbrojtje për komponimin e cila përbëhet nga bartësit e pranuar farmaceutik dhe si materie aktive, njësi të sasive terapeutike efikase për të cilat është kërkuar mbrojtje, përdorimin e njërive për të cilat është kërkuar mbrojtje ose komponimet për prodhim të ilaçit për shërim të sëmundjeve mikobakterike dhe veprimi për përgatitjen e njërive për të cilat është kërkuar mbrojtje.

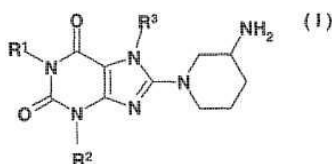
-
- (11) 405
(21) 263
(22) 14/10/2008
(30) 101 09 021.8 24.02.2001 DE
101 17 803.4 10.04.2001 DE
101 40 345.3 17.08.2001 DE
102 03 486.9 30.01.2002 DE
(54) DERIVATET E KSANTINAVE, PËRFITIMI DHE PËRDORIMI I TYRE SI
MEDIKAMENT
(51) C07D473/04, A61P5/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) HIMMELSBACH, Frank; (DE). MARK, Michael; (DE). ECKHARDT, Matthias; (DE).
LANGKOPF, Elke; (DE). MAIER, Roland; (DE).
LOTZ, Ralf; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me ksantinët zëvendësues të formulës së përgjithshme (I) ku R1 - R4 janë përcaktuar sic citohen në pretendimin 1, tautomere, stereoizomere, përzierjet, preparate dhe kripërat e tyre të cilat shfaqin vetitë vlefshme farmakologjike, veçanërisht një efekt frenues mbi aktivitetin e enzimë dipeptidylpeptidase-IV.

- (11) 405-1
(21) 263
(22) 14/10/2008
(54) DERIVATET E KSANTINAVE, PËRFITIMI DHE PËRDORIMI I TYRE SI
MEDIKAMENT
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 406
(21) 197
(22) 13/10/2008
(30) 102 38 243.3 21.08.2002 DE
103 12 353.9 20.03.2003 DE
(54) 8-[3-AMINO-PIPERIDIN-1-YL]-XANTINAT, PRODHIMI I TYRE DHE PËRDORIMI I
TYRE SI MEDIKAMENTE
(51) C07D473/04, A61K31/522, A61P3/10
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) HIMMELSBACH, Frank; (DE). LANGKOPF, Elke; (DE). ECKHARDT, Matthias; (DE).
MARK, Michael; (DE). MAIER, Roland; (DE). LOTZ, Ralf, Richard, Hermann; (DE).
TADAYYON, Mohammad; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me ksantinët zëvendësues të formulës së përgjithshme (I) ku R <1> te R <3> kanë përcaktimet e cituara në pretendimet e patentës 1 deri 16, dhe të tautomere, stereoizomereve, përzierjet, përbërësit dhe kripëra të saj, të cilat kanë çmuar pronat farmakologjike, sidomos një që efekt pengon në aktivitetin e enzimë dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV).



-
- (11) 407
(21) 230
(22) 13/10/2008

- (30) 100 30 345.5 20.06.2000 DE
(54) TRETESIRA STABILE TË MELOKSIKAMIT, ME KONCENTRIM TË LARTË
(51) A61K31/5415, A61K9/08, A61P11/00, A61P29/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM VETMEDICA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim, Germany
(72) DANECK, Klaus; (DE). FOLGER, Martin, Andreas; (DE). HASSEL, Bernhard; (DE).
HENKE, Stefan; (DE). KROFF, Hans-Jürgen; (DE).
KRUSS, Bernd; (DE). PROX, Axel; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Solucioni ujon ciklodekstrin pa meloksikam per administrim ne rruge orale ose parenterale, qe permban nje kripë të pranueshme farmakologjikisht Meloksikam të një baze organike ose inorganike dhe një ose më shumë substanca lidhëse të përshtatshme, përmbajtja e tretur kripe Meloksikam është më shumë se 10 mg / ml.

Formulimi sipas shpikjes ka një qëndrueshmëri deri 24 muaj apo më shumë.

- (11) 408
(21) 91
(22) 15/09/2008
(30) 09/843,679 27.04.2001 US
(54) SISTEMI I DJEGIES SË KARBURANTIT TË OKSIGJENUAR DHE PËRDORIMI I TIJ
(51) F23B 5/00
(73) JUPITER OXYGEN CORP.; 4825 N. Scott Street Suite 200 Schiller Park, IL 60176 USA
(72) GROSS, Dietrich, M.; (US)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Nje sistem me oksigjen djegës përfshin një furrë me një mjedis të kontrolluar, dhe përfshin të paktën një djegës. Sistemi djegës përfshin një furnizim oksigjeni për të furnizuar oksigjenin me një pastërti të përcaktuar dhe një lëndë djegëse me bazë karboni për të furnizuar një lëndë djegëse më bazë karboni. Sistemi djegës prezent me oksid rrit efikasitetin e konsumimit të lëndës djegëse (p.sh. kërkon më pak lëndë djegëse), prodhon zero NOx dhe shumë më pak gazra të tjerë të shtëpisë jeshile. Lëndët djegëse të bazuara në karbon dhe oksigjen janë të ngopura në furrë në një proporcion stoikiometrik të njëra tjetra për të limituar rritjen e lëndëve djegëse me bazë oksigjeni ose karboni në më pak se 5% mbi proporcionin stoikiometrik. Djegja e lëndës djegëse të bazuar në karbon siguron një temperaturë flake në mbi 4500oF, dhe të avujve të gazit të nxjerrur nga furra me një temperaturë jo më shumë se 1100oF

- (11) 409
(21) 773
(22) 13/11/2008
(30) 60/349,917 18.01.2002 US
(54) KOMPONIMET POLIMERIKE POLIALKILENE DHE PËRDORIMI I TYRE
(51) C 07K 17/08, 14/565; C 11D 3/38; C 08G59/00, 59/14; C11D 3/386
(73) BIOGEN IDEC MA INC.; 14 Cambridge Center, MA 02142 USA

- (72) LIN, KoChung; (US). PEPINSKY, R., Blake; (US).
CHEN, Ling, Ling; (US). HESS, Donna, M.; (US). LIN, Edward, Y.; (US). PETTER,
Russell, C.; (US). BAKER, Darren, P.; (US)

(74) Fatos Rexhaj

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e reja polialkilen glikol dhe metodat e përdorimit të tyre. Në veçanti, komponimet që përfshijnë konjugatët e rinjë polietilen glikol janë përdorur vetëm, ose në kombinim me agjentë antiviral për të trajtuar infeksionet virale, siç është hepatiti kronik C

(11) 410

(21) 271

(22) 14/10/2008

(30) 102 33 500.1 24.07.2002 DE

(54) 3-Z-[1-(4-(N-((4-METIL-PIPERAZIN-1-IL)-METILKARBONIL)-N-METIL-AMINO)-ANILINO)-1-FENIL-METILEN]-6-METOKSIKARBONIL-2-INDOLINON-MONOETANSULFONATIT DHE PËRDORIMI I TIJ NË PËRBËRJEN FARMACAUTIKE

(51) A 61K 31/496; C07D 403/12

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) ROTH, Gerald, Jürgen; (DE). SIEGER, Peter; (DE).

LINZ, Guenter; (DE). RALL, Werner; (DE). HILBERG, Frank; (AT). BOCK, Thomas; (DK)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me perberjet 3-Z-[1-{4-(N-((4-metil-piperazin-1-yl)-metilkarbonil)-N-metil-amino)-anilino)-1-fenil-metilen]-6-metoksikarbonil-2-indolinon-monoetansulfonat nga formula 1 si dhe përdorimi I saj si perberje farmaceutike.

(11) 411

(21) 255

(22) 14/10/2008

(30) 100 18 401.4 13.04.2000 DE

(54) PËRDORIMI I SUBSTANCAVE BRADIKARDIKE PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE TË MIOKARDIT TË SHOQËRUARA ME HIPERTROFI DHE KOMBINIMET E REJA

(51) A61K31/00, A61K31/4168, A61K31/55, A61K45/06, A61P9/00

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) DÄMMGEN, Jürgen; (DE). GUTH, Brian; (DE).

SEIDLER, Randolph; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një përdorim të ri të substancave bradikardiake të tilla si të Ca + + <> bllokues kanali, bllokues beta-receptor apo bllokues kanalesh, nese bllokues kanalesh preferohet me shume. Keto substanca përdoren opsionalisht në kombinim me një substancë kardio-aktive për nxitjen Regresionit të sëmundjeve lidhur me hypertrophy miokardit, në veçanti për trajtimin kardiomiopati ideopatike hipertrofike (HCM) tek njerëzit dhe kafshët shtëpiake.

(11) 412

(21) 99

(22) 16/09/2008

(30) 60/116,358 19.01.1999 US

09/468,650 21.12.1999 US

(54) BENZODIAZEPINET TRICIKLIKE SI ANTAGONIST TË RECEPTORIT TË VAZOPRESINËS

(51) C07D498/04

(73) Ortho-McNeil-Janssen PHARMACEUTICAL, Inc. Route 202 P.O.Box 300, Raritan, N.J., USA

(72) HOEKSTRA, William, J.; (US). DYATKIN, Alexey, B.; (US). MARYANOFF, Bruce, E.; (US). MATTHEWS, Jay, M.; (US)

(74) Ali Asani

(57) BENZODIAZEPINAT TRICIKLIKE SI ANTAGONISTE TË RECEPTORIT VASOPRESIN

Shpikja fokusohet te benzodiazepinat triciklike të formulës (I) ose (II): të dobishme si antagonist receptor vazopresin për trajtimin e problemeve shëndetësore që demonstrojnë rezistencë vaskulare dhe insufiçencë kardiake në rritje. Gjithashtu zbulohen përbërje farmaceutike që përbëhen nga benzodiazepina triciklike të kësaj shpikjeje dhe metoda për trajtimin e problemeve shëndetësore si hipertension, atak zemre kongjestiv, pamjaftueshmëri kardiake, vasospazmë koronare, ishemi kardiake, ceroxë në mëlçi, vasospazmë renale, atak renal, edemë cerebrale dhe ishemi, infarkt, trombozë, ose akumulim uji.

(11) 413

(21) 223

(22) 13/10/2008

(30) 103 39 862.7 29.08.2003 DE

(54) ETIL 3-[(2-[[4-(HEKSILOKSIKARBONILAMINO-IMINO-METIL)-FENILAMINO]-METILZ]-1-METIL-1H-BENZAMID-AZOL-5-KARBONIL-PIRIDIN-2-IL-AMINO]-PROPIONAT-METANSULFONAT DHE APLIKIMI I TIJE SI BARI

(51) C07D401/12, A61K31/4439, A61P7/02

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) SOBOTTA, Rainer; (DE). SIEGER, Peter; (DE). SCHMID, Rolf; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Etil 3 - (N-(2 - (4 - (hexyloxycarbonylamidino) aminometil fenil)-1-metil-1H-benzimidazol-5-karbonil)-N-(2-piridil) amino) propionate metansulfonat polimorfe I (Ia), polimorf II (Ib) dhe hemihidrat (Ic), me pika e shkrirjes e 180 plus ose minus 3 -C, 190 plus ose minus 3-C dhe 120 plus ose minus 5 -C respektivisht, janë të reja. - Pretendimet pavarura janë të përfshira gjithashtu për përgatitjen e (Ia) - (Ic). - AKTIVITETI – antikoagulant për mbrojtjen e trurit, vasotropik, nuk ka të dhëna biologjike për te. - Mekanizmi i veprimit - frenues trombin.

(11) 413-1

(21) 223

(22) 13/10/2008

(54) ETIL 3-[(2-[[4-(HEKSILOKSIKARBONILAMINO-IMINO-METIL)-FENILAMINO]-METILZ]-1-METIL-1H-BENZAMID-AZOL-5-KARBONIL-PIRIDIN-2-IL-AMINO]-PROPIONAT-METANSULFONAT DHE APLIKIMI I TIJE SI BARI

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 414

(21) 288

(22) 14/10/2008

(30) 03025077.3 03.11.2003 EP

(54) ANHIDRATI I RI KRISTALOR ME VEPRIM ANTIHOLINERGJIK

(51) C07D451/10, A61K31/46, A61P11/00

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) PFRENGLE, Waldemar; (DE). SIEGER, Peter;

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja siguron një anhidride të re kristaline e tiotropium bromid, një metodë për prodhimin e anhidritit të tilla dhe përdorimi i tij për prodhimin e një medikamenti për trajtimin e sëmundjeve të rrugëve të frymëmarrjes, në vecanti, për trajtimin e sëmundjes kronike obstruktive të mushkërive (COPD) dhe astma.

(11) 414-1

(21) 288

(22) 14/10/2008

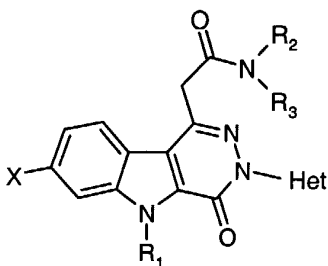
(54) ANHIDRATI I RI KRISTALOR ME VEPRIM ANTIHOLINERGJIK

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(74) Kujtesa Nezaj

- (11) 415
 (21) 614
 (22) 17/10/2008
 (30) 02/04158 03.04.2002 FR
 (54) DERIVATET E 3-HETEROARIL-3,5-DIHIDRO-4-OKSO-4H-PIRIDAZINO [4,5-B] INDOL-ACETAMIDIT, PËRGATITJA DHE PËRDORIMI I TYRE NË MEDIKAMENTE
 (51) C07D487/04, C07D209/18, A61K31/5025
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) FROISSANT, Jacques; (FR). MARABOUT, Benoit; (FR). MARGUET, Frank; (FR). PUECH, Frédéric; (FR)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e formulës së përgjithshme (I), ku X = H ose halogjen, R₁ = H ose (C₁-C₄) alkil, R₂ dhe R₃ në mënyrë të pavarur = H ose një grup (C₁-C₄) alkil, ose R₂ dhe R₃, së bashku me atomin e azotit ku ndodhen, formojnë një grup pirrolidinil, piperidinil, morfolino ose 4-(C₁-C₄) alkilpiperazinil dhe Het = një grup heteroaromatik, si një grup piridinil, kinolinil, izokinolinil, pirimidinil, pirazinil ose piridazinil, grupi heteroaromatik opsionalisht ka një ose disa atome halogjen dhe/ose një ose disa grupe (C₁-C₄) alkil, (C₁-C₄) alkoksi si zëvendësues, në formë baze, si kripëra shtesë me acide, solvate ose hidrate, përbërje farmaceutike që i përmbajnë ato, metodat për prodhimin e tyre dhe komponimet e ndërmjetme sintetike të tyre.



-
- (11) 415-1
 (21) 614
 (22) 17/10/2008
 (54) DERIVATET E 3-HETEROARIL-3,5-DIHIDRO-4-OKSO-4H-PIRIDAZINO [4,5-B] INDOL-ACETAMIDIT, PËRGATITJA DHE PËRDORIMI I TYRE NË MEDIKAMENTE
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (74) Trim Gjota
-

- (11) 416
 (21) 336
 (22) 16/10/2008

- (30) 01101959.3 29.01.2001 EP
(54) SHFRYTZIMI I INHIBITOREVE IL-18 PËR TRAJTIMIN DHE/OSE PARANDALIMIN E SËMUNDJEVE TË ZEMRËS
(51) A61K39/395, A61K38/17, A61P9/10, A61K48/00
(73) Laboratories Serono Sa, Centre Industriel, 1267, Coinsins, Vaud, Switzerland
(72) DINARELLO, Charles; (US). POMERANTZ, Benjamin; (US). REZNIKOV, Leonid; (US). HARKEN, Alden; (US). CHVATCHKO, Yolande; (CH)
(74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përdorimin e inhibitorit IL-18 në prodhimin e medikamentit për shërimin dhe/apo parandalimin e një sëmundje të zemrës, veçanërisht të sëmundjes iskiemike të zemrës. Kombinimi i inhibitorit IL-18 dhe/apo antagonistëve TNF po ashtu iu bashkëngjiten trajtimit dhe/apo parandalimit të sëmundjeve të zemrës.

- (11) 417
(21) 337
(22) 16/10/2008
(30) 00109606.4 05.05.2000 EP
(54) SHFRYTZIMI I INHIBITOREVE IL-18 PËR TRAJTIMIN DHE/OSE PARANDALIMIN E ATEROSKLEROZËS
(51) A61K39/00, A61K39/395, C07K16/24, C07K14/54, C07K14/81, A61P9/10, A61P7/02
(73) Laboratories Serono Sa, Centre Industriel, 1267, Coinsins, Vaud, Switzerland; INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE 101 rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex
(72) CHVATCHKO, Yolande; (CH). TEDGUI, Alain; (FR). MALLAT, Ziad; (FR)
(74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me inhibitorin IL-18 për prodhimin e medikamenteve për trajtimin dhe/apo parandalimin e aterosklerozës.

- (11) 418
(21) 339
(22) 16/10/2008
(30) 01118811.7 10.08.2001 EP
02100735.6 20.06.2002 EP
(54) SHFRYTZIMI I INHIBITOREVE IL-18 NË ÇRREGULLIMET HIPERTENZIVE
(51) A61K38/17, A61K38/21, A61K39/395, A61K48/00
(73) Laboratories Serono SA, Centre Industriel, 1267, Coinsins, Vaud, Switzerland
(72) CHVATCHKO, Yolande; (CH). KOSCO-VILBOIS, Marie; (FR)
(74) Abedin MEHMETI

(57) Shpikja ka të bëj me përdorimin e inhibitorit IL-18 në përgatitjen e barit për trajtimin dhe/ose parandalimin e çrregullimeve të mbindjeshmërisë, dhe në veçanti të mbindjeshmërisë së tipit të vonuar

- (11) 419
- (21) 338
- (22) 16/10/2008
- (30) 02100290.2 22.03.2002 EP
- (54) SHFRYTZIMI I INHIBITOREVE IL-18 PËR TRAJTIMIN DHE/OSE PARANDALIMIN E SËMUNDJEVE PERIFERIKE VASKULARE
- (51) A61P9/10
- (73) Laboratories Serono Sa, Centre Industriel, 1267, Coinsins, Vaud, Switzerland; INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE 101 rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex
- (72) CHVATCHKO, Yolande; (CH). TEDGUI, Alain; (FR). MALLAT, Ziad; (FR)
- (74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përdorimin e inhibitorit IL-18 në përgatitjen e medikamentit për trajtimin dhe/apo parandalimin e sëmundjeve vaskulare periferike. Kjo shpikje me tutje ka të bëjë edhe me përdorimin e një inhibitori IL-18 për parandalimin e amputimit të ekstremiteteve

- (11) 420
- (21) 335
- (22) 16/10/2008
- (30) 60/517,447 05.11.2003 US
03104092.6 05.11.2003 EP
- (54) PROCESI PER PASTRIMIN E PROTEINËS NDËRLIDHESE IL-18
- (51) C07K14/715
- (73) ARES TRADING S.A. (CH/CH) Zone Industrielle de l'Ourettaz CH-1170 CH
- (72) ROSSI, Mara; (IT). ZIEGLER, Thierry; (FR). VALOGNES, Laure; (FR)
- (74) Abedin MEHMETI

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me purifikimin e proteinës lidhëse IL-18 (IL-18BP) nëpërmes kromatografisë hidrofobike me induksionin me ngarkesë

- (11) 421
- (21) 48
- (22) 11/08/2008
- (30) 04102402.7 28.05.2004 EP
- (54) PËRDORIMI I DERIVATEVE KUINOLIN TË ZËVENDËSUAR PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE MYKROBakterIALE REZISTENTE NDAJ ILAÇEVE

- (51) A61K31/47, A61P31/06
(73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse, Belgium
(72) ANDRIES, Koenraad, Jozef, Lodewijk, Marcel; (BE).
VAN GESTEL, Jozef, Frans, Elisabetha; (BE)
(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje zbulon përdorimin e një derivati kuinolin të zëvendësuar për përgatitjen e një medikamenti për trajtimin e infeksionit që ka mykobakterium rezistent ndaj ilaçeve, ku derivati kuinolin i zëvendësuar është një bashkim sipas acidit farmaceutikisht të pranueshëm të Formulës (Ia) ose Formulës (Ib), apo kripëra me bazë të shtuar të tyre, format stereokimikisht izomerike të tyre, format tautomerike të tyre dhe format N-okside të tyre. Gjithashtu kjo shpikje zbulon një përbërje që konsiston nga një mbartës farmaceutikisht i pranueshëm dhe që ka për ingredient aktiv një sasi terapeutikisht efektive të bashkimeve më lart dhe të një apo më shumë agjentëve të tjerë anti-mykobakterial.

-
- (11) 422
(21) 40
(22) 20/07/2008
(30) MI2001A001726 06.08.2001 IT
(54) FORMA TE REJA POLIMORFIKE KRISTALORE TE LERKANIDIPIN
HIDROKLORIDIT DHE PROCESET PËR PËRFITIMIN E TYRE
(51) C07D211/90, A61K31/44, A61P9/12
(73) RECORDATI IRELAND LIMITED Raheens East, Ringaskiddy, Contry Cork, Ireland
(72) BONIFACIO, Fausto; (IT). CAMPANA, Francesco; (IT). DE IASI, Gianluca; (IT).
LEONARDI, Amedeo; (IT)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja përshkruan Forma (A) dhe (B) të reja të lercanidipinës bruto, Forma (I) dhe (II) të reja kristaline hidroklorid lercanidipine të përfutuara nga Format bruto të sipërpërmendura, përbërje farmaceutike e anti-hipertensive që përmbajnë si agjent aktiv të paktën një nga Format (I) dhe (II) kristalinë të hidrokloridit lercanidipin si edhe metodat e përdorimit të tyre.

-
- (11) 423
(21) 939
(22) 17/11/2008
(30) 991485 30.06.1999 FI
(54) PREPARATI FARMACEUTIK LEVODOP/KARBIDOP/ENTAKAPON
(51) A61K31/198, A61K31/277, A61K31/195, A61P25/16
(73) ORION CORPORATION Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland
(72) KALLIOINEN, Sari; (FI). KERVINEN, Lasse; (FI).
LAAKSONEN, Marja; (FI). LINTULAAKSO, Jarmo; (FI). NISKANEN, Mervi; (FI).
PARTANEN, Marja; (FI). RITALA, Marja; (FI). VAHERVUO, Kari; (FI). VIRKKI,
Matti; (FI)
(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka te bëjë me kompozimin e fortë oral i cili përmban sasinë efikase të entakaponit levodopit dhe karbidop, ose kripërat e tyre të pranueshme farmaceutike ose hidratet, dhe përmban së paku një ekscipient të pranueshme farmaceutik. Kompozimi sipas shpikjes mund të shfrytëzohet për shembull për mjekimin e sëmundjes së Parkinsonit.

(11) 423-1
(21) 939
(22) 17/11/2008
(54) PREPARATI FARMACEUTIK LEVODOP/KARBIDOP/ENTAKAPON
(73) ORION CORPORATION Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland
(74) Ragip Malushaj

(11) 424
(21) 927
(22) 17/11/2008
(30) 20022159 05.12.2002 FI
(54) DERIVETET IMIDAZOL ME AFINITET SIPAS AKTIVITETIT TË RECEPTORËVE ALFA2
(51) A61K31/415
(73) ORION CORPORATION Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland
(72) JÄRVINEN, Tomi; (FI). NIEMI, Riku; (FI).
HUUSKONEN, Juhani; (FI)
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje ka te bëjë me promedikamentet e reja të realizuara nga MPV-2426, në proceset për përfitimin e formës së dhënë të promedikamenteve, në kompozimet farmaceutike të cilat përmbajnë formën ë tillë të promedikamenteve dhe në proceset e përdorimit të formave të tilla të promedikamenteve. Komponimi i formulës së përgjithshme (I) ose kripën e saj të pranueshme farmaceutike ose hidratit, ku R paraqet alkilin e ulët jo të supstituuar ose të supstituuar, arilin jo të supstituuar ose të supstituuar, cikloalkilin jo të supstituuar ose të supstituuar, heteroarilin jo të supstituuar ose të supstituuar, alkilaminin e ulët jo të supstituuar ose të supstituuar ose grupin heterociklik të ngopur me pesë ose gjashtë anëtarë e cila përmban një ose më shumë atome të azotit.

(11) 425
(21) 925
(22) 17/11/2008
(30) PD99A000149 06.07.1999 IT
(54) VESHJA E CILE FRYMON E CILA BARTET NE MENYR QE TRUPI I NJERIUT TE NDIHET ME REHATSIEM
(51) A41D27/28, A41D31/00

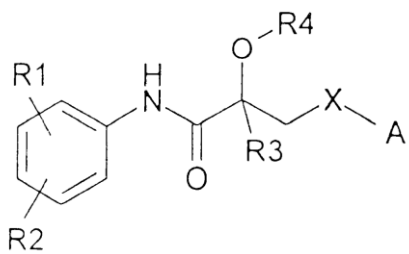
- (73) GEOX S.P.A Via Feltrina Centro 16, 31044 Montebelluna (Treviso), Frazione, Italy
 (72) POLEGATO MORETTI, Mario; (IT)
 (74) Ragip Malushaj

(57) Veshjet garment me ajrosje ku vishet për përmirësimin e komoditetit te trupit njerëzor, qe permban nje mbulesë mbrojtëse te jashtme (11) me një shtresë të brendshme (12, 13) i cili shtrihet pjesën më të vogël të zgjerimit ne zgjatjen e mbuleses së jashtme (11) dhe pjesese së brendshmi ku formojn një hapësirë ndërmjet (14).Shtresa e brendshme (12, 13), perfshine, se paku në pjese te trupit të njeriut të mbuluara nga veshje ajrosese(10), ku ne forma te djerseve me sasi ,nga vrimat ne (16) për qasje në mes te hapsirave për avullimin e djersëve.Shtresat e brendshme (12, 13) dhe shtresa mbuluese e jashtme (11) kanë, nje regjion te lartë ne veshje, vrima (17) për lirimin e avullit e kanalizohen me një efekt te grumbullimit brenda siperfaqeve ndermjetese (14), e kombinuar me një membrane duke e mbajtur, jashtë ujin,dhe papastërtitë ose lëndë të tjera.

- (11) 425-1
 (21) 925
 (22) 17/11/2008
 (54) VESHJA E CILE FRYMON E CILA BARTET NE MENYR QE TRUPI I NJERIUT TE NDIHET ME REHATSHEM
 (73) GEOX S.P.A Via Feltrina Centro 16, 31044 Montebelluna (Treviso), Frazione, Italy
 (74) Ragip Malushaj

- (11) 426
 (21) 926
 (22) 17/11/2008
 (30) 60/482,713 27.06.2003 US
 20030958 27.06.2003 FI
 (54) DERIVATET E PROPIONAMID TË CILAT SHFRYTËZOHEN SI MODULATORE TË RECEPTORËVE ANDROGJEN
 (51) C07C235/24, C07C255/58, C07D213/68, A61K31/395, A61K31/277, A61K31/167, A61P5/26, A61P15/16
 (73) ORION CORPORATION Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland
 (72) RATILAINEN, Jari; (FI). MOILANEN, Anu; (FI).
 TÖRMÄKANGAS, Olli; (FI). KARJALAINEN, Arja; (FI). HUHTALA, Paavo; (FI).
 WOHLFAHRT, Gerd; (FI). KALLIO, Pekka; (FI)
 (74) Ragip Malushaj

(57) Janë përshkruar komponimet e formulës (I)



(I)

Ku R₁ deri R₄. X dhe A janë siç janë definuar në pretendime dhe kripërat e tyre të pranueshme farmaceutike dhe esteret.

Komponimet e formulës (I) kanë përdorim si modulator selektiv lëkure të receptorëve androgjen(SARM) dhe shfrytëzohen në terapitë hormonale, për shembull në mjekimin ose pengimin e hipogonadizmit mashkullor dhe gjendjeve të cilat janë të lidhura me kohën e pleqërisë. Siç është andropauza.

(11) 426-1

(21) 926

(22) 17/11/2008

(54) DERIVATET E PROPIONAMID TË CILAT SHFRYTËZOHEN SI MODULATORE TË RECEPTORËVE ANDROGJEN

(73) ORION CORPORATION Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland

(74) Ragip Malushaj

(11) 427

(21) 924

(22) 17/11/2008

(30) PD2002A000246 24.09.2002 IT

(54) SHOLLA PËR KUPECE E CILA NUK E LËSHON UJIN NDËRSA E LËSHON AVULLIN E UJIT DHE KËPUCET E PUNUARA ME SHOLLËN E TILLE

(51) A43B7/12, A43B13/16

(73) GEOX S.P.A Via Feltrina Centro 16, 31044 Montebelluna (Treviso), Frazione, Italy

(72) POLEGATO MORETTI, Mario; (IT)

(74) Ragip Malushaj

(57) Sholla për këpucë, e cila nuk e lëshon ujin ndërsa e lëshon avullin e ujit, dhe e cila e ka strukturën e cila përfshinë një shtresë mbartëse (10, 110) që është, të paktën në një makrocopë të caktuar përpara (11, 111), e ndërtuar nga rrjeta e filcit ose materialit të përforuar difuziv membrana (13,113) e cila është e ndërtuar nga materiali i cili nuk e lëshon ujin ndërsa e lëshon avullin e ujit dhe e cila prej së larti është e lidhur me më përpara me shtresën bartëse (10, 110) së paku në një makropjesë të përcaktuar më përpara (11,111) të ndërtuar nga rrjeta e filcit ose materialit tjetër të përforuar difuziv i cili mbulon shtresën shkelëse (15, 115) e ndërtuar nga materiali plastik me së paku një makroperforim (16,116) e ndërtuar nga rrjeta e filcit ose materialit tjetër i përforuar (shpuar) difuziv i cili në mënyrë hermetike është i lidhur me membranën (13, 113) dhe me shtresën mbartëse (10,110) së paku nëpër skaje të së paku një makropjese (11,111) e ndërtuar nga rrjeti i filcit ose materialit tjetër të përforuar difuziv.

- (11) 428
(21) 244
(22) 13/10/2008
(30) 102 55 387.4 28.11.2002 DE
(54) FORMULIMET NË TRAJTË PLUHURI PËR INHALIM QË PËRMBAJNË
TIOTROPIUM
(51) 102 55 387.4 28.11.2002 DE
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216
Ingelheim am Rhein, Germany
(72) HARTIG, Mareke; (DE). TRUNK, Michael; (DE).
WALZ, Michael; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka te beje me përgatitjet pluhur qe permbajne tiotropium per inhalacion, proceset për përgatitjen e tyre si edhe përdorimin e tyre në përgatitjen e një përbërje farmaceutike për trajtimin e ankesave respiratore, veçanërisht për trajtimin e COPD (sëmundje kronike obstruktive pulmonare) dhe astma.

- (11) 429
(21) 281
(22) 14/10/2008
(30) 100 50 994.0 14.10.2000 DE
(54) ANTIHOLINERGJIKET E RINJ QË MUND TË PËRDOREN SI ILAÇE, SI DHE
PROCEDURA PËR FITIMIN E TYRE
(51) C07D451/10, A61K31/46, A61P43/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) MEISSNER, Helmut; (DE). MORSCHHÄUSER, Gerd; (DE). PIEPER, Michael, Paul;
(DE). POHL, Gerald; (DE). REICHL, Richard; (DE).
SPECK, Georg; (DE). BANHOLZER, Rolf; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

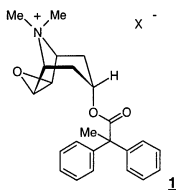
(57) Zbulimi tëndor ka të bëjë me antiholinergjikët e rinj të formulës së përgjithshme (I) në të cilën A, X dhe radikalët R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ dhe R⁷ mund ti kenë kuptimet e njejta sikurse në kërkesat e patentës dhe përshkrimin e zbulimit, me procedurën për fitimin e tyre, si dhe për përdorimin e tyre si ilaçe.

- (11) 430
(21) 218
(22) 13/10/2008
(30) 102 16 036.8 11.04.2002 DE
(54) FORMULIMI AEROSOL PËR INHALIM QË PËRMBAN KRIPË TË TIOTROPIUMIT
(51) A61K9/72, A61K31/46, A61K31/5386

- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) DRECHSEL, Karin; (DE). NIKLAUS-HUMKE, Barbara; (DE). SCHMELZER, Christel; (DE). BARTH, Petra; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një formulim aerosol, pa gaz shtytës, qe perfshin nje kripe farmaceutikisht të pranueshme të Tiotropiumit të tretur në ujë. Formulimi është veçanërisht i përshtatshem për të formuar një avull të agjentit aktiv me anë të një atomizuesit, për aplikim inhalative të agjentit aktiv, në rastin e indikacioneve te astmes dhe COPD.

-
- (11) 431
(21) 217
(22) 13/10/2008
(30) 102 37 232.2 14.08.2002 DE
102 40 257.4 31.08.2002 DE
(54) FORMULIMI AEROSOL PËR INHALIM I CILI PËRMBAN ANTIKOLINERGJIKE
(51) A61K31/33, A61P11/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) SCHMIDT, Friedrich; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj
- (57) Ky zbulim ka të bëjë me formulimin uxor të aerosoleve, pa gaz shtytës, për inhalimin e antikolinergjikut të formulës (I) në të cilën X paraqet anion.



-
- (11) 432
(21) 212
(22) 13/10/2008
(30) 02011224.9 22.05.2002 EP
(54) KOMPONIMET E REJA FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË FLIBANSERINE
POLIMORFE A

- (51) A61K31/496, A61K9/20, A61P25/16, A61P25/28, A61P15/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) FRIEDL, Thomas; (DE).
RADTKE, Guido, Bernhard, Edmund; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj
- (57) Shpikja ka të bëjë me komponimet farmaceutike orale që përmbajnë fibanserinë polimorf A, procesin për përfitimim e tyre dhe përdorimi i tyre si barë.
-

- (11) 433
(21) 699
(22) 20/10/2008
(30) 08/998,050 24.12.1997 US
(54) DERIVATET SULFONAMID SI PRO-MEDIKAMENTE INHIBITORE TE
PROTEAZËS ASPARTIL
(51) C07C 311/18, C07D 307/20, C07D 405/12, C07F 9/655, C07F 9/6584, C07H 15/04
(73) VERTEX PHARMACEUTICALS INCORPORATED 130 Waverly Street, Cambridge, MA, US
(72) TUNG, Roger, D.; (US). HALE, Michael, R.; (US).
BAKER, Christopher, T.; (US). FURFINE, Eric, Steven; (US). KAZMIERSKI,
Wieslaw Mieczyslaw; (US). KALDOR, Istvan; (US). SPALTENSTEIN, Andrew; (US)
(74) Trim Gjota

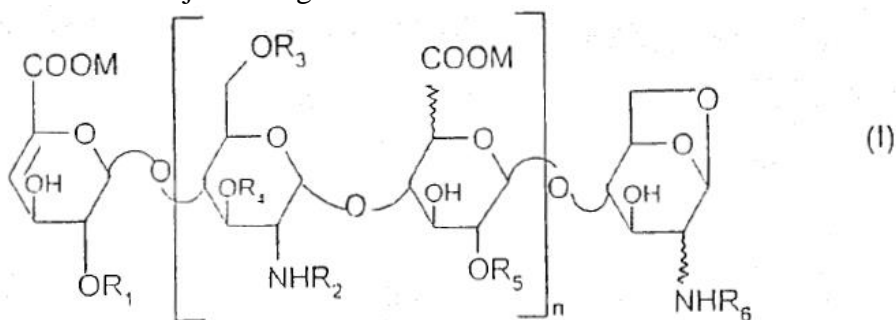
(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me proilaçet e një klase të sulfonamideve të cilat janë inhibitorë të aspartil protease. Në një mishërim, kjo shpikje ka të bëjë me një klasë të re proilaçesh inhibitorësh të aspartil protease të HIV karakterizuar nga tretshmëri ujore e favorizuar, biodisponueshmëri e lartë orale dhe gjenerim i lehtë (in vivo) të ingredientit aktiv. Kjo shpikje ka të bëjë gjithashtu me kompozimet farmaceutike që përfshijnë këta proilaçe. Proilaçet dhe kompozimet farmaceutike të kësaj shpikje janë veçanërisht të përshtatura mirë për zvoglim e ngarkesës së hapes dhe rritjen e pëlqimit të pacientit. Kjo shpikje ka të bëjë gjithashtu me metodat e mjekimit të sisorëve me këto proilaçe dhe kompozime farmaceutike.

- (11) 433-1
(21) 699
(22) 20/10/2008
(54) DERIVATET SULFONAMID SI PRO-MEDIKAMENTE INHIBITORE TE
PROTEAZËS ASPARTIL
(73) VERTEX PHARMACEUTICALS INCORPORATED 130 Waverly Street, Cambridge, MA, US
(74) Trim Gjota
-

- (11) 434
(21) 890

- (22) 17/11/2008
 (30) 99/13182 22.10.1999 FR
 (54) OLIGOSAHARIDET E REJA, PRODHIMI I TYRE DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE ME PËRMBAJTJE TË TË NJEJTAVE
 (51) C07H19/01, C08B37/00, A61K31/70, A61P25/02, A61P25/14, A61P25/16, A61P25/28, A61P19/02, A61P9/10, A61P31/18
 (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
 (72) MOURIER, Pierre; (FR). PERRIN, Elisabeth; (FR).
 VISKOV, Christian; (FR). STUTZMANN, Jean-Marie; (FR). WAHL, Florence; (FR)
 (74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim ka të bëjë me oligosaharidet e formulës:



përzierjet e tyre, diastereoizomeret e tyre, procedura për prodhimin e tyre dhe komponimet farmaceutike me përmbajtje të të njëjtave.

- (11) 435
 (21) 698
 (22) 20/10/2008
 (30) 60/083,441 29.04.1998 US
 (54) N-(3-ETINILFENILAMINO)-6,7-BIS(2-METOKSIETOKSI)-4-KINAZOLINAMIN MESILAT ANHIDRAT DHE MONOHIDRAT
 (51) C07D239/94, A61K31/505
 (73) OSI PHARMACEUTICALS INC, 106 Charles Lidbergh Boulevard, Uniondale. New York 11553 US
 (72) ALLEN, Douglas, John, Meldrum; (US). NORRIS, Timothy; (US). RAGGON, Jeffrey, William; (US). SANTAFIANOS, Dinos, Paul; (US).
 SHANKER, Ravi, Mysore; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me formën anhidër dhe formën hidrate të N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoksietoksi)4-kinazolinamin mesilat. Shpikja ka të bëjë gjithashtu me përbërjet farmaceutike që përmbajnë N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoksietoksi)-4-kinazolinamin mesilat dhe me metodat e trajtimit të çrregullimeve hiperproliferative, të tilla si kanceri, nëpërmjet administrimit të N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoksietoksi)-4-kinazolinamin mesilat.

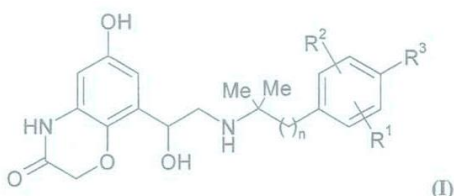
-
- (11) 435-1
(21) 698
(22) 20/10/2008
(54) N-(3-ETINILFENILAMINO)-6,7-BIS(2-METOKSIETOKSI)-4-KINAZOLINAMIN
MESILAT ANHIDRAT DHE MONOHIDRAT
(73) OSI PHARMACEUTICALS INC, 106 Charles Lidbergh Boulevard, Uninondale. New York
11553 US
(74) Trim Gjota
-

- (11) 436
(21) 05/03/2012
(22) 707
(30) 10 2004 014 032.4 19.03.2004 DE
(54) MIKROVESHJET QE PËRMBAJNË SILOKSAN
(51) C09D183/04, C08K3/08, C09D5/10, C08K5/32
(73) EWALD DÖRKEN AG Wetterstrasse 58, 58313 Wetter, DE
(72) KRUSE, Thomas; (DE). REUSMANN, Gerhard; (DE).
WERNER, Bettina; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një agjentë lidhës të përbërë nga një siloksan polimerik uJOR, cipë-
formues. Shpikja ka të bëjë gjithashtu me një agjent veshës, i cili është prodhuar duke përdorur
këtë agjent lidhës, si dhe me një copë metali të përpunuar të veshur me këtë agjent veshës.

- (11) 437
(21) 216
(22) 13/10/2008
(30) 102 53 282.6 15.11.2002 DE
(54) ILAÇET E REJA PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE KRONIKE OBSTRUKTIVE TË
MUSHKERIVE
(51) A61K31/538, A61P11/00, A61K31/535
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) BOUYSSOU, Thierry; (DE). BUETTNER, Frank; (DE). KONETZKI, Ingo; (DE).
PESTEL, Sabine; (DE). SCHNAPP, Andreas; (DE).
SCHOLLENBERGER, Hermann; (DE). SCHROMM, Kurt; (DE). HEINE, Claudia;
(DE). RUDOLF, Klaus; (DE). LUSTENBERGER, Philipp; (DE). HOENKE, Christoph;
(DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëj me përdorimin e komponimeve të formulës së përgjithshme (I), në të cilën mbetjet R^1 , R^2 dhe R^3 mund të përkufizohen sikurse në kërkesat e patentës dhe në përshkrim, për përgatitjen e ilaçit për trajtimin (shërimin) e COPDs (chronic obstructive pulmonary disease = sëmundja kronike obstruktive e mushkërive), si dhe në përbërjet e reja të formulës së përgjithshme (I) si të tilla.



-
- (11) 438
 - (21) 211
 - (22) 13/10/2008
 - (30) 10335027.6 31.07.2003 DE
 - 10346260.0 06.10.2003 DE
 - 10356815.8 05.12.2003 DE
 - (54) PËRDORIMI I ANTAGONISTIT ANGIOTESIN RECEPTORI II, KRYESISHT TELMISARTAN NË QELIZËN PËR RRRITJEN E SENZIVITETIT TË INSULINËS
 - (51) A61K31/416, A61P3/10, A61P5/50, A61P9/12
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
 - (72) KAUSCHKE, Stefan; (DE). MARK, Michael; (DE). KINTSCHER, Ulrich; (DE). SCHUPP, Michael; (DE). UNGER, Thomas; (DE)
 - (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me përdorimin e angiotensin II receptor kundërshtarët për trajtimin e njerëzve në të cilin tip 2 diabeti mellitus është diagnostikuar ose të cilët janë të dyshuar për prediabetes, për parandalimin e diabetit ose për trajtimin e sindromës metabolike dhe rezistenca e insulinës në pacientët me presion normal të gjakut.

-
- (11) 438-1
 - (21) 211
 - (22) 13/10/2008
 - (54) PËRDORIMI I ANTAGONISTIT ANGIOTESIN RECEPTORI II, KRYESISHT TELMISARTAN NË QELIZËN PËR RRRITJEN E SENZIVITETIT TË INSULINËS
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
 - (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 439
(21) 221
(22) 13/10/2008
(30) 102 12 264.4 20.03.2002 DE
(54) TIOTROPIUM BROMIDI KRISTALIN I MIKRONIZUAR
(51) C 07D 491/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) BENDER, Helmut; (DE). GRAEBNER, Hagen; (DE). SCHINDLER, Konrad; (DE). TRUNK, Michael, Josef, Friedrich; (DE). WALZ, Michael; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me me mikronisate kristaline të (1 α , 2 β , 4 β , 5 α , 7 β)-7-(hydroxid-2-tienalicetil)oxy]-9,9-dim-etil-3-oxa-9-azoniatricyclo [3.3.1.0 2,4], nonane-bromide, proceset për përgatitjen e tij dhe përdorimin e kompozimit farmaceutik, veqanërisht për përgatitjen e kompozimeve farmaceutike me aktivitet antikolinergjik.

-
- (11) 440
(21) 220
(22) 13/10/2008
(30) 102 16 429.0 12.04.2002 DE
(54) BARI I CILI PËRMBAN STEROIDE DHE NJË ANTIHOLINERGJIK TË RI
(51) A61K31/46, A61K31/56, A61P11/06, A61K9/12
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) BANHOLZER, Rolf; (DE). MEADE, Christopher, John, Montague; (DE). MEISSNER, Helmut; (DE). MORSCHHÄUSER, Gerd; (DE). PAIRET, Michel; (DE). PIEPER, Michael, P.; (DE). POHL, Gerald; (DE). REICHL, Richard; (DE). SPECK, Georg; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim mbeshtete ne një komponim të ri të barit, me bazë të veprimit afatgjatë të steroideve, dhe kriperen e një antiholigeniku të ri, në procedurat për përgatitjen e tij si aplikimin e tij në terapi tek sëmundjet e rrugëve të frymarrjes.

-
- (11) 441
(21) 38
(22) 11/07/2008
(30) 99202876.1 03.09.1999 EP
(54) FORMULIME VETERINARE PËR DHËNJEN E BARNAVE, QË NUK TRETEN NË UJË, KAFSHËS SË CAKTUAR NËPËR MJET TË SISTEMIT PËR DISTRIBUIM TË UJIT

- (51) A61K9/00, A61K47/44, A61K9/113, A61K31/415
(73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse, Belgium
(72) EKHART, Peter, Frank; (NL). VAN WANDELEN, Mario; (NL). JETTEN, Jan, Matthijs;
(NL)
(74) Ali Asani
- (57) Andries, Koenraad Jozef Lodewijk Marcel
-

- (11) 441-1
(21) 38
(22) 11/07/2008
(73) Elanco Animal Health Ireland Limited 70 Sir John Rogerson's Quay, Dublin, Ireland
(74) Ali Asani
-

- (11) 442
(21) 37
(22) 11/07/2008
(30) 60/478,977 16.06.2003 US
(54) ANTITRUPAT SPECIFIKË PËR SKLEROSTINËN DHE METODAT PËR TË RRRITUR
MINERALIZIMIN KOCKOR
(51) C07K 14/51
(73) CELLTECH R & D, INC., 1631 220th Street SE, Bothel, WA 98021 US
(72) WINKLER, David, G.; (US). SHI, Jiye; (US).
LATHAM, John; (US)
(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje zbulon përbërjet dhe metodat për antitrupat që lidhen specifikisht me proteinat lidhëse TGF-beta. Këto metoda dhe përbërje konsistojnë në ndryshimin e dendësisë së mineraleve të kockës, duke ndërhyrë në ndërveprimin mes sklerostinës proteinë-lidhëse TGF-beta dhe një anëtari të superfamiljes TGF-beta, sidomos një proteinë morfogjenike kockore. Rritja e dendësisë minerale të kockës gjen përdorime në sëmundje dhe gjendje shëndetësore që lidhen me dendësinë minerale të kockave, si osteopenia, osteoporoza dhe frakturat kockore.

- (11) 443
(21) 872
(22) 14/11/2008
(30) 60/498,740 28.08.2003 US
(54) PEPTINAT DHE KOMPONIMET QË LIDHEN ME TROMBOPOIETIN
(51) A61K 38/03, C07K 7/00
(73) ORTHO-McNeil-Janssen Pharmaceuticas, Inc. U.S. Route 202 P.O.Box 300, Raritan, N.J. 08869-0602, US
(72) MACDONALD, Brian, R.; (US). WEIS, Jeffery, Kenneth; (US). YURKOW, Edward, John; (US)

(74) Ali Asani

(57) Këtu paraqiten peptinat dhe komponimet që lidhen me receptorin trombopoietin dhe e aktivizojnë atë (c-mpl apo TPO-R) ose, përndryshe, veprojnë si një substancë TPO.

(11) 444

(21) 701

(22) 02/09/2008

(30) 27.11.1991 US 800549

(54) LIRIMI I KONTROLLUAR I KOMPOZICIONEVE TË OKSIKODONIT

(51) A 61K 31/485, 9/20; P 25/04

(73) EURO-CELTIQUE S.A. 2, avenue Charles de Gaulle, 1653 Luxembourg

(72) OSHLACK, Benjamin; CHASIN, Mark; MINOGUE John Joseph; KAIKO Robert Francis

(74) Ali Asani

(57) Shpikja zbulon një formulë dozë solide me çlirim të kontrolluar për administrim oral që përmban sasi efektive oksikodoni apo kripe oksikodoni për të kontrolluar dhimbjen te një matricë, ku formula dozë në fjalë gjeneron shpërbërje in vitro të formës dozë, matur me Metodën USP Paddle, në 100 rpm në 900 ml zbutës ujor (pH ndërmjet 1,6 dhe 7,2) në 37°C, me 12,5% - 42,5% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 1 ore, me 25%-55% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 2 orësh, me 45%-75% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 4 orësh, dhe me 55%-85% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 6 orësh, dhe ku ritmi i çlirimit in vitro nuk varet nga pH kur pH është ndërmjet 1,6 deri 7,2. Formula dozë është tabletë. Shpikja zbulon edhe metodën për përgatitjen e kësaj forme dozë me administrim oral.

(11) 445

(21) 963

(22) 17/11/2008

(30) 60/037,383 05.02.1997 US

(54) APLIKIMI I INHIBITORIT TË LIPAZËS GASTROINTESTINALE

(51) A61K31/365, A61P3/10

(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)

(72) HAUPTMAN, Jonathan, Brian; (US)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me kompozimet e formulës së përgjithshme (IIa) ose (IIb) Dhe në përdorimin e tyre si mjet farmaceutik.

(11) 445-1

(21) 963

(22) 17/11/2008

(54) APLIKIMI I INHIBITORIT TË LIPAZËS GASTROINTESTINALE

(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)

(74) Ali Asani

(11) 446

(21) 735

(22) 05/11/2008

(30) 10 2004 055 633.4 12.11.2004 DE

10 2005 020 331.0 26.04.2005 DE

(54) KUINOLINE TE 5-SUPSTITUISUAR DHE DERIVATET IZOKUINOLINE, METODA E PRODHIMIT TË TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE SI MJETE ANTI-INFLAMATORE

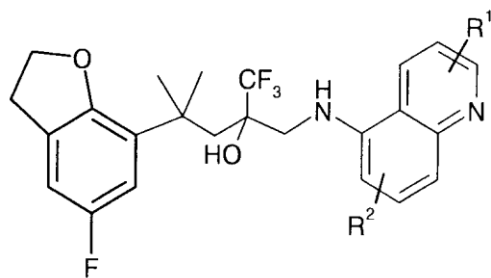
(51) C07D405/12, C07D307/79, C07D307/83, C07C69/68, A61K31/47, A61P29/00

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, 13353 Berlin, Germany

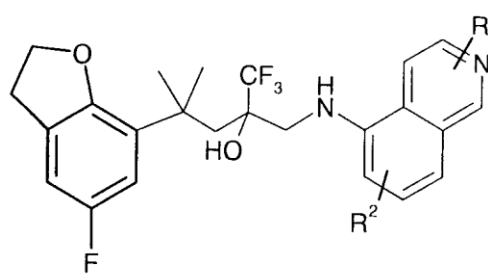
(72) JAROCH, Stefan; (DE). REHWINKEL, Hartmut; (DE). SCHÄCKE, Heike; (DE). SCHMEES, Norbert; (DE). SKUBALLA, Werner; (DE). SCHNEIDER, Matthias; (DE). HÜBNER, Jan; (DE). PETROV, Orlin; (DE). DINTER, Christian; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me kompozimet e formulës së përgjithshme (IIa) ose (IIb)



(IIa)



(IIb)

Dhe në përdorimin e tyre si mjet farmaceutik.

(11) 446-1

(21) 735

(22) 05/11/2008

(54) KUINOLINE TE 5-SUPSTITUISUAR DHE DERIVATET IZOKUINOLINE, METODA E PRODHIMIT TË TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE SI MJETE ANTI-INFLAMATORE

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, 13353 Berlin, Germany

(74) Ali Asani

(11) 446-2

- (21) 735
(22) 05/11/2008
(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT
(74) Ali Asani
-

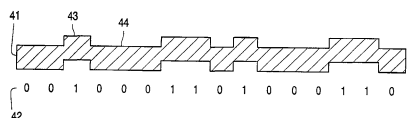
- (11) 446-3
(21) 735
(22) 05/11/2008
(73) BAYER INTELLECTUAL PROPERTY GMBH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim,
Germany
(74) Ali Asani
-

- (11) 447
(21) 72
(22) 02/09/2008
(30) 60/464,323 21.04.2003 US
(54) PRODUKTE FARMACEUTIKE
(51) A61K9/14, A61P25/04, A61K31/485
(73) EURO-CELTIQUE S.A. 2, avenue Charles de Gaulle, 1653, Luxembourg
(72) OSHLACK, Benjamin; (US). VAN BUSKIRK, Glen; (US). CHASIN, Mark; (US).
HUANG, Hua-Pin; (US). VASHI, Vijay; (US)
(74) Ali Asani

(57) E shfaqur në disa forma, është një formë fizike dozimi që përbëhet nga një shumësi grimcash të presuara, të cilat përbëhen nga një agjent i kundërt ose antagonist dhe një shtresë e prirur rreth grimcave.

- (11) 448
(21) 711
(22) 03/11/2008
(30) 01203882.4 15.10.2001 EP
(54) BARTËS TË DHËNASH DHE APARATI PËR SKANIMIN E BARTËSIT TË TË
DHËNAVE
(51) G11B 20/00, G11B 27/19, G11B 27/24, G11B 7/007
(73) KONINKLIJKE PHILIPS ELECTRONICS N.V. Groenewoenuidseweg 1, NL-5621 BA
Eindhoven, NL
(72) SCHEP, Cornelis, M.; (NL). STEK, Aalbert; (NL).
HEEMSKERK, Jacobus, P., J.; (NL)
(74) Abedin MEHMETI

(57)



Është përshkruar një bartës i regjistrimit (1) i cili ka një shteg ndihmës (4) që tregon një gjurmë informacioni (9) me qëllim

regjistrimin e blloqeve të informacionit. Shtegu ndihmës (4) ka një ndryshim periodik të një parametri fizik në një frekuencë të paracaktuar, zakonisht të quajtur luhatje. Shtegu ndihmës ka pjesë të moduluara për pozicionin e kodimit të informacionit në përputhje me një lloj të paracaktuar të modulimit. Bartësi i regjistrimit përfshin një zonë të menaxhimit në të cilën shtegu ndihmës përmban të dhëna të përhershme. Të dhënat e përhershme janë koduar duke përdorur një lloj të ndryshëm modulimi, por duke përdorur variacione të të njëjtit parametër fizik. Modulimi i drejtëpërdrejtë dixhital (41) është propozuar për llojet e ndryshme të modulimit. Më tej është përshkruar një pajisje për leximin dhe/ose shënimin e bartësit të regjistrimit.

-
- (11) 448-1
(21) 711
(22) 03/11/2008
(54) BARTËS TË DHËNASH DHE APARATI PËR SKANIMIN E BARTËSIT TË TË DHËNAVE
(73) KONINKLIJKE PHILIPS ELECTRONICS N.V. Groenewoenuidseweg 1, NL-5621 BA Eindhoven, NL
(74) Abedin MEHMETI

-
- (11) 449
(21) 965
(22) 17/11/2008
(30) 99118179.3 13.09.1999 EP
(54) FORMULIME TË NGURTA TË LIPIDEVE
(51) A61K35/00, A61P3/04
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
(72) DE SMIDT, Passchier, Christiaan; (ES). HADVARY, Paul; (CH). LENGSEFELD, Hans; (CH). SCHMID, Marcel; (CH). SMALL, David, MacFarland; (US). STEFFEN, Hans; (CH). TARDIO, Joseph; (FR)
(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikja ka të bëjë me përzierjet farmaceutike të cilat përmbajnë së paku një inhibitor lipaz dhe së paku një estar të masës acidike të poliolit, i karakterizuar me atë që estari i masës acidike ka temperaturë të shkrijës mbi temperaturën e trupit, kurse poliolet janë të zgjedhur nga grupi të cilin e përbëjnë sheqeri, derivatet e sheqerit dhe përzierjet e tyre.

-
- (11) 449-1
(21) 965
(22) 17/11/2008
(54) FORMULIME TË NGURTA TË LIPIDEVE
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
(74) Ali Asani

-
- (11) 450
(21) 214
(22) 13/10/2008
(30) 102 59 912.2 20.12.2002 DE
(54) MEDIKAMENTI PLUHUR PËR INHALIM I PËRBËRË NGA KRIPËRA E
TIOTROPIUM DHE SALMETEROL XINAFOATE
(51) A61K9/72, A61K31/46, A61K31/137, A61P11/00, A61P11/06
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & Co. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) GRAEBNER, Hagen; (DE). HARTIG-HEIMEL, Mareke; (DE). SIEGER, Peter; (DE).
SOYKA, Rainer; (DE). TRUNK, Michael; (DE). WALZ, Michael; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikje lidhet tek perberjeve pluhur per inhalacion perfshin nje kripe tiotropium dhe salmeterol xinafoate, një metodë për prodhimin e përdorin prej saj për prodhimin e një medikamenti për trajtimin e sëmundjeve të rrugëve të frymëmarrjes, në veçanti për trajtimin e COPD (kronike obstruktive pulmonare Sëmundjes) dhe astma.

-
- (11) 451
(21) 250
(22) 13/10/2008
(30) 102 18 392.9 24.04.2002 DE
102 18 611.1 25.04.2002 DE
(54) KOMBINIMI FARMACEUTIK PËR MJEKIMIN E HIPERPLAZISE BENINJE TË
PROTASTËS OSE PËR PREVENTIVËN AFATGJATE TË RETENCIONIT URINAR
AKUT
(51) A61K 31/18, A61K 31/56
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) BAIKER, Wolfgang; (DE). MEHLBURGER, Ludwig; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me komponimet e reja farmaceutike për trajtimin e hiperplazisë beninje të prostatës (BPH) ose për preventivën afatgjatë të retencionit urinar akut (AUR)

-
- (11) 452
(21) 233
(22) 13/10/2008
(30) 100 42 058.3 26.08.2000 DE
(54) KOMPONIMET BICIKLIKE HETEROCIKLIKE, ILAÇET QE PËRMBAJNE KËTO
KOMPONIME, PËRDORIMI I TYRE DHE PROCEDURA PËR FITIMIN E TYRE
(51) C07D 239/94, C07D 405/12, C07D 413/12, C07D 413/14

- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
- (72) HIMMELSBACH, Frank; (DE). LANGKOPF, ELKE; (DE). JUNG, Birgit; (DE). BLECH, Stefan; (DE). SOLCA, Flavio; (AT)
- (74) Kujtesa Nezaj

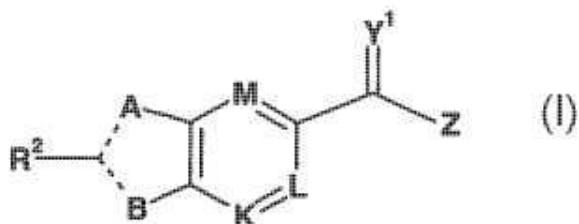
(57) Zbulimi aktual ka të bëjë me komponimet biciklike heterociklike të formulës së përgjithshme (I) në të cilën Ra dhe Rc përkufizohen sikurse në kërkesat 1 deri 7, me tautomerët e tyre, stereoizomerët dhe kripërat e tyre, posaqërisht me kripërat e tyre fiziologjikisht të pranueshme me acidet ose bazat jo organike ose organike të cilat kanë vecori të vlefshme farmakologjike, e posaqërisht reagim frenues në transferimin e sinjalit përmes tirozin kinazës, me përdorimin e tyre për shërimin e sëmundjeve, posaqërisht tumorit, sëmundjes së mushkërive dhe kanaleve të frymarrjes, dhe me fitimin e tyre.

-
- (11) 453
- (21) 248
- (22) 13/10/2008
- (30) 60/307,674 25.07.2001 US
60/338,061 07.12.2001 US
- (54) INHIBITORËT E POLIMERAZES VIRALE
- (51) A61K31/404, A61K31/381, A61K31/4402, A61K31/437, C07D209/08, C07D405/04, C07D409/04, C07D401/04, C07D403/04, C07D417/04, C07D413/04, C07D471/04
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM (CANADA) LTD. 2100 Cunard Street Laval, Quebec H7S 2G5 CA
- (72) BEAULIEU, Pierre, Louis; (CA). FAZAL, Gulrez; (CA). KUKOLJ, George; (CA). JOLICOEUR, Eric; (CA). GILLARD, James; (CA). POUPART, Marc-André; (CA). RANCOURT, Jean; (CA)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje isomer, enantiomer, diastereoizomer ose tautomer i një përbërjeje të përfaqësuar nga formula (I): ku: A është O, S, NR <1>, ose CR1, ku R1 është përcaktuar këtu përfaqëson ose një të vetme ose një lidhje të dyfishtë R2 është zgjedhur nga: H, halogjen, R21, OR21, SR21, COOR21, SO2N (R <22>) 2, N (R <22>) 2,, CON (R <22>) 2, NR <22> C (O) R <22> ose NR <22> C (O) NR <22> ku R <21> dhe secili R <22> përcaktohet këtu B është NR <3> ose CR <3>, me kusht që një nga një ose B është ose CR <1> ose CR <3>, ku R <3> përcaktohet këtu K është N ose CR <4>, ku R <4> përcaktohet këtu L është N ose CR <5>, ku R <5> ka të njëjtin përcaktim si R <4> përcaktohen më sipër M është N ose CR <7>, ku R <7> ka të njëjtin përcaktim si R <4> përcaktohen më sipër Y <1> është O ose S Z është N (R <6a>) R <6> ose OR <6>, ku R <6a> është H ose alkil, ose NR <61> R <62> ku R <61> dhe R <62> përcaktohen këtu një kripë ose një derivat i tyre, si një frenues i HCV NS <5B> polimeras.

Nje isomer, enantiomer, diastereoizomer ose tautomer i një përbërjeje të përfaqësuar nga formula (I) ku: A është O, S, NR1, ose CR1, ku R1 është përcaktuar këtu përfaqëson ose një të vetme ose një lidhje të dyfishtë R2 është zgjedhur nga: H, halogjen, R21, OR21, SR21, COOR21, SO2N (R22) 2, N (R22) 2, CON (R22) 2, NR22C (O) R22 ose NR22C (O) NR22, ku R21 dhe secili

R22 është përcaktuar këtu B është NR3 ose CR3, me kusht që një nga një ose B është ose CR1 ose CR3, ku R3 është sic është pershkruar K është N ose CR4, ku R4 është e përcaktuar këtu L është N ose CR5, ku R5 ka të njëjtin përcaktim si R4 përcaktohet më sipër M është N ose CR7, ku R7 ka të njëjtin përcaktim si R4 përcaktohet më sipër Y1 është O ose S Z është N (R6a) R6 ose OR6, ku R6a është H ose alkil, ose NR61R62 ku R61 dhe R62 janë të përcaktuara këtu një kripë ose një derivat i tyre, si një frenues i HCV NS5B polimerazës.



-
- (11) 453-1
 - (21) 248
 - (22) 13/10/2008
 - (54) INHIBITORËT E POLIMERAZES VIRALE
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM (CANADA) LTD. 2100 Cunard Street Laval, Quebec H7S 2G5 CA
 - (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 454
 - (21) 259
 - (22) 14/10/2008
 - (30) 60/422,446 30.10.2002 US
 - (54) DERIVATE [6,7-DIHIDRO-5H-IMIDAZO[1,2-a] IMIDAZOL-3-SULFONILAMINO]-PROPIONAMID
 - (51) C07D487/04, A61K31/4164, A61P37/00
 - (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC. 900 Ridgebury Road, P.O. Box 368, Ridgefield, CT 06877-0368 (US)
 - (72) KELLY, Terence, Alfred; (US). KIM, Jin, Mi; (US). LEMIEUX, Rene, Marc; (US)
 - (74) Kujtesa Nezaj

(57) Derivatet e [6,7-dihidro-5H-imidazo [1,2-a] imidazole-3-sulfonilamino]-propionamid te cilat shfaqin efekt frenues të mirë të ndërveprimit të moduleve CAM dhe Leukointegrine dhe janë në këtë mënyrë të dobishme në trajtimin e sëmundjeve inflamatore.

- (11) 454-1
(21) 259
(22) 14/10/2008
(54) DERIVATE [6,7-DIHIDRO-5H-IMIDAZO[1,2-a] IMIDAZOL-3-SULFONILAMINO]-
PROPIONAMID
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC. 900 Ridgebury Road, P.O. Box
368, Ridgefield, CT 06877-0368 (US)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 455
(21) 745
(22) 05/11/2008
(30) 100 64 467.8 15.12.2000 DE
(54) KOMPLEKSET N-LITIJUMINE(1-HIDROKSIMETIL-2,3-DOHIDROKSIPIROPIL)-
1,4,7-TRISKARBOKSI-METIL-1,4,7,10-TETRAAZACIKLODODEKAN, MENYRA E
FITIMIT TE TYRE DHE APLIKIMI
(51) C07D257/00
(73) SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353 Berlin, Germany
(72) PLATZEK, Johannes; (DE). BLASZKIEWICZ, Peter; (DE). PETROV, Orlin; (DE).
HOFFMANN, Holger; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me komplekset kristalore të litiumit N-(1-Hidroksimetil-2,3-
dihidroksopropil)-1,4,7-trekarboksimetil-1,4,7,10-tetrazaciklododekanit, fitimi i tyre dhe fitimi
nga kripa e liruar e kompleksit të gadolinijumit N-(1-hidroksimetil-2,3-dihidroksipropil)-1,4,7-
trekarboksimetil-1,4,7,10-tet- razzaciklododekan nga i njëjti, pa aplikimin e ndryshuesve të
joneve

- (11) 456
(21) 747
(22) 05/11/2008
(30) 102 15 316.7 02.04.2002 DE
(54) DERIVATET HINOLINE DHE ISOKINOLINE, DHE METODA E PRODHIMIT TË
TYRE DHE APLIKIMI I TYRE SI AGENSË ANTI-INFLAMATORË
(51) C07D215/40, C07D405/12, C07D217/24, A61K31/47, A61P29/00
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353 Berlin,
Germany
(72) JAROCH, Stefan; (DE). LEHMANN, Manfred; (DE). SCHMEES, Norbert; (DE).
BERGER, Markus; (DE). REHWINKEL, Hartmut; (DE). KROLIKIEWICZ, Konrad;
(DE). SKUBALLA, Werner; (DE). SCHÄCKE, Heike; (DE). SCHOTTELIUS, Arndt;
(DE)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet kinoline dhe izokinoline të formulës së përgjithshme (I), metodë për prodhimin dhe përdorimin e tyre si agjent anti inflamator.

(11) 456-1

(21) 747

(22) 05/11/2008

(54) DERIVATET HINOLINE DHE ISOKINOLINE, DHE METODA E PRODHIMIT TË TYRE DHE APLIKIMI I TYRE SI AGENSË ANTI-INFLAMATORË

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353

(74) Ali Asani

(11) 456-2

(21) 747

(22) 05/11/2008

(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Germany

(74) Ali Asani

(11) 456-3

(21) 747

(22) 05/11/2008

(73) BAYER INTELLECTUAL PROPERTY GMBH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim, Germany

(74) Ali Asani

(11) 457

(21) 750

(22) 05/11/2008

(30) 60/172,370 16.12.1999 US

09/732,357 07.12.2000 US

(54) KODI DNA PËR RGI-ne E RI POLIPETID

(51) C07K14/435

(73) SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin, Germany

(72) HARKINS, Richard; (US). PARKES, Deborah; (US).

PARRY, Gordon; (US). SCHNEIDER, Douglas, W.; (US). STEINBRECHER, Renate; (US)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja e bashkangjitur i dedikohet matriksit ekstraqelizor human të polipeptidit të ri, i shënuar si RG1, polinukleotide të cilat kodojnë polipeptide, metodat e prodhimit të polipeptideve, vektorit ekspresues dhe qelizave gjenetikisht të ndryshuara të nikoqirit. Shpikja më tej i dedikohet metodave të përdorimit të polinukletidit dhe polipeptidit në hulumtim, dijagnostikë dhe aplikimin terapeutik.

-
- (11) 458
(21) 948
(22) 17/11/2008
(30) 09/479,661 10.01.2000 US
(54) APARAT PËR PENGIMIN OSE LIRIMIN E DHEMBJEVE TË PJESËS SË POSHTME TË SHPINËS
(51) A61H 1/00, A61H 1/02
(73) Backlife Ltd.2 Ha Tamar Street, 46915 Moshav Rishop, IL
(72) ELAN, Ori; (IL)
(74) Ali Asani

(57) Pajisje (10) për pengimin ose lirimin e dhimbjeve të pjesës së poshtme të shpinës së njeriut, i cili përmban element mbështetës me të cilin trupi bie në kontakt (12) i konfiguruar për angazhim të një pjese të trupit të njeriut më poshtë se unazat e tij lumbale deri sa njeriu gjendet në pozitë të shtrirë në shpinë. Mekanizmi lëvizës (14) është i konfiguruar ashtu që të lëviz mbështetësen e pllakës (12) me lëvizje të pa ndërprerë ciklike e cila përbëhet nga një rrugë pune përgjatë rrugës parë e cila përfshin lëvizjen vertikale nga lartë e shoqëruar pastaj me lëvizjen zgjatëse horizontale, dhe rrugës kthyesë për gjatë rrugës së dytë, ku rruga e dytë zakonisht shtrihet nën rrugën e parë. Mbështesja e pllakës (12) është e dëshirueshme të ketë së paku një sipërfaqe të konfiguruar për angazhim të sipërfaqes të dy këmbëve të njeriut nga gjunjët e poshtë.

-
- (11) 458-1
(21) 948
(22) 17/11/2008
(54) APARAT PËR PENGIMIN OSE LIRIMIN E DHEMBJEVE TË PJESËS SË POSHTME TË SHPINËS
(73) Backlife Ltd.2 Ha Tamar Street, 46915 Moshav Rishop, IL
(74) Ali Asani

-
- (11) 459
(21) 951
(22) 17/11/2008
(30)
(54) PËRBËRJE JOGOJORE E PARACETAMOLIT
(51) A61K 47/10, A61K 47/22
(73) Uni-Pharma Kleon Tsetis Pharmaceutical Laboratories S.A. 14th Km, National Road 1, 145 64 Kifissia, GR
(72) TSETI, Ioulia; (GR)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ne fjale i referohet një përgatitjeje farmaceutike, qe përfshin një zgjidhje te re dhe te qëndrueshme të paracetamolit për administrimin parenteral, e dobishme për të krijuar një efekt analgetik dhe antiiperik.

(11) 460

(21) 770

(22) 10/11/2008

(30) 2003-022990 31.01.2003 JP

2003-030830 07.02.2003 JP

(54) BARNAT PËR TRAJTIM DHE PARANDALIM TE ARTERIOSKLEROZËS DHE HIPERTENSIONIT

(51) A61K 31/4178, A61K 31/4422, A61K 45/06

(73) Daiichi Sankyo Company Limited 3-5-1 Nihonbashi-honcho, Chuo-ku, 103-8426 Tokyo, Japan

(72) HORIUCHI, Masatsugu; (JP). IWAI, Masaru; (JP).

SADA, Toshio; (JP). MIZUNO, Makoto; (JP)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Një medikament që përmbanë komponimet si në vijim: (A) një angjotensin II antagonist receptorë të përzgjedhur nga grupi i një komponimi që ka formulë të përgjithshme (I), esterët farmaceutikisht të pranueshëm të tyre dhe kripërat farmaceutikisht të pranueshme të tyre (për shembull, olmesartan medoksomil dhe të ngjashëm).

(11) 460-1

(21) 770

(22) 10/11/2008

(54) BARNAT PËR TRAJTIM DHE PARANDALIM TE ARTERIOSKLEROZËS DHE HIPERTENSIONIT

(73) Daiichi Sankyo Company Limited 3-5-1 Nihonbashi-honcho, Chuo-ku, 103-8426 Tokyo, Japan

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 461

(21) 66

(22) 02/09/2008

(30) 60/181,369 08.02.2000 US

(54) FORMULACIONE ORALE OPIOID AGONISTE TË REZISTUESHME NDAJ NDRYSHIMEVE MEKANIKE, TERMIKE DHE/OSE KIMIKE TË VEQORIVE FIZIKE TË FORMËS SË DOZUAR

(51) A61K31/485, A61K9/28, A61K9/16, A61K9/50, A61K9/20, A61P25/04, A61P25/36

(73) EURO-CELTIQUE S.A. 2, avenue Charles de Gaulle, 1653 Luxembourg

(72) OSHLACK, Benjamin; (US). WRIGHT, Curtis; (US)

(74) Ali Asani

(57) Forma dozash me çlirim të kontrolluar që përmbajnë një opioid agonist; dhe opioid antagonist; dhe një material me çlirim të kontrolluar që çliron gjatë një intervali dozimi një sasi analgjezike ose nën analgjezike të opioidit agonist së bashku me një sasi të opioidit antagonist në fjalë që ka fuqi të zbusë një efekt anësor të opioidit agonist në fjalë. Forma e dozës ofron analgjezi për të paktën 8 orë kur administrohet në pacientë njerëz. Në organizma të tjerë, doza e antagonistit të çliruar gjatë intervaleve të dozimit rrit potencën analgjezike të opioidit agonist.

(11) 462

(21) 755

(22) 05/11/2008

(30) 100 45 380.5 14.09.2000 DE

(54) VEPRIMI KONTRACEPCIONIT DHE FORMA E ADMINISTRIMIT TË TË NJEJTIT

(51) A61K45/06, A61K31/57, A61K31/565, A61K31/567, A61P15/18

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin, Germany

(72) KULMANN, Hermann; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Procedurë e kontracesionit hormonal, në të cilën në të shumtën e kohës të pa kufizuar, të periodave të lidhura për marrjen dhe opsionit me sekuencë e cila zgjat disa vite dhe në të cilin secili nga rastet përfshin së paku një ciklës të pranimit me fazë të pranimit me kohëzgjatje konstante e cila zgjat disa ditë në kornizë të një periode të caktuar të pranimit dhe pauzë në pranimit e cila zgjat disa ditë, në të cilën fazë ose faza e pranimit në ditë të administrimit merr vend të njësisë ditore me së paku një njësi të komponentës hormonele e cila vepron në mënyrë kontracetivë, siç janë estrogjeni dhe/ose gestagjeni, kurse gjatë kohës së pauzës ose pauzave në marrje administrimit merr vendin e të cilit do qoftë placedo të liruar nga cila do qoftë komponentë hormonele ose pauzë e caktuar në marrje e cila ngel tërësisht e liruar nga administrimi kurse zgjatja e fazës ose fazave të marrjes të periodës kryesore të marrjes zgjat së paku 22 ditë, e përcaktuar ashtu që, zgjatja e fazës ose fazave të marrjes në cilin do qoftë periodë të marrjes i cili i paraprin periodës së ardhshme të marrjes është më e shkurtër se në cilindo qoftë periodë të ardhshme të marrjes, si dhe forma e administrimit për kontracetiv hormonal dhe posaçërisht dhe posaçërisht zbatimi i tyre në vepër

(11) 463

(21) 776

(22) 13/11/2008

(30) P-01100010 23.01.2001 SI

(54) PËRGATITJA E FORMËS JO-KRISTALINE TË KALCIUMIT ATROVASTATINËS

(51) C07D207/34, C07D405/06

(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana SLOVENIA

(72) SORSAK, Gorazd; (SL)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kalcium atorvastatina, substancë të njohur me emrin kimik[(R-(R*,R*))]-2-(4-fluorophenyl)-b,ddihydroxy-5-(1-methylethyl)-3-phenyl-4-[(phenylamino)carbonyl]-1H-pyrrole-1-heptanoic acid hemi kripe kalciumi është i njohur si HMG-CoA reduktazës dhe inhibitor është përdorur si një agjent antihypercholesterolemic. Atorvastatin zakonisht përgatitet si kripë të saj kalciumi që ajo mundësojë atorvastatin të formulohet përshtatshme në formulimeve farmaceutike, per shembull, ne tableta, kapsula, pluhura dhe si per administrim oral. Atorvastatin kalcium mund të egzistojë në një forme amorfe ose në një nga format kristalore (Formës I, Formës II, III dhe Forma Form IV). Atorvastating kalcium është substance cila është shumë pak i tretshëm në ujë dhe është gjetur se format kristalore janë më pak se lehtësisht i tretshëm formen amorfe e cila mund të shkaktojë problemeve në bioekuivalences e atorvastatin në trup. Shpikja pranishëm lidhet tek nje proces roman për konvertimin e ndërmjetëm në sintezën e atorvastatin që ka formulën e mëposhtme (I) ose atorvastatin laktozë në të jo-kristaline atorvastatine kalciumit: ku A paraqet nje grup përbashkët mbrojtjes ose grupe të ndara mbrojtëse për grupin dihidroksi dhe B përfaqëson një grup karboksilik mbrojtjes acid.

(11) 463-1

(21) 776

(22) 13/11/2008

(54) PËRGATITJA E FORMËS JO-KRISTALINE TË KALCIUMIT ATROVASTATINËS

(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana SLOVENIA

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 464

(21) 775

(22) 13/11/2008

(30) P 200200244 11.10.2002 SI

(54) PREPARATI I STABILIZUAR FARMACEUTIK QË PËRMBAN SUBSTANCEN AMORFE AKTIVE

(51) A61K31/40

(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana SLOVENIA

(72) BASTARDA, Andrej; (SI). SALOBIR, Mateja; (SI).

GRAHEK, Rok; (SI)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me preparatin farmaceutik i cili përmban substancën amorfe aktive të ekspozuar në atmosferë të gazit inert. Është përshkruar procedura e stabilizimit të preparatit farmaceutik i cili përmban formulimin farmaceutik me substancën amorfe aktive, procedura e stabilizimit të formulimit farmaceutik e cila përmban substanca amorfe aktive si dhe procedura e stabilizimit të substancës amorfe aktive. Substanca amorfe aktive mund të jetë atorvastatini amorf.

(11) 464-1

- (21) 775
(22) 13/11/2008
(54) PREPARATI I STABILIZUAR FARMACEUTIK QË PËRMBAN SUBSTANCEN AMORFE AKTIVE
(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana SLOVENIA
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 465
(21) 774
(22) 13/11/2008
(30) P-200100069 14.03.2001 SI
(54) FORMULIMET FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË KALCIUM ATROVASTATINE
(51) A61K9/16, A61K9/20, A61K31/40, A61P3/06
(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, SLOVENIA
(72) KEREC, Janez; (SI). MATEJA, Salobir; (SI). BAVEC, Sasa; (SI)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Atorvastatin kalciumi, substancë e njohur me emrin kimik kripa e semi kalciumit te acidit [(R-(R*,R*))]-2-(4-fluorofenil)-□,□-dihidroksi-5-(-l-metilet)-3-fenil-4- [(fenilamino)karbonil] - 1H-pirrol-l-heptanoik është e njohur si inhibitor reduktaze HMGCoA dhe është përdorur si agjent antihiperkolesterolemik. Atorvastatina ne perberjet farmaceutike ne dispozicion ne treg, zakonisht është përgatitur si kripë e kalciumit që i mundëson atorvastatines që të formulohet ne menyre te përshtatshme në formulimet farmaceutike, për shembull, në tableta, kapsula, pluhura dhe të ngjashme per administrim oral. Atorvastatin kalciumi mund të ekzistojë në formë amorge ose së paku ne një nga kater format e njohura kristalore (Forma I, Forma II, Forma III dhe Forma IV). Atorvastatin kalciumi eshte substance e cila eshte me mase e tretshme ne uje, me pKa 4.5, dhe eshte gjetur se format kristalore jane me pak te tretshme sesa forma amorge, qe mund te shkaktoje probleme ne biodisponueshmerine e atorvastatines ne trup. Kjo shpikje zgjidh problemin duke siguruar ekuivalencen terapeutike te formulimit farmaceutik te atorvastatines pa marre parasysht formen (kristalore, amorge, miksture e ketyre dyjave) e atorvastatin kalciumit te perdorur ne pergatitjen e tij.

- (11) 465-1
(21) 774
(22) 13/11/2008
(54) FORMULIMET FARMACEUTIKE QË PËRMBAJNË KALCIUM ATROVASTATINE
(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, SLOVENIA
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 466
(21) 772
(22) 13/11/2008

- (30) P-9900271 10.12.1999 SI
(54) METODA E PËRGATITJES SË ATROVASTATINËS AMORFE
(51) C07D207/34, A61K31/40
(73) LEK PHARMACEUTICAL d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, SLOVENIA
(72) PFLAUM, Zlatko; (SI)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Torvastatina, substancë të njohur me emrin kimik[R-(R*,R*)]-2-(4-fluorophenyl)-\$g(b), \$g(d)-dihydroxy-5-(1-methylethyl)-3-phenyl-4-[(phenylamino)carbonyl]-1H-pyrrole-1-heptanoic acid Hemi kripë kalcium, është në dispozicion në një nga format e saj të kristaltë si ajo është e njohur nga arti paraprak. Shpikja pranishëm lidhet tek nje proces roman për përgatitjen atorvastatin ne nje forme amorfe nga precipitimin e atorvastatin përdorur një tretës të një lloji të dytë nga një tretësirë e atorvastatin cila është e pajisur me një tretes të një lloji të parë. Ky proces është i dobishëm për konvertimin e atorvastatin në një formë kristaline në atorvastatin ne nje forme amorfe.

-
- (11) 467
(21) 971
(22) 17/11/2008
(30) 00116393.0 28.07.2000 EP
(54) PËRBËRJE TË REJA FARMACEUTIKE
(51) A61P3/06, A61K31/16, A61K31/21, A61K31/337, A61K31/365
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
(72) BARBIER, Pierre; (FR). HADVARY, Paul; (CH). LENGSELD, Hans; (CH)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me kombinime farmaceutike, kompozime dhe metodat për trajtimin e trashjes. Më veçanërisht, shpikja ka të bëjë me një kombinim ose perberje qe permban nje frenues lipase, mundësisht orlistat dhe një veçuesi të acideve biljar.

-
- (11) 467-1
(21) 971
(22) 17/11/2008
(54) PËRBËRJE TË REJA FARMACEUTIKE
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 468
(21) 793
(22) 19/11/2008
(30) 60/259,927 05.01.2001 US
(54) ANTITRUPAT E RECEPTORIT TË FAKTORIT TË RITJES TË NGJASHËM ME INSULINËN

- (51) C07K16/28, A61K39/395, G01N33/574, G01N33/577, G01N33/68, A61P35/00, C12N15/13, A01K67/027, A61K48/00
- (73) AMGEN FREMONT INC. And PFIZER PRODUCT INC.
- (72) COHEN, Bruce, D.; (US). BEEBE, Jean; (US). MILLER, Penelope, E.; (US). MOYER, James, D.; (US). CORVALAN, Jose, R.; (US). GALLO, Michael; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me antitrupat dhe pjesët antigjen-lidhëse të tyre, të cilat lidhen në mënyrë specifike me receptorin e faktorit I të rritjes të ngjashëm me insulinën (IGF-IR), i cili mundësisht është IGF-IR human. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me antitrupat anti-IGF-IR humane, duke përfshirë antitrupat kimerik, bispecifik, të derivuar, antitrupa me varg të vetëm ose pjesë të proteinave të përziera. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me molekulat e imunoglobulinës të veçuara me varg të rëndë dhe të lehtë, të cilat rrjedhin nga antitrupat anti-IGF-IR dhe molekulat e acidit nukleik që kodojnë molekula të tilla. Ky zbulim ka të bëjë gjithashtu me metodat e përfimit të antitrupave anti-IGF-IR, përbërjeve farmaceutike të përbëra nga këto antitrupa dhe me metodat e përdorimit të antitrupave dhe të përbërjeve të tyre për diagnostikim dhe trajtim. Ky zbulim gjithashtu paraqet metoda të terapisë gjenetike duke përdorur molekula të acidit nukleik që kodojnë molekulat e imunoglobulinës me varg të rëndë dhe/ose të lehtë që përmbajnë antitrupat anti-IGF-IR humane. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me metodat e terapisë gjenetike dhe kafshët transgjenike që përbëhen nga molekulat e acidit nukleik të zbulimit të treguar.

-
- (11) 468-1
- (21) 793
- (22) 19/11/2008
- (54) ANTITRUPAT E RECEPTORIT TË FAKTORIT TË RITJES TË NGJASHËM ME INSULINËN
- (73) AMGEN FREMONT INC. And PFIZER PRODUCT INC.
- (74) Trim Gjota

-
- (11) 469
- (21) 887
- (22) 17/11/2008
- (30) 60/380,850 17.05.2002 US
- (54) PËRDORIMI/PROCEDURA I DOCETAKSEL/DOKSORUBICIN/KLOFOSFAMIDIT NË TERAPINË AGJUVANTE TË KANCERIT TË GJIRIT DHE VEZOREVE
- (51) A61K 31/337, A61K 31/351, A61K 31/66, A61K 31/675, A61K 31/704
- (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
- (72) CHAKROUN, Hichem; (FR)
- (74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim ka të bëjë me një metodë të re agjuvante (ndihmëse) terapeutike në shërimin e kancerit metastazues ose kancerit të vezoreve, që përfshin administrimin e gjashtë cikleve të

docetakselës, dosrubicinës dhe ciklofosamidës në pacientin e sëmurë, me ç' rast dozat kanë efekt të shquar terapeutik krahasuar me terapitë tjera ndihmëse.

- (11) 469-1
 - (21) 887
 - (22) 17/11/2008
 - (54) PËRDORIMI/PROCEDURA I DOCETAKSEL/DOKSORUBICIN/KLOFOSFAMIDIT
NË TERAPINË AGJUVANTE TË KANCERIT TË GJIRIT DHE VEZOREVE
 - (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 470
- (21) 884
- (22) 17/11/2008
- (30) 9920548.6 31.08.1999 GB
- (54) PËRDORIMI I DOCETAKSEL PËR TRAJTIMIN E KANCERIT TË MELÇISË
- (51) A61K31/337, A61P35/00
- (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
- (72) CHI, Chin-Wen; (TW). LIN, Heng-Liang; (TW). LIU, Tsung-Yun; (TW). LUI, Wing-Yiu;
(TW). CHAU, Gar-Yang; (TW)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme bazohet në gjetjen se docetaksel është në mënyrë më kuptimplote më shumë aktiv kundër qelizave të kancerit të mëlçisë se paclitaksel në përqendrimin deri 1 g(m)M. Për këtë arsye ai siguron përdorimin e e docetaksel ose një hidrati të tij, në prodhimin e një medikamenti për përdorim në trajtimin e kancerit të mëlçisë.

- (11) 470-1
 - (21) 884
 - (22) 17/11/2008
 - (54) PËRDORIMI I DOCETAKSEL PËR TRAJTIMIN E KANCERIT TË MELÇISË
 - (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 471
- (21) 893
- (22) 17/11/2008
- (30) 02/02997 11.03.2002 FR
- (54) DERIVATET E AMINOINDAZOLIT SI INIHIHITOR TË PROTEINE-KINAZES
- (51) C07D 231/56, C07D 401/04, C07D 405/0, C07D 409/04, C07F 7/18
- (73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR

(72) DUTRUC-ROSSET, Gilles; (FR). LESUISSE, Dominique; (FR). ROONEY, Thomas;
(FR). HALLEY, Franck; (FR)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet e reja të indazolit me formulë të përgjithshme (I): ku R është O, S ose NH; R₃ është një radikal alkil, aril, arilalkil, heteroaril, heteroarilalkil, aril, heterocikël, cikloalkil, alkenil; këto radikale janë opsionalisht të zëvendësuar me 1 ose më shumë zëvendësues; R₄, R₅, R₆ dhe R₇ janë zgjedhur në mënyrë të pavarur nga radikalet e mëposhtme: hidrogjen, halogjen, CN, NO₂, NH₂, OH, COOH, C(O)OR₈, -OC(O)R₈, NR₈R₉, NHC(O)R₈, C(O)NR₈R₉, NHC(S)R₈, C(S)NR₈R₉, SR₈, S(O)R₈, SO₂R₈, NHSO₂R₈, SO₂NR₈R₉, trifluorometil, trifluorometoksi, alkil, alkoksi, aril, arilalkil, heteroaril, heteroarilalkil, heterocikël, cikloalkil, alkenil, etj; këto radikale janë zëvendësuar opsionalisht me 1 ose më shumë zëvendësues.

(11) 472

(21) 893

(22) 17/11/2008

(30) 02/04499 11.04.2002 FR

(54) PROCESËT PËR PËRFITIMIN E KOMBRETASTATINËS

(51) C07C 213/02, C07C 217/84, C07D 263/04

(73) AVENTIS PHARMA S.A. 20 avenue Raymond Aron, F-92160 Antony, FR

(72) MUTTI, Stéphane; (FR). LAVIGNE, Michel; (FR).

MALEJONOCK, Irina; (FR). CASIMIR, Jean-Paul; (FR)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja lidhet me metodat e reja për përgatitjen e kombretastatinës nëpërmjet kondensimit Wittig ndërmjet nitrometoksi-benzaldehyde dhe një kripe trimetoksibenzil fosfoniumi ose në mënyrë të anasjelltë një kripe nitrometoksibenzil fosfoniumi me tremetoksibenzilaldehyde ose për më tepër nga një reaksion Wittig në të njëjtat derivate të saj funksioni nitro është zvogluar në një grup amino.

(11) 472-1

(21) 893

(22) 17/11/2008

(54) PROCESËT PËR PËRFITIMIN E KOMBRETASTATINËS

(73) AVENTIS PHARMA S.A. 20 avenue Raymond Aron, F-92160 Antony, FR

(74) Trim Gjota

(11) 473

(21) 900

(22) 17/11/2008

(30) 0311016 19.09.2003 FR

(54) TRETËSIRA ACETONE E DIMETOKSI DOCETAKSEL DHE METODA PËR
PRODHIMIN E SAJ

(51) C07D 305/14

(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR

(72) DIDIER, Eric; (FR). PERRIN, Marc-Antoine; (FR)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja lidhet me tretësirën acetone të dimetoksi docetaksel ose (2R, 3S)-3-tert-butoksikarbonilamino-2-hidroksi-3-fenilpropionate 4-acetoksi-2 α -benzoiloksi-5 β , 20-epoksi-1-hidroksi-7 β , 1-dimetoksi-O β 9-okso-taks-11-ene-13-il α dhe përgatitja e tyre nga kristalizimi i solucionit hidro-acetone.

(11) 473-1

(21) 900

(22) 17/11/2008

(54) TRETËSIRA ACETONE E DIMETOKSI DOCETAKSEL DHE METODA PËR
PRODHIMIN E SAJ

(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR

(74) Trim Gjota

(11) 474

(21) 69

(22) 02/09/2008

(30) 27.11.1991 US 800549

(54) LIRIMI I KONTROLLUAR I KOMPOZICIONEVE TË OKSIKODONIT

(51) A 61K 31/485, 9/20, 9/28; P 25/04

(73) EURO-CELTIQUE S.A. 2, avenue Charles de Gaulle, 1653 Luxembourg

(72) OSHLACK, Benjamin; CHASIN, Mark; Minogue, John Joseph; Kaiko, Robert Francis

(74) Ali Asani

(57) Shpikja zbulon një formulë dozë solide me çlirim të kontrolluar për administrim oral që përmban sasi efektive oksikodoni apo kripe oksikodoni për të kontrolluar dhimbjen të një matricë, ku formula dozë në fjalë gjeneron shpërbërje in vitro të formës dozë, matur me Metodën USP Paddle, në 100 rpm në 900 ml zbutës ujor (pH ndërmjet 1,6 dhe 7,2) në 37°C, me 12,5% - 42,5% (të peshës) kripë oksikodoni të çliruar pas 1 ore, me 25%-55% (të peshës) kripë oksikodoni të çliruar pas 2 orësh, me 45%-75% (të peshës) kripë oksikodoni të çliruar pas 4 orësh, dhe me 55%-85% (të peshës) kripë oksikodoni të çliruar pas 6 orësh, dhe ku ritmi i çlirimit in vitro nuk varet nga pH kur pH është ndërmjet 1,6 deri 7,2. Forma dozë është tabletë. Shpikja zbulon edhe metodën për përgatitjen e kësaj forme dozë me administrim oral.

- (11) 475
- (21) 885
- (22) 17/11/2008
- (30) 60/275,627 15.03.2001 US
- (54) KOMBINIMI I KOMBRESTATINES DHE AGENTEVE ANTI-KANCER
- (51) A61K 31/09, A61K 31/135 , A61K 31/47, A61K 45/06
- (73) AVENTIS PHARMA S.A. 5 rue Henri Poincare F-94400 Vitry sur Seine FR
- (72) BISSERY, Marie-Christine; (FR)
- (74) Trim Gjota

(57) Kombinimi anti-tumor që përmban derivate të stilbenit dhe komponimet anti-kancer të përzgjedhura nga grupi të cilin e përbëjnë taksanët, agentët për alkilim, antimetabolitët, alkaloidët vinca, apidofiloptoksinët dhe antibiotikët. Gjithashtu, janë përshkruar metoda për shfrytëzimin e këtyre preparateve farmaceutike në shërimin e karcinomave të forta dhe ngjashëm.

- (11) 476
- (21) 257
- (22) 13/10/2008
- (30) 00/01788 14.02.2000 FR
- (54) KONCENTRATET E MBUSHËSVE QË PËRDOREN NË TERMOPLASTE
- (51) C08J3/22
- (73) OMYA DEVELOPMENT AG, 42 BASLERSTRASSE 4665 OFTRINGEN, SWITZERLAND
- (72) BLANCHARD, Pierre; (FR). HUSSON, Maurice; (FR)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me përdorimin e fluiditetit lartë polypropylenes isotactic për përgatitjen e koncentreve mbushëse për përdorim në materiale termoplastike të llojit olefin siç janë polypropylene polietileni dhe përgjithësisht: polimere që përdoren vetëm ose në përzierje, të bazuara në monomere etileni të polimerizuara që përmbajnë 2 deri në 6 atome karboni vetëm ose në përzierje. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me concentrate mbushëse apo material plastik të përgatitura nga rrjedhshmëri shumë e lartë e propilenit isotaktik. Tutje, shpikja ka të bëjë me materiale mbushëse termoplastike të marra nga shtesat e propilenes të shpikjes, dhe produktet industriale të bëra nga, apo që përmbajnë, materiale të tilla termoplastike.

- (11) 476-1
 - (21) 257
 - (22) 13/10/2008
 - (54) KONCENTRATET E MBUSHËSVE QË PËRDOREN NË TERMOPLASTE
 - (73) OMYA DEVELOPMENT AG, 42 BASLERSTRASSE 4665 OFTRINGEN, SWITZERLAND
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 477
(21) 256
(22) 13/10/2008
(30) 98/16596 24.12.1998 FR
(54) FILLER TE REJA PER TRAJTIM OSE PIGMENTE OSE MINERALTE PER LETER,
VECANERISHT PIGMENTE QE PERMBAJNE CaCO₃ NATYRALE, METODA E
PRODHIMIT QE PERMBAJNE KOMPONIMET E TYRE SI DHE PERDORIMI I
TYRE
(51) C09C 1/02, D21H 17/67, D21H 19/38
(73) OMYA DEVELOPMENT AG, 42 BASLERSTRASSE 4665 OFTRINGEN, SWITZERLAND
(72) GANE, Patrick, A., C.; (CH). BURI, Matthias; (CH). BLUM, René, Vinzenz; (CH).
KARTH, Beat; (CH)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja lidhet me një pigment, një përgjegjës apo një mineral natyral qe përmbajnë karbonat kalciumit, qe trajtohen me një ose më shumë donatorëve jon H₃O + CO₂ dhe gazrave, për të reduktuar peshën e gazetës sipërfaqe konstante, pa humbjen e pronave fizike kur përdoret si një pigment në masë për letër. Në veçanti, të lidhet me një shpikje pigment, një përgjegjës apo një mineral natyral përmbajnë karbonat kalciumit ose dolomit, ose mixtures e talk-karbonat kalciumit, kalcium, karbonat kaolinë vetëm ose në kombinim me fiber natyrore dhe / sintetike ose të ngjashme dhe të trajtohen me një ose më shumë donatorëve jon H₃O + mesatarisht të fortë në prani të gazit CO₂. Aplikime përfshijnë gazeta, sidomos me marrjen e pronave të mirë ne fletë, pra një reduktim të saj për një peshë të caktuar trashësie.

-
- (11) 477-1
(21) 256
(22) 13/10/2008
(54) FILLER TE REJA PER TRAJTIM OSE PIGMENTE OSE MINERALTE PER LETER,
VECANERISHT PIGMENTE QE PERMBAJNE CaCO₃ NATYRALE, METODA E
PRODHIMIT QE PERMBAJNE KOMPONIMET E TYRE SI DHE PERDORIMI I
TYRE
(73) OMYA DEVELOPMENT AG, 42 BASLERSTRASSE 4665 OFTRINGEN, SWITZERLAND
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 478
(21) 746
(22) 05/11/2008
(30) 00610135.6 20.12.2000 EP
60/256,484 20.12.2000 US
(54) PËRBËRJET E ESTROGEN-CIKLODEKSTRIN KOMPLEKSE
(51) A61K47/48, A61K31/565
(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353 Berlin, Germany
(72) BACKENFELD, Thomas; (DE). HEIL, Wolfgang; (DE). LIPP, Ralph; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Janë të siguruara përbërje farmaceutike të cilat përfshijnë doza të ultë të komplekseve të ndjeshme ndërmjet estrogenit dhe ciklodekstrinës me stabilitet të përmirësuar. Në realizimin specifik përbërja përfshin kompleks ndërmjet etinil estradiolit dhe -ciklodekstrinës në preparat të granular dhe në një realizim përbërja përfshin sasi të kufizuar të polivinilpirilidonit pasi për këtë mbushës inert është zbuluar se degradon etinil estradiolin. Më tej, është siguruar veprim për përmirësimin e stabilitetit të estrogenit në përbërje dhe për prodhimin e kësaj përbërjeje stabile. Në esencë, preparati i granular është i prodhuar nën kontroll të kujdesshëm të lagështisë relative.

(11) 478-1

(21) 746

(22) 05/11/2008

(54) PËRBËRJET E ESTROGEN-CIKLODEKSTRIN KOMPLEKSE

(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353 Berlin, Germany

(74) Ali Asani

(11) 478-2

(21) 746

(22) 05/11/2008

(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT

(74) Ali Asani

(11) 479

(21) 341

(22) 16/10/2008

(30) 60/340,775 12.12.2001 US

60/424,840 08.11.2002 US

10/314,512 09.12.2002 US

(54) KLONET INFEKTIVE KIMERIKE TË ADN-së, VIRUSET CIRKO KIMERIKE TË DERIT DHE PËRDORIMI I TYRE

(51) A61K39/12, A61K39/295, A01N63/00, C12P19/34, C12N15/64, C12N7/00, C12N7/04, C12N5/00, C12N15/00, C07K17/00

(73) VIRGINIA TECH INTELLECTUAL PROPERTIES, INC. 2200 Kraft Drive, Suite 1050, Blacksburg VA 24060 US

Iowa State University Research Foundation, Inc. 310 lab Of Mechanics , Ames, IA 50011-2131 US

(72) MENG, Xiang-Jin; (US). FENAUX, Martijn; (US). HALBUR, Patrick, G.; (US)

(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje lidhet me klonet infektuese të ADN-së, klonet infektuese kimerike të circovirusit të derrit (PCV), vaksinat dhe mjetet për mbrojtjen e derrave nga infeksionet ose sindroma multisistematike e ngordhjes pas ndërprerjes së gjirit (PMWS) shkaktuar nga PCV2).

Kloni i ri kimerik infektues i ADN-së dhe derivatet e tij, një virus kimerik virulent përbëhen nga PCV1 jopatogjen, në të cilin geni imunogjenik ORF i PCV2 patogjenik zëvendëson një gen të PCV1 jopatogjen, mundësisht në të njëjtin pozicion. Virusi kimerik ruan në mënyrë avantazhuese fenotipin jopatogjen të PCV1-së, por lëshon reagime specifike imune ndaj PCV2 patogjen. Përveç kësaj, kjo shpikje përfshin edhe produkte të shprehjes polipeptide imunogjene.

- (11) 480
- (21) 952
- (22) 17/11/2008
- (30) 03 003 888.9 21.02.2003 EP
03 004 061.2 25.02.2003 EP
- (54) LEUKOPLAST TERAPEUTIK TRANSDERMAL UV STABIL
- (51) A61K9/70
- (73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT, Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin, DE
- (72) SCHUMACHER, Jochen; (DE). SÜSSE, Manfred; (DE). DITTMER, Michael; (DE). MLETZKO, Stephan; (DE). INGWERSEN, Jan-Peter; (DE). LANGGUTH, Thomas; (DE). SCHENK, Dirk; (DE). KAFFL, Hubert; (DE)
- (74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me sistemin stabil terapeutik transdermal të rrezeve UV (STT) që përbëhet nga një shtresë mbështetëse (e prapme), së paku një matricë që përmban një substancë aktive dhe , me dëshirë , një film tërheqës dhe një absorbues I rrezatimit UV. Një shtresë ngjitëse që përmban absorbuesin e thënë të rrezatimit të rrezeve UV është I rregulluar në mes shtresës së prapme dhe matricës që përmban një substancë aktive që është në distancë aq larg nga një sipërfaqe , një shtresë ndarëse është e vendosur në mes shtresës ngjitëse që përmban absorbues të rrezatimit të rrezeve UV dhe matricës që përmban një substancë aktive , që është aq larg nga sipërfaqja e cila është e padepërtueshme ndaj substancës aktive dhe absorbuesit të rrezatimit të rrezeve UV. Sistemi terapeutik transdermal inventiv ekspozon një stabilitet të lartë dhe pa jo përshtatshmëri të STT ekzistues duke përmbajtur një substancë me ndjeshmëri të lehtë.

- (11) 481
- (21) 874
- (22) 17/11/2008
- (30) 60/338,684 06.11.2001 US
- (54) ANALOGJET E LIPOKSINIT A4
- (51) C07C65/28, C07C65/40, C07C59/66, C07C59/64, C07C69/734, C07C69/738, C07C69/92, A61P37/00, A61P31/00, A61K31/202, A61K31/216
- (73) SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178 D-13353 Berlin
- (72) BAUMAN, John, G.; (US). GUILFORD, William, J.; (US). PARKINSON, John, F.; (US). SKUBALLA, Werner; (DE). SUBRAMANYAM, Babu; (US)
- (74) Ali Asani

(57) Shpikja është I drejtuar lipoksinit A4, analogje me formulat që vijojnë (I) dhe (II):

Dhe

Ku R1, R2, R3, R4 dhe R5 janë të përshkruar këtu . Këto analoge janë të dobishme në trajtimin e çrregullimeve inflamatore dhe autoimmune tek qeniet njerëzore .Këto analoge janë të dobishme në trajtimin e ndezjeve tek traktet , pulmonare ose të frymëmarrjes tek njerëzit.

(11) 481-1
(21) 874
(22) 17/11/2008
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT
(74) Ali Asani

(11) 481-2
(21) 874
(22) 17/11/2008
(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT
(74) Ali Asani

(11) 481-3
(21) 874
(22) 17/11/2008
(73) Bayer Intellectual Property GmbH Creative Campus Monheim, Building 4865, Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim, DE
(74) Ali Asani

(11) 482
(21) 973
(22) 17/11/2008
(30) 60/499,723 04.09.2003 US
(54) FORMAT POLIMORFIKE TË 3-(4-AMINO-1-OKSO-1,3 DIHIDRO-ISOINDOL-2-YL)-PIPERIDINE-2,6-DIONIT
(51) A61K31/445, C07D401/04
(73) CELGENE CORPORATION 7 Powder Horn Drive Warren, New Jersey 07059, US
(72) CHEN, Roger, Shen-Chu; (US). MULLER, George, W.; (US). JAWORSKY, Markian, S.; (US). SAINDANE, Manohar, T.; (US). CAMERON, Louise, M.; (US)
(74) Ali Asani

(57) Të shfaqurit (zbuluarit) janë forma polimorfe 3-(4-amino-1-okse-1,3-dihidro-izoindol-2-il)-piperidi-2,6-dione. Po ashtu janë të shfaqura kompozime (përzierje) të cilat përmbajnë forma

polimorfe, veprime për prodhimin e këtyre formave polimorfe dhe veprime për përdorimin e tyre.

- (11) 482-1
 - (21) 973
 - (22) 17/11/2008
 - (54) FORMAT POLIMORFIKE TË 3-(4-AMINO-1-OKSO-1,3 DIHIDRO-ISOINDOL-2-YL)-PIPERIDINE-2,6-DIONIT
 - (73) CELGENE CORPORATION 7 Powder Horn Drive Warren, New Jersey 07059, US
 - (74) Ali Asani
-

- (11) 483
- (21) 923
- (22) 17/11/2008
- (30) 10 2005 001 332.5 11.01.2005 DE
- (54) KAPSULA DYPJESHË ME PARA-MBYLLJE PËR PËRSHTATJE TË PREPARATEVE FARMACEUTIKE PËR INHALATORET E PLUHURIT
- (51) A61K9/48
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim Am Rhein Germany
- (72) KUEHN, Torsten; (DE). KUHN, Rolf; (DE). METZGER, Burkhard; (DE). HOELZ, Hubert; (DE). LUSTENBERGER, Stefan; (DE). WACHTEL, Herbert; (DE)
- (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëjë me kapsulat për përshtatjen e preparatit farmaceutik për inhalatorët e pluhurit të cilët kanë siguri të rritur të cilat kanë të bëjnë me medikamente si dhe në kapsula për preparate farmaceutike për inhalatorët e pluhurit të cilët ndikojnë në përmirësimin e aplikimit të inhalatorve të pluhurit. Kapsulat e cekura janë të ndërtuara nga materiali që nuk tretet në ujë, nga plastika hidrofobe e cila nuk ndikon në kualitetin e substancës farmaceutike të cilën e përmban, mirëpo përmirëson aplikushmerinë e mbushjes së kapsulës e cila ka të bëjë me funksionimin e sajë, kohëzgjatjen e aplikimit, dhe/ose lokacionin ku e njëjta mund të aplikohet. Më tutje, kapsulat e shpikjes janë të shfrytëzueshme në faza të ndryshme, që nga prodhimi deri tek aplikimi i tyre.

- (11) 484
- (21) 929
- (22) 17/11/2008
- (30) IT 09.05.1997. PD 97A000102
- (54) KEPUCA E PERMIRËSUAR E CILA E LIRON AVULLIN E UJIT
- (51) A 43B 7/12, 7/08, 17/10, 17/08
- (73) GEOX S.P.A Via Feltrina Centro16, 31044 Montebelluna (Treviso), Frazione, Italy

- (72) Polegato Mario
- (74) Ragip Malushaj

(57) Depërtueshëmeria e avullit në këpucë përfshin: një të përparme (711) e depërtueshëm për avullin e ujit, një shtresë e vetme shkelëse e mesme (713), ecila përfshin të paktën një membranë (715) janë bërë nga një material i depërtueshëm për avujt e ujit dhe e papërshkueshme nga uji, një shtresë e vetme (717) e përshkueshme për avullin ose e shpuar, një shtresë (719) mbushëse është e përshkueshme për avullin e ujit ose shpuar, dhe e vendosur në mes të shkelësive (717) dhe membranës (715). Shtresa shkelëse (713) është një përbërëje që ka një parë shtresë të poshtme të vrazhde ecila është e papërshkueshëm nga uji e (713a) e cila gjatë përdorimit është në kontakt me tokën, dhe pjesa e sipërme e shtresë (713b) e cila është e depërtueshëm prej nxehtesive dhe lageshtisë e cila me procesin i montimit është kthyer drejtimit të membranës së përmendur (715) dhe një shtresë të depërtueshëm (713b) që mundëson avullimin nëpërmjet skajeve të saj përgjatë periferive që janë në kontakt me sipërfaqe të jashtëme.

-
- (11) 485
 - (21) 127
 - (22) 23/09/2008
 - (30) FR 06.07.2000 00/08793
 - (54) FORMA KRISTALINE E KRIPËS SË PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINES
 - (51) C 07D 209/42; A61 K31/475, P912
 - (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
 - (72) PFEIFFER, Bruno; GINOT, Yves-Michael; COUQUEREL, Gérard; BEILLES, Stéphane
 - (74) Kujtesa Nezaj

(57) Forma kristalore _ e komponimit me formulë (I):

-
- (11) 485-1
 - (21) 127
 - (22) 23/09/2008
 - (54) FORMA KRISTALINE E KRIPËS SË PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINES
 - (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
 - (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 486
 - (21) 131
 - (22) 23/02/2008
 - (30) 02/11765 24.09.2002 FR
 - (54) SINTEZA E ESTEREVE TË ACIDIT TIOFENEKARBOKSILIK PËR PRODHIMIN E KRIPËRAVE TË ACIDIT RANELIK

- (51) C07D 333/38
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) VAYSSE-LUDOT, Lucile; (FR). LECOUBE, Jean-Pierre; (FR). LANGLOIS, Pascal;
(FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procedura e sintezës industriale të komponimit e paraqitur me formulën (I):

në të cilën R dhe R', qofshin të njëjtë apo të ndryshëm secili për vete paraqet grupin alkil (C1-C6) linear apo të degëzuar.

Aplikimi i sintezës së kripërave dyvalente të kripës ranelike e veçanërisht stroncium ranelatit dhe hidrateve të tij.

- (11) 486-1
(21) 131
(22) 23/02/2008
(54) SINTEZA E ESTEREVE TË ACIDIT TIOFENEKARBOKSILIK PËR PRODHIMIN E KRIPËRAVE TË ACIDIT RANELIK
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 487
(21) 142
(22) 23/09/2008
(30) 00/04112 31.03.2000 FR
(54) METODA E RE PËR SINTEZËN E N-[(S)-1-KARBOKSIBUTIL]-(S)-ALANINE ESTERIT DHE PËRDORIMI NË SINTEZËN E PERINDOPRILIT
(51) C07C227/32, C07D209/34, C07C229/16
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE
(72) SOUVIE, Jean-Claude; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me procedurën stereoselektive për sintezën industriale të derivateve me formulë (I) ku: R paraqet grupin alkil C1-C6 linear apo të degëzuar, nga S-norvalinat etili dhe natrium piruvati. Shpikja përdoret për sintezën industriale të perindoprilit dhe kripërave të tij të pranuar farmaceutikisht.

- (11) 487-1
(21) 142
(22) 23/09/2008
(54) METODA E RE PËR SINTEZËN E N-[(S)-1-KARBOKSIBUTIL]-(S)-ALANINE ESTERIT DHE PËRDORIMI NË SINTEZËN E PERINDOPRILIT
(73) LES LABORATORIES SERVIER 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie FRANCE

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 488

(21) 202

(22) 13/10/2008

(30) 02292967.3 02.12.2002 EP

(54) PRODUKTET SHUMESHTRESORE, METODA E PËRFITIMT TË TYRE DHE APLIKIMI

(51) B32B27/32, B60N3/04

(73) TARKETT SAS 2, Rue de l'Egalité, F-92748 Nanterre Cedex France

(72) FORGET, Luc; (LU). SICHE, Alexandre; (LU)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me një product shumëstresor i cili përfshin një bazë polimere (1), një shtresë fërkuese (2) të formuar nga një polimer të tipit jonomer dhe një meshstresë (3) e cila është e përbërë nga një polimer olefinik e cila përmban një metalocen. Zbulimi gjithashtu ka të bëjë me veprimin për prodhimin e një produkti të tillë dhe me aplikimin e këtyre produkteve shumëstresore për prodhimin e dyshemeve

(11) 488-1

(21) 202

(22) 13/10/2008

(54) PRODUKTET SHUMESHTRESORE, METODA E PËRFITIMT TË TYRE DHE APLIKIMI

(73) TARKETT SAS 2, Rue de l'Egalité, F-92748 Nanterre Cedex France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 489

(21) 8

(22) 12/03/2008

(30) 101 57 628.5 26.11.2001 DE

(54) TRETËSIRA INJEKTUESE E CILA PËRMBAN ANTAGONISTIN E LHRH

(51) A61K38/09, A61K9/08, A61K47/26

(73) ZENTARIS GmbH, Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, (DE)

(72) SARLIKIOTIS, Werner; (GR). BAUER, Horst; (DE). RISCHER, Matthias; (DE).

ENGEL, Jürgen; (DE). GÜTHLEIN, Frank; (DE). DI STEFANO, Dominique; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Solucion uhor injeksion përfshin një antagonist LHRH përmban përveç antagonist LHRH, të tilla si cetorelix, një acid organik, fiziologjikisht të përshtatshëm dhe opsionalisht një surfactant dhe gjithashtu një ngritës kornizës. Antagonist LHRH është përmirësuar dukshëm solubility dhe mund të jenë të përgatitur në përqëndrime të larta dhe me një bioavailability përmirësuar. Tendanca agregimi i antagonist LHRH është reduktuar ndjeshëm.

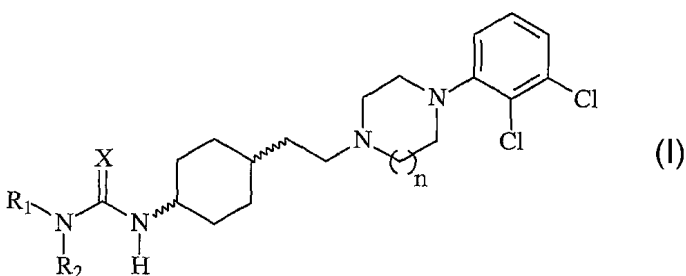
-
- (11) 489-1
(21) 8
(22) 12/03/2008
(54) TRETËSIRA INJEKTUESE E CILA PËRMBAN ANTAGONISTIN E LHRH
(73) ZENTARIS GmbH, Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, (DE)
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 490
(21) 777
(22) 19/11/2008
(30) 20011488 06.07.2001 FI
(54) PROCESI PËR RIKUPERIMIN E NIKELIT DHE EVENTUALISHT KOBALIT ME
NDARJE NGA XEHJA E LATERITIT E CILA PËRMBAN NIKEL
(51) C22B1/00, // C22B23:00
(73) Norilsk Nickel Finland Oy Ahventie 4B 02170 Espoo, FI
(72) AALTONEN, Antti; (FI). KARPALE, Kauko; (FI).
MALMSTRÖM, Rolf; (FI)
(74) Ragip Malushaj

(57) Procesi për rikuperimin e nikelit dhe eventualisht kobaltit me ndarje nga xehja e lateritit e cila përmban kobalt. Xehja e lateritit e thërrmuar dhe eventualisht e bluar paraprakisht e cila përmban nikel bluhet në mullirin me frikcion në madhësinë e cila është e përshtatshme për ndarje. Pastaj xehja e lateritit e bluar në mullirin me friksion mund të ndahet me lëngun për ndarje, për shembull me acidin e squfurit, acidin klorhidrik ose me acidin e squfurit +SO₂ në temperatura relativisht të ultë. Nikeli dhe eventualisht kobalti mund të rikuperohen nga tretësi për ndarje.

- (11) 491
(21) 827
(22) 19/11/2008
(30) P0302451 04.08.2003 HU
(54) DERIVATET (TIO)KARBAMOIL- CYCLOHEKSANE SI ANTAGONISTE D3/D2
RECEPTOR
(51) C07D 223/04, C07D 243/08, C07D 295/135, C07D 295/215
(73) RICHTER GEDEON VEGYÉSZETI GYÉR RÁT. Gyömrői út 19-20, H-1103 Budapest
(72) ÁGAINÉ CSONGOR, Éva; (HU). GALAMBOS, János; (HU). NÓGRÁDI, Katalin; (HU).
VÁGÓ, István; (HU). GYERTYÁN, István; (HU). KISS, Béla; (HU). LASZLOVSZKY,
István; (HU). LASZY, Judit; (HU). SÁGHY, Katalin; (HU)
(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja e pranishëm lidhet me receptorët e nëntipitdopamineteriD3 ri dhe D2 duke preferuar ligandët e formulës (I): ku R1 dhe R2 përfaqësojnë në mënyrë të pavarur një zëvendësues të përzgjedhur nga hidrogjen, alkil, aril, cikloalkil, aroil, ose R1 dhe R2 mund të formojnë një unazë heterociklike e ngjitur nitrogen atom; X përfaqëson një atom oksigjeni ose sulfuri; n është një numër i plotë nga 1 deri 2, dhe / ose isomere gjeometrike dhe / ose stereoisomer edhe / ose diastereomer edhe / ose kripëra dhe / ose hidrate dhe / ose solvatet e tij, te proceset për prodhimin e njëjtë, te kompozimeve farmaceutike me përmbajtje te njëjtë dhe për përdorimin e tyre ne terapi dhe / ose parandalimin e nje gjendje e cila kërkon modulimin e receptoreve dopamine.



-
- (11) 491-1
 (21) 827
 (22) 19/11/2008
 (54) DERIVATET (TIO)KARBAMOIL- CYCLOHEKSANE SI ANTAGONISTE D3/D2 RECEPTOR
 (73) RICHTER GEDEON VEGYÉSZETI GYÉR RÁT. Gyömrői út 19-20, H-1103 Budapest
 (74) Ragip Malushaj

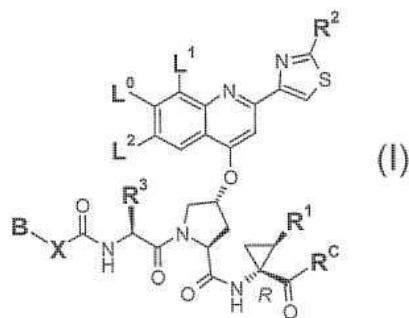
-
- (11) 492
 (21) 141
 (22) 23/07/2008
 (30) 19.05.2004 FR 0405453
 (54) PROCESI I PERGATITJES SE (IS)-4,5-DIMETOKSI-1-(METILAMINOMETIL)-BENZOCIKLOBUTANI, KRIPERAT ACIDIKE SHTESE TE TYRE DHE PERDORIMI I TYRE NE SINTEZEN IVRABRADINIES DHE KRIPERAT PERKATESE ACIDIKE SHTESE TE TYRE
 (51) C 07 C213/10, B57/00, 217/56
 (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
 (72) LERESTIF Jean-Michael (FR); ISAAC, Gonzales-Blanco (ES); LECOUBE, Jean-Pierre (FR); DANIEL, Brigot (FR)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57)

- (11) 492-1
(21) 141
(22) 23/07/2008
(54) PROCESI I PERGATITJES SE (IS)-4,5-DIMETOKSI-1-(METILAMINOMETIL)-
BENZOCIKLOBUTANI, KRIPERAT ACIDIKE SHTESE TE TYRE DHE
PERDORIMI I TYRE NE SINTEZEN IVRABRADINIES DHE KRIPERAT
PERKATESE ACIDIKE SHTESE TE TYRE
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 493
(21) 232
(22) 13/10/2008
(30) 60/472,709 21.05.2003 US
(54) KOMPONIMET PER FRENIMIN E HEPATITIT C
(51) C07D417/04, C07K5/08, A61P31/00
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim
am Rhein, Germany
(72) LLINAS-BRUNET, Montse; (CA). BAILEY, Murray, D.; (CA). BHARDWAJ, Punit;
(CA). BORDELEAU, Josée; (CA). FORGIONE, Pasquale; (CA).
GHIRO, Elise; (CA). GORYS, Vida; (CA). GOUDREAU, Nathalie; (CA). GOULET,
Sylvie; (CA). HALMOS, Teddy; (CA). RANCOURT, Jean; (CA)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Komponente me formule (I): ku B, X, R <3>, L <0>, L <1>, L <2>, R <2>, R <1> dhe R
<C> janë të përcaktuara këtu. Komponentet janë të dobishme, si frenuesit e HCV proteazë NS3
per trajtimin e infeksionit viral hepatitit C.



-
- (11) 493-1
(21) 232
(22) 13/10/2008

- (54) KOMPONIMET PER FRENIMIN E HEPATITIT C
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 494
(21) 268
(22) 14/10/2008
(30) 60/456,113 20.03.2003 US
(54) FORMULIMI, PËR INHALUESIN NË TË CILIN MATET DOZA, NË TË CILIN SI SHYTËS PËRDOREN HIDRO-FLUORO-ALKANET
(51) A61K9/10
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC. 900 Ridgebury Road, P.O. Box 368, Ridgefield, CT 06877-0368 US
(72) DESTEFANO, George; (US). KELASH-CANNAVO, Linda, Jean; (US)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje formulim per shtytje te përmirësuar për përdorim në një inhalator me doza-meter, qe ka nje propellant hidro-fluor-alkan ku përshkruhet, përmirësimi duke qene i kontrolluar nga një sasi të vogël me ujë.

- (11) 494-1
(21) 268
(22) 14/10/2008
(54) FORMULIMI, PËR INHALUESIN NË TË CILIN MATET DOZA, NË TË CILIN SI SHYTËS PËRDOREN HIDRO-FLUORO-ALKANET
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC. 900 Ridgebury Road, P.O. Box 368, Ridgefield, CT 06877-0368 US
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 495
(21) 88
(22) 15/09/2008
(30) 0313401 17.11.2003 FR
(54) MOTOR ME DHOMË MONO APO/DHE BI ENERGJETIKE ME AJËR TË KOMPRIMUAR APO/DHE ENERGJI SHTESE DHE CIKLI I TIJ TERMODINAMIK
(51) F01B17/02, F01B9/02
(73) MDI- Motor Development International S.A. 23, rue Beaumont 1219 Luxembourg
(72) NEGRE, Guy; (FR). NEGRE, Cyril; (FR)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Motori inventiv përdor një pajisje ndaluese piston ne maje te qendres se vdekur. Ajo është e ushqyer nga ajri i kompresuar, qe gjendet në një tank deponues të presionit të lartë magazinimit, nëpërmjet kapacitetit te punes (19), qe, në versionin bi-energji, përfshin pajisjen për ngrohjen e ajrit të furnizuar me energji shtesë. Dhoma e aktive zgjeruese përbëhet nga një vëllim i ndryshueshem ose pistoni me ngarkese qe rrëshqet në një cilindër, shoqëruar në hapësirë mbi pistonin (1) te motorit me anë të një pasazhi (12). Kur ndalet në qendrën e sipërme të vdekur, ajri i komprimuar është pranuar në dhomën zgjeruese (ekspansive) me volum të vogël të tij dhe, nën efektin e shtyrjes, rrit volumin e tyre me prodhimin e punës; pastaj dhoma ekspansive (zgjeruese) është mbajtur në një vëllim maksimal gjatë zgjerimit të cilindrit (2) te motorit duke e lëvizur prapa pistonin (1) te motorit në goditjen e tij në rënie (tatepjete), duke siguruar punën e vet. Gjatë shkarkimit, dy pistonat (1 dhe 13) lëvizin në drejtimin perpjete dhe njëkohësisht arrijnë ne maje te qendrës së vdekur në mënyrë që të rifillojë cikli i ri. Shpikja mund të përdoret ne mjete tokësore, vetura, autobusë, motocikleta, anije, strukturat ndihmëse te gjeneratorit, njësitë kongjeneruese dhe motora me vendosje te palevizshme fikse.

(11) 495-1

(21) 88

(22) 15/09/2008

(54) MOTOR ME DHOMË MONO APO/DHE BI ENERGJETIKE ME AJËR TË
KOMPRIMUAR APO/DHE ENERGJI SHTESE DHE CIKLI I TIJ TERMODINAMIK

(73) MDI- Motor Development International S.A. 23, rue Beaumont 1219 Luxembourg

(74) Fatos Rexhaj

(11) 496

(21) 749

(22) 05/11/2008

(30) A 1116/2002 23.07.2002 AT

(54) LINJË HEKURUDHORE ME HARK KALUES DHE RAMPË ME NJË NGRITJE TË
FORCËS MINIMALE

(51) E01B5/14, E01B26/00

(73) WIENER LINIEN GmbH & Co KG. Erdbergstrasse 202, A-1030 Wien, Austria;
ÖBB-Infrastruktur Bau AG Vivenotgasse 10, A-1120 Wien, Austria

(72) HASSLINGER, Herbert, L.; (AT)

(74) Ali Asani

(57) Linjë hekurudhore me aks binarësh të kthesës së ndryshueshme në projektion horizontal dhe me kënd të ndryshueshëm të rritjes. Kthesa e përcaktuar ashtu që, kthesa nga një mbi lartësi të funksionit të pranueshëm ashtu përcakton, që shpejtësia anësore e përgjithshme e pa baraspeshuar në një të zgjedhur, të lartësisë fikse (h) të trasesë, duke mbajtur llogari në komponentin e shpejtësisë anësore të pa baraspeshuar e nxitur me luhatje, ka rrjedhje të njëjtë si dhe funksioni i përmendur dhe e kënaq barazimin diferencial vijues: $KH(S)$ e përfaqëson kthesën e aksit të binarëve në projektion horizontal, s e paraqet gjatësinë e kthesës përgjatë aksit të binarëve, KC e paraqet kthesën konstante të referencës (në një hark), C paraqet këndin e ngritjes

së referencës konstante (në një hark),(S) paraqet këndin e ngritjes , h e paraqet lartësinë fikse të trasesë , d e paraqet operuesin diferencial

- (11) 497
- (21) 966
- (22) 17/11/2008
- (30) 99118180.1 13.09.1999 EP
- (54) FORMULIME PËRHAPËSE QË PËRMBAJNË FRENUES TË LIPAZËS
- (51) A61K9/10, A61K31/365
- (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse, 4070, Basle, (CH)
- (72) DE SMIDT, Passchier, Christiaan; (ES).
HADVARY, Paul; (CH). LENGSELD, Hans; (CH). RADES, Thomas; (NZ).
STEFFEN, Hans; (CH). TARDIO, Joseph; (FR)
- (74) Ali Asani

(57) Kjo shpikja ka të bëjë me përzierjet farmaceutike të cilat përmbajnë së paku një inhibitor lipaz gastrointestinal dhe të pankreasit, p.sh. orlistat, së paku një substancë aktive sipërfaqësore dhe së paku një dispergjent.

- (11) 497-1
 - (21) 966
 - (22) 17/11/2008
 - (54) FORMULIME PËRHAPËSE QË PËRMBAJNË FRENUES TË LIPAZËS
 - (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse, 4070, Basle, (CH)
 - (74) Ali Asani
-

- (11) 498
- (21) 961
- (22) 17/11/2008
- (30) 00113535.9 27.06.2000 EP
- (54) MENYRË PËR PËRGATITJEN E PËRBËRJES
- (51) A61K9/20
- (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
- (72) BUSSON, Patrick; (DE). SCHROEDER, Marco; (DE)
- (74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me veprimin për bërjen e përzierjes, veçanërisht përzierjeve farmaceutike nga tretje ose disperzhione, në formë të strukturave të ekspadruara, mekanikisht stabile, larmelare, poroze, sikurse sfungjerë ose shkume. Ky veprim përfshin fazat a) përgatitjen e tretjes ose disperzione homogjen të lëngut dhe kompozime të zgjedhura nga grupi e cila përbëhet nga një sose më shumë kompozime aktive farmaceutike, një ose më shumë substancave farmaceutike të përshtatura inerte,dhe përzierjeve të tyre, të cilat i përcjell b) ekspandim i tretjes ose disperzionit homogjen pa grafullim. Shpikja po ashtu ka të bëjë me përzierjet, përpunimin e

tyre të mëtejme dhe të gjitha format e tjera të përshtatura të dozimit të cilat mund të fitohen me veprimin e cekur.

- (11) 498-1
 - (21) 961
 - (22) 17/11/2008
 - (54) MENYRË PËR PËRGATITJEN E PËRBËRJES
 - (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 499
- (21) 967
- (22) 17/11/2008
- (30) 00110355.5 15.05.2000 EP
- (54) PËRBËRJE E RE FARMACEUTIKE
- (51) A61K38/18, A61K9/08, A61K47/02, A61K47/18
- (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
- (72) PAPADIMITRIOU, Apollon; (DE)
- (74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përzierje farmaceutike të lëngët e cila përbëhet nga proteina eritropoetine, anjonit shumë fish i elektrizuar në pufer të pranueshëm farmaceutik i cili është i aftë të mbajë pH tretje në vëllim nga rreth 5,5 deri rreth 7,0 dhe mundësisht një ose më shumë ekscipient të pranueshëm farmaceutik (mbushës inert). Kjo përzierje posaçërisht është e përshtatshme për profilaksi dhe për terapi të sëmundjeve të cilat janë në lidhje me eritropozën.

- (11) 499-1
 - (21) 967
 - (22) 17/11/2008
 - (54) PËRBËRJE E RE FARMACEUTIKE
 - (73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)
 - (74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 500
- (21) 295
- (22) 14/10/2008
- (30) 102 14 264.5 28.03.2002 DE
- (54) FORMULIMET E SUSPENSIONIT-HFA QË PËRMBAN ANTIDRAT
- (51) A61K 31/46
- (73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) SCHMELZER, Christel; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me formulimin, me gaz shtytës, sospensione, të anhidratit kristalor (1_, 2_, 4_, 5_, 7_) -7-[(hidroksidi-2-tienilacetil)oksi]-9,9-dimetil-3-oksa-9-azoniatriciklo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-bromidit.

(11) 501

(21) 272

(22) 14/10/2008

(30)

(54) DIHIDROPTERIDINONET, PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE SI ILAÇE

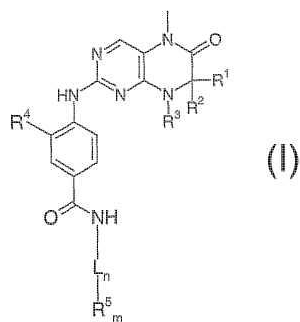
(51) C07D475/04, A61K31/4375, A61K31/4985

(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany

(72) HOFFMANN, Matthias; (DE). GRAUERT, Matthias; (DE). BRANDL, Trixi; (DE). BREITFELDER, Steffen; (DE). EICKMEIER, Christian; (DE). STEEGMAIER, Martin; (AT). SCHNAPP, Gisela; (DE). BAUM, Anke; (AT). QUANT, Jens, Jürgen; (AT). SOLCA, Flavio; (AT). COLBATZKY, Florian; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me dihydropteridinones te reja të formulës së përgjithshme (I), ne te cilen L qëndron, R <1>-R <5> kanë rëndësinë e treguar në pretendime dhe në specifikim, ne izomeret e tyre, ne nje metode per prodhimin dhe përdorimin e dihydropteridinones te cekura në formën e barnave.



(11) 501-1

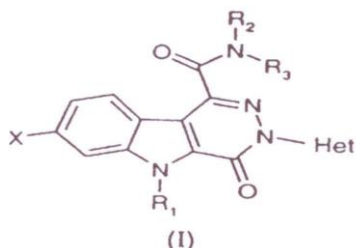
(21) 272

(22) 14/10/2008

- (54) DIHIDROPTERIDINONET, PROCEDURA PËR PËRGATITJEN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE SI ILAÇE
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GmbH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 502
(21) 607
(22) 17/10/2008
(30) 01/16701 21.12.2001 FR
(54) DERIVATET 3-HETEROARIL-3,5-DIHIDRO-4-OKSO-4H-PIDIDAZINO[4,5-B]INDOL-1-KARBOKSAMIDA, PËRFITIMI DHE APLIKIMI I TYRE PER QELLIME TERAPEUTIKE
(51) C07D487/04, A61K31/50, // C07D237/00, C07D209/00
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(72) BURNIER, Philippe; (FR). FROISSANT, Jacques; (FR). MARABOUT, Benoît; (FR). MARGUET, Frank; (FR). PUECH, Frédéric; (FR)
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje ka te beje me komponimin e formulës së përgjithshme (1) ku:



X paraqet atomin e hidrogjenit ose halogjenit, R₁ paraqet atomin e hidrogjenit ose grupin(C₁-C₄)alkil,R₂ dhe R₃ paraqesin, secili i pavarur nga njeri tjetri, atomin e hidrogjenit ose grupin (C₁-C₄)alkil, ose R₂ dhe R₃ formojnë, me atomin e azotit për të cilin janë të lidhur, grupin piroolidinil, piperidinil, morfolinil ose grupin 4-alkilpiperazinil, dhe Het paraqet grupin heteroaromatik të tipit piridinil, 1-oksidopiridinil, hinolinil, izohinolinil, pirimidinil, pirazinil, piridazinil, ku grupi heteroatomik mund të bartë në vete një ose më shumë atome halogjeni dhe/ose një ose më shumë grupe (C₁-C₄)alkil, (C₁-C₄)alkoksi; në formë baze, kripën adicionele acidike, solvateve ose hidrateve. Shpikja gjithashtu ka të bëjë me format farmaceutike te cilat përmbajnë të njëjtat, metodat për përfitimimin e të njëjtave dhe sintezën e intermediereve.

- (11) 503
(21) 126
(22) 23/09/2008
(30) 02/11764 24.09.2002 FR
(54) METODA E RE PËR SINTEZEN INDUSTRIALE TË METIL DIESTER TE 5- AMINO-3-KARBOKSIMETIL-4-CIANO-TIOFENEKARBOKSILIK DHE APLIKIMIN E

KRIPERAVE DYVALENTE TË ACIDIT RANELIK DHE TË HIDRATEVE
PËRKATESE PËR SINTEZËN NË FJALË

- (51) C07C 255/23, C07D 333/38
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) VAYSSE-LUDOT, Lucile; (FR). LECOUBE, Jean-Pierre; (FR). LANGLOIS, Pascal;
(FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57)

Abstrakti: Ky zbulim ka të bëjë me mënyrën e sintezës industriale të komponimit të paraqitur me formulën (I). Zbulimi është i dedikuar për sintezën e kripërave dyvalente të kripës ranelike dhe veçanërisht stroncium ranelatit dhe hidrateve të tij.

-
- (11) 504
(21) 756
(22) 05/11/2008
(30) 103 49 423.5 16.10.2003 DE
(54) PIRIMIDINE TË SUPSTITUARA ME SULFOKSIMENE SI CDK DHE/OSE VEGF-
INHIBITORE, MENYRA E PËRFITIMIT TË TYRE DHE APLIKIMI I TYRE SI
BARNA
(51) C07D239/48, C07D239/47
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin,
Germany
(72) LÜCKING, Ulrich; (DE). KRÜGER, Martin; (DE).
JAUTELAT, Rolf; (DE). SIEMEISTER, Gerhard; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përzierje farmaceutike të lëngët e cila përbëhet nga proteina eritropoetine, anjonit shumë fish i elektrizuar në pufer të pranueshëm farmaceutik i cili është i aftë të mbajë pH tretje në vëllim nga rreth 5,5 deri rreth 7,0 dhe mundësisht një ose më shumë ekscipient të pranueshëm farmaceutik (mbushës inert). Kjo përzierje posaçërisht është e përshtatshme për profilaksi dhe për terapi të sëmundjeve të cilat janë në lidhje me eritropozën.

-
- (11) 504-1
(21) 756
(22) 05/11/2008
(54) PIRIMIDINE TË SUPSTITUARA ME SULFOKSIMENE SI CDK DHE/OSE VEGF-
INHIBITORE, MENYRA E PËRFITIMIT TË TYRE DHE APLIKIMI I TYRE SI
BARNA
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin,
Germany
(74) Ali Asani

-
- (11) 505
(21) 661
(22) 20/10/2008
(30) 60/398,427 25.07.2002 US
60/398,447 25.07.2002 US
60/479,514 18.06.2003 US
(54) PRAMIPEKSOL ME FORMË DOZIMI NJË HERË NË DITË
(51) A61K 31/428, A61K 31/4745, A61K 9/20
(73) PHAMACIA CORPORATION, 100 Route 206 North Peapack, New Jersey 07977 USA
(72) LEE, Ernest, J.; (US). BREDAEL, Gerard, M.; (US).
BALDWIN, John, R.; (US). COX, Steven, R.; (US). HEINTZ, Mark, J.; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Një përbërje farmaceutike me shpërndarje në rrugë orale përbëhet nga një sasi terapeutike efektive e pramipeksolit ose e një kripe farmaceutikisht të pranueshme të tij dhe të paktën një eksipient farmaceutikisht të pranueshëm, kjo përbërje shfaq të paktën (a) një profil in vitro të çlirimit, ku mesatarisht jo më shumë se rreth 20% e pramipeksolit shpërndahet brenda 2 orëve pas vendosjes së përbërjes në një test standart shpërbërje; dhe (b) një profil in vivo të absorbimit të pramipeksolit që pason administrimin e një doze të vetme në persona adult të shëndetshëm, ku koha për të arritur një mesatare rreth 20% absorbimi është më e madhe se rreth 2 orë dhe/ose koha për të arritur një mesatare rreth 40% absorbimi është më e madhe se rreth 4 orë. Përbërja është e dobishme për administrimin oral, jo më shumë se një herë në ditë, në një subjekt që vuan nga një gjendje ose një çrregullim për të cilën është treguar një agonist i receptorit dopamin.

-
- (11) 506
(21) 119/1a
(22) 18/09/2008
(30) 60/472,661 22.05.2003 US
(54) DERIVATE TË PIRAZOLO-KUINAZOLINËS, PROCESI I PËRGATITJES SË TYRE
DHE PËRDORIMI SI INHIBITORE TË KINASE
(51) C07D 487/04, C07D 487/14
(73) NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.r.L. Viale Pasteur 10, Nerviano, Mi 20014, Italy
(72) TRAQUANDI, Gabriella; (IT). BRASCA, Maria Gabriella; (IT). D'ALESSIO, Roberto;
(IT). POLUCCI, Paolo; (IT). ROLETTO, Fulvia; (IT). VULPETTI, Anna; (IT).
PEVARELLO, Paolo; (IT). PANZERI, Achille; (IT). QUARTIERI, Francesca; (IT).
FERGUSON, Ron; (IT). VIANELLO, Paola; (IT). FANCELLI, Daniele; (IT)
(74) Trim Gjota

(57) Janë zbuluar derivatet pirazol-kinazolin të formulës (Ia) ose (Ib) siç përcaktohen në specifikimet, dhe kripërat e tij far

maceutikisht të pranueshme, procesi për përgatitjen e tyre dhe komponimet farmaceutike që përmbajnë ato; komponimet e shpikjes mund të jenë të dobishme në terapi, në trajtimin e sëmundjeve të lidhura me çrregullime të aktivitetit të proteinë kinazës, si psh kancerit.

-
- (11) 507
(21) 28
(22) 16/05/2008
(30) 60/138,133 08.06.1999 US
(54) POLIPEPTIDE HIMERIKE TË MODIFIKUARA ME KARAKTERISTIKA FARMAKOKINETIKE TË PËRMIRËSUARA
(51) C12N15/12, C12N15/62, C12N5/10, C07K14/71, A61K38/17, A61P43/00
(73) REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. 777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, New York, 10591-6707, US
(72) PAPADOPOULOS, Nicholas, J.; (US). DAVIS, Samuel; (US). YANCOPOULOS, George, D.; (US)
(74) Ali Asani

(57) Në këtë shpikje paraqiten polipeptide kimerike të modifikuara që kanë farmakokinetikë të përmirësuar. Konkretisht, paraqiten polipeptide të modifikuara kimerike të receptorit Flt1 që janë modifikuar në mënyrë të atillë që të përmirësojnë profilin e tyre farmakokinetik. Gjithashtu, paraqiten metodat e përfitimit dhe përdorimit të polipeptideve të modifikuara, përfshi, por jo vetëm përdorimin e polipeptideve të modifikuara për uljen ose parandalimin e rrjedhës së plazmës dhe/ose të përshkueshmërisë vaskulare te gjitarët

-
- (11) 508
(21) 868
(22) 14/11/2008
(30) 30.09.2004 DE 202004015183
(54) STRUKTURA E MONTIMIT TË APARATIT PËR TUBACIONET
(51) H02 G3/12
(73) TEHALIT GMBH Seebergstarsse 37 D-67716 Heltersberg, DE
(72) ARNOLD, Hans-Joachim; MOSCHENROS, Michel
(74) Ali Asani

(57) Struktura e montimit të aparatit për tubacionet

Montimi i strukturës me dy elementë ka dy pjesë fundore identike (10) me pjesë anësore të drejta (13,14), të cilat krijojnë forma në shkronjën U. Pjesët anësore mund të jenë të përputhshme. Ekzistojnë elementë lidhës të pozicionuar në plan anësor (15,16) dhe elementë lidhës (17) në pjesën qendrore. Ka një pllakë të përparme (12) në çdo pjesë fundore për mbulimin e pajisjeve elektrike dhe elektronike, me një çengel (11) në pjesën e mëposhtme

(11) 509

(21) 36

(22) 11/07/2008

(30) 10/463,190 16.06.2003 US

(54) KOMPOZIMET DHE METODA PËR RRITJEN E MINERALIZIMIT TE ESHTRAVE

(51) C07K 14/51, C07K 16/18

(73) CELLTECH R & D, INC., 1631 220th Street SE, Bothell, WA 98021, US

(72) BRUNKOW, Mary, E.; (US). GALAS, David, J.; (US). KOVACEVICH, Brian; (US).

MULLIGAN, John, T.; (US). PAEPER, Bryan, W.; (US). VAN NESS, Jeffrey; (US).

WINKLER, David, G.; (US)

(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje zbulon një klasë ose familje të re proteinash lidhëse TGF-B.

Gjithashtu, zbulohen metoda për përzgjedhjen e molekulave që rrisin mineralizimin kockor dhe metoda për përdorimin e këtyre molekulave. Në veçanti, jepen përbërje dhe metoda për antittrupat që lidhen specifikisht me TGF-beta. Këto metoda dhe përbërje arrijnë të ndryshojnë dendësinë minerare të kockave duke ndërhyrë në ndërveprimin mes sklerostinës proteinë-lidhëse TGF-beta dhe një anëtari të superfamiljes TGF-beta, sidomos një proteinë morfogjenike kockore. Rritja e dendësisë minerale të kockës gjen përdorime në sëmundje dhe gjendje shëndetësore që lidhen me dendësinë minerale të kockave, si osteopenia, osteoporozja dhe frakturat kockore

(11) 509-1

(21) 36

(22) 11/07/2008

(54) KOMPOZIMET DHE METODA PËR RRITJEN E MINERALIZIMIT TE ESHTRAVE

(73) CELLTECH R & D, INC., 1631 220th Street SE, Bothell, WA 98021, US

(74) Ali Asani

(11) 510

(21) 613

(22) 17/10/2008

(30) 02/00109 07.01.2002 FR

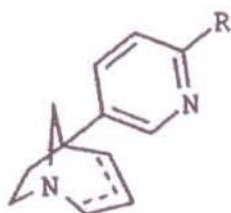
(54) DERIVATET 5-(PIRIDIN-IL)-AZABIKIKLO[3.2.1]OKTANA, PERGATITJA E TYRE
DHE APLIKIMI TERAPEUTIK

(51) C07D471/08, A61K31/439, A61P25/00

- (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) GALLI, Frédéric; (FR). LECLERC, Odile; (FR). LOCHEAD, Alistair; (FR). NEDELEC, Alain; (FR)
 (74) Ragip Malushaj

(57)

Komponimi i formulës së përgjithshme (I)



(I)

në të cilën R paraqet atomin e halogjenit ose grupin fenil të supstituuar me një ose me më shumë grupe të zgjedhura nga atomi i halogjenit, dhe $-(C_1-C_6)$ alkil, $-(C_1-C_6)$ alkoksi, nitro, amino, trifluorometil, cianur, hidroksi, acetyl ose grupet metilendioksi, ose paraqet grupin piperidinil, ose grupin tienil, ose grupin indolil, ose grupin pirimidinil sipas zgjedhjes i supstituuar me një ose me më shumë grupe (C_1-C_6) alkoksi ku njëra nga lidhjet karbon-karbon është e prezantuar me ----- është lidhje e thjeshtë, ndërsa tjetra mund të jetë e thjeshtë ose e dyfishtë.

- (11) 510-1
 (21) 613
 (22) 17/10/2008
 (54) DERIVATET 5-(PIRIDIN-IL)-AZABIKIKLO[3.2.1]OKTANA, PERGATITJA E TYRE DHE APLIKIMI TERAPEUTIK
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (74) Ragip Malushaj

- (11) 511
 (21) 638
 (22) 17/10/2008
 (30) 99/01201 01.02.1999 FR
 99/10166 02.08.1999 FR
 (54) DERIVATET E ACIDIT PIRAZOLKARBOKSILIK, PERGATITJA E TYRE, KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
 (51) C07D231/14, A61K31/415, A61P25/00, C07C69/738, C07C251/80
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) BARTH, Francis; (FR). CAMUS, Philippe; (FR). MARTINEZ, Serge; (FR). RINALDI, Murielle; (FR)
 (74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 512
(21) 621
(22) 17/10/2008
(30) 0312165 17.10.2003 FR
(54) DERIVATET N-HETEROCIKLILMETILBENZAMIDA, PROCESI PER PERFITIMIN
E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI MEDIKAMENTE
(51) C07D471/08
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(72) DARGAZANLI, Gihad; (FR). ESTENNE-BOUHTOU, Geneviève; (FR). MAGAT,
Pascale; (FR). MARABOUT, Benoît; (FR). ROGER, Pierre; (FR)
(74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 512-1
(21) 621
(22) 17/10/2008
(54) DERIVATET N-HETEROCIKLILMETILBENZAMIDA, PROCESI PER PERFITIMIN
E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI MEDIKAMENTE
(73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
(74) Ragip Malushaj

(11) 513
(21) 700
(22) 20/10/2008
(30) 02000943.7 16.01.2002 EP
(54) KAPSULE E MBYLLUR ME HAPJE
(51) B65D81/00
(73) SOCIETE DES PRODUITS NESTLE S.A. Case postale 353, 1800 Vevey / CH
(72) DENISART, Jean-Luc; (CH). CAHEN, Antoine; (CH). YOAKIM, Alfred; (CH)
(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja e tanishme ka te bëjë me kapsulën e mbyllur e paraparë qe te jete e ekstraktuar në pajisjen për ekstraksion, e cila përmban substancën (43) për përgatitjen e pijes e cila përmban sistemin e mbyllur (44, 45) i cili përmban substancën e dhënë dhe mjetet (46, 48) brenda sistemit te dhënë, e cila lejon qe kapsula e dhënë të hapet në momentin e përdorimit të sajë dhe lejon që pija e dhëne (49) të rrjedhë pa kontaktuar me sistemin e vetë për ekstraksion.

(11) 513-1
(21) 700
(22) 20/10/2008

- (54) KAPSULE E MBYLUR ME HAPJE
(73) SOCIETE DES PRODUITS NESTLE S.A. Case postale 353, 1800 Vevey / CH
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 514
(21) 165
(22) 25/09/2008
(30) US 01.12.199. 09/201,800
(54) KONJUGATET E BARTESIT TE HAPTENIT PER TRAJTIM DHE PARANDALIM TE VARESISE NGA NIKOTINA
(51) G01 N33/53; C07 K16/00; A61 K39/395; A61 K39/385
(73) NABI BIOPHARMACEUTICALS 12280 Wilkins Avenue Rockville, MD 20852 USA
(72) ENNIFAR, Sofiane; (US). FATTOM, Ali, Ibrahim; (US). NASO, Robert, B.; (US)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Konjugatet e rinj hapten bartes jane te afte per nxitur prodhimin e antitropave, in vivo, qe lidhen ne menyre specifike me nikotinen. Keto konjugate perbehen nga nje hapten nicotine te konjuguar me bartes te proteins imunogjenike. Konjugati i ri ruan kiralitetin e nikotines ne trajten e saj native (S)-(-), dhe kane veti te mira stabilizuese. Keta konjugate jane te pershtatshem ne krijimin e vaksinave per imunizim aktiv, dhe qe perdoren per te parandaluar dhe trajtuar varesine nga nikotina. Antitropat e krijuar ne pergjigjen ndaj konjugatit te nikotines hapten bartese perdoren per imunizim pasiv. Keta antitropa administrohen per parandalimin dhe trajtimin e varesise se nikotines.

- (11) 515
(21) 894
(22) 17/11/2008
(30) 60/277,948 23.03.2001 US
60/302,692 05.07.2001 US
60/334,916 04.12.2001 US
(54) KOMBINIMI I TAKSANES DHE KINAZES SE VARUR NGA CIKLINA
(51) A61K31/453, A61P35/00
(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
(72) BISSERY, Marie-Christine; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Është përshkruar komponimi farmaceutik që përfshin Taxol®, Taxotere® ose derivatet e kinazës së varur nga ciklina, si dhe mënyra e aplikimit, me ç'rast taksani jepet në mënyrë alternative, ndërsa kinaza e varur nga ciklina jepet me përsëritje në kuadër të ciklit të njëjtë.

- (11) 516
(21) 888

- (22) 17/11/2008
(30) 00/09572 21.07.2000 FR
(54) PERZIERJE POLIZAHARIDE E RRJEDHUR NGA HEPAIRN, METODA E
PERGATITJES DHE PERBERJET FARMACEUTIKE QE PERMBAJNE ATO
(51) A61K 31/727, C08B 37/00
(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
(72) DIAZ, Jacques; (FR). PECQUET, Christelle; (FR).
PERRIN, Elisabeth; (FR). VISKOV, Christian; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja lidhet me përzierjet polizaharide të rrjedhur nga heparin, metoda e përgatitjeve të tyre dhe përbërjet farmaceutike që përmbajnë ato.

- (11) 517
(21) 886
(22) 17/11/2008
(30) 98115401.6 17.08.1998 EP
60/099,581 08.09.1998 US
(54) PERDORIM I RI I DERIVATETVE TE TAKSOIDIT
(51) A61K 31/337, A61K 38/19, A61K 38/20, A61K 38/21, A61K 45/06
(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
(72) BISSERY, Marie-Christine; (FR). VRIGNAUD, Patricia; (FR). ROBERTS, Simon; (GB).
BREALEY, Clive; (GB)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me një përdorim të ri të derivateve taksoide. Më saktë ka të bëjë me një metodë për trajtimin e shumimit jo-normal të qelizave në trurin e gjitarëve, duke përfshirë burrat duke administruar një derivat taksoid.

- (11) 517-1
(21) 886
(22) 17/11/2008
(54) PERDORIM I RI I DERIVATETVE TE TAKSOIDIT
(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
(74) Trim Gjota
-

- (11) 518
(21) 124
(22) 22/09/2008
(30) 60/293,343 24.05.2001 US
(54) FUZIONI I PROTEINAVE TACI-IMUNOGOBLIN
(51) A61K39/395, C07K16/00, C07K14/705
(73) ZYMOGENETICS, INC. 1201 Eastlake Avenue East, Seattle WA 98102, US

(72) RIXON, Mark, W.; (US). GROSS, Jane, A.; (US)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Molekulat të cilat pamundësojnë lidhjen e recptorit për faktorin e nekrozës së kacerit për ligandën e tij, siq është receptori i tretshëm, kanë treguar dobishmërinë e tyre si në kërkimet thelemore (bazike), ashtu edhe në formë mjetesh terapeutike. Zbulimi në fjalë siguron aktivatorin e pëmirësuar ndërmembranor dhe modulatorin e kalciumit dhe interaktorit me ligandën ciklofiline (TACI) receptor.

(11) 519

(21) 767

(22) 06/11/2008

(30) PA 2003 01180 18.08.2003 DK

60/496,058 18.08.2003 US

PA 2003 01305 11.09.2003 DK

60/520,246 14.11.2003 US

(54) KRIPA SUKSINAT DHE BALONAT TRANS-4-(IR,3S)-6-KLORO-3-FENILINDAN-1-IL)-1,2,2-TRIMETILPIPERAZIN DHE PERDORIMI I TIJ SI MEDIKAMENT

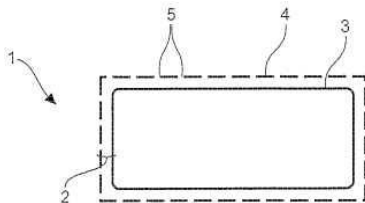
(51) C07C 17/16, C07C 25/22, C07C 35/32, C07D 295/073, C12P 41/00, C12P 7/22

(73) H.LUNDBECK A/S Ottiliavej 9 DK-2500 Valby-Copenhagen, Denmark

(72) LOPEZ DE DIEGO, Heidi; (DK). NIELSEN, Ole; (DK). RINGGARD, Lone, Munch; (DK). SVANE, Henrik; (DK). DAHL, Allan, Carsten; (DK). HOWELLS, Mark; (DK). BANG-ANDERSEN, Benny; (DK). LYNGSØ, Lars, Ole; (DK)

(74) Xhevdet Rama

(57) Shpikje të bëjë me një enë, veçanërisht një qese, për paketimin e materialit pjesa më e madhe të tilla si çimento. Enes permban te pakten nje gazi-depërtueshëm dhe lagështi-ilaç kundër mur (1) e cila formon substancialisht enën dhe është i pajisur me një shtresë mbështetje (2) dhe një shtrese Paarsyetuara plastike (3).



(11) 519-1

(21) 767

(22) 06/11/2008

(54) KRIPA SUKSINAT DHE BALONAT TRANS-4-(IR,3S)-6-KLORO-3-FENILINDAN-1-IL)-1,2,2-TRIMETILPIPERAZIN DHE PERDORIMI I TIJ SI MEDIKAMENT

(73) H.LUNDBECK A/S Ottiliavej 9 DK-2500 Valby-Copenhagen, Denmark

(74) Xhevdet Rama

(11) 520

(21) 969

(22) 17/11/2008

(30) 01113793.2 06.06.2001 EP

(54) PËRBËRJE FARMACEUTIKE QË PËRFSHIJNË FRENUES TË LIPAZES DHE ESTER SAHAROS TË ACIDIT YNDYROR

(51) A61K31/365, A61K47/26, A61K9/20, A61P3/04

(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)

(72) MAEDER, Karsten; (DE). MARTIN, Rainer, Eugen; (DE). RAAB, Susanne; (DE).

SCHIEBLER, Lukas, Christoph; (CH). SCHINDLER, Thomas; (DE). SCHROEDER, Marco; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me kompozimet farmaceutike të cilat përmbajnë inhibitor lipaz, e preferueshme orlistat, dhe që ka pikë të shkrirjes $\geq 370C$, estar saharoze të acidit yndyror, e ç'rast ky estar i saharozës të acidit yndyror është mono-, di-, tre- ose tetra estar, dhe mundësisht një ose më shumë ekscipient të pranueshëm farmaceutik

(11) 520-1

(21) 969

(22) 17/11/2008

(54) PËRBËRJE FARMACEUTIKE QË PËRFSHIJNË FRENUES TË LIPAZES DHE ESTER SAHAROS TË ACIDIT YNDYROR

(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle, (CH)

(74) Ali Asani

(11) 521

(21) 758

(22) 05/11/2008

(30) PA 2001 01466 04.10.2001 DK

(54) FENIL-PIPERAZIN DERIVATE SI INHIBITORE TE RESORBIMIT SEROTONIN

(51) C07D295/096, C07D241/04, C07D243/08, C07D211/20, C07D211/70, A61K31/44, A61K31/4965, A61P25/00

(73) H.LUNDBECK A/S Ottiliavej 9 DK-2500 Valby-Copenhagen, Denmark

(72) RUHLAND, Thomas; (DK). SMITH, Garrick, Paul; (DK). BANG-ANDERSEN, Benny;

(DK). PÜSCHL, Ask; (DK). MOLTZEN, Ejner, Knud; (DK).

ANDERSEN, Kim; (US)

(74) Ali Asani

(57) Ky inovacion ofron kompozimin e shfaqur nga formula e përgjithshme I ku zëvendësuesit janë definuar në aplikim. Kompozimet janë të dobishme në trajtimin e çrregullimeve emocionale, përfshi depresionin, çrregullimeve të ankthit përfshi ankthin e përgjithshëm dhe çrregullimet e panikut dhe çrregullimeve të paqëndrueshmërisë

(11) 522

(21) 753

(22) 05/11/2008

(30) 99202826.6 31.08.1999 EP

09/386,274 31.08.1999 US

(54) KOMBINIMI FARMACEUTIK TE ETINILESTRADOLIT DHE DROSPIRENONIT
PER PERDORIM SI MJEK KONTRACEPTIV

(51) A61K31/565, A61K31/585, A61P15/00

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin
Germany

(72) HEIL, Wolfgang; (DE). HILMAN, Jürgen; (DE).

LIPP, Ralph; (DE). HEITHECKER, Renate; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Kompozimi farmaceutik përbëhet, si agjent i parë aktiv, 6β, 7 β; 15 β, 16 β-dimetilen-3-oxo-17α-pregn-4-ene-21, 17 karbolakton (drospirenon) në një sasi që korrespondon me një dozë ditore, në administrimin e kompozimit ose nga deri rreth 2mg deri rreth 4mg, dhe, si agjent i dytë aktiv 17α-ethinilestradiol në një sasi që korrespondon me një dozë ditore nga rreth 0,01mg deri rreth 0,05mg, së bashku me një ose më tepër bartës të pranueshëm farmaceutik ose ekscipienti. Në një përbërje specifike kompozimi përbëhet nga një numër i njësive të dozave ditore të paketuara, të ndara dhe individualisht të veçuara, të vendosura në një njësi paketuese dhe e destinuar për përdorim oral për një periudhë për më së paku të 21 ditëve radhazi, ku njësit e dozave ditore përmbajnë kombinim të drospirenonit dhe të etinilestradiolit. Kompozimi mund më tutje të përmbaj 7 ose më pak të njësive të dozave ditore që nuk përbëhen nga agjent aktiv ose përbëhet nga etinilestradoli vet

(11) 522-1

(21) 753

(22) 05/11/2008

(73) BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT

(74) Ali Asani

(11) 523

(21) 423

(22) 16/10/2008

(30) 60/264,396 26.01.2001 US

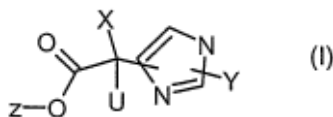
60/323,839 21.09.2001 US

- (54) KOMBINIMET E AKTIVIZUESVE TE RECEPTORIT PEROKSIZOM
PROLIFERATOR TE AKTIVIZUAR (PPAR) DHE INHIBITORET E ABSORBIMIT
TE STEROLIT DHE TRAJTIMET PER INDIKACIONET E ENEVE TE GJAKUT
- (51) A61P9/00, A61K31/397
- (73) SCHERING CORPORATION 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033, US
- (72) KOSOGLOU, Teddy; (US). DAVIS, Harry, R.; (US).
PICARD, Gilles, Jean Bernard; (BE). CHO, Wing-Kee, Philip; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim ofron komponime, kombinime terapeutike dhe metoda, që përfshijnë: (a) të paktën një aktivizues të receptorit peroksizom proliferator të aktivizuar, dhe (b) të paktën një inhibitor të absorbimit të azetidionon të zëvendësuar ose sterolit b-laktam të zëvendësuar, të cilat mund të jenë të dobishme për trajtimin e enëve të gjakut, diabetit, obezitetit dhe uljen e nivelit të plazmës së steroleve.

-
- (11) 523-1
- (73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065, SHBA
- (72) Xhevdet Rama

-
- (11) 524
- (21) 492
- (22) 16/10/2008
- (30) 10 2004 020 186.2 22.04.2004 DE
- (54) DERIVATET IMIDAZOLE TE PERDORUR SI INHIBITORE TAFIA
- (51) C07D401/06, C07D401/14, C07D409/14, C07D417/06, A61K31/435, A61K31/41,
A61P7/00
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
- (72) KALLUS, Christopher; (DE). HEITSCH, Holger; (DE).
LINDENSCHMIDT, Andreas; (DE). GRUENEBERG, Sven; (DE). SZILLAT, Hauke;
(DE)
- (74) Trim Gjota



(57) Shpikja ka të bëjë me përbërje të formulës (I), të cilat janë inhibitor fibrinolysis thrombin-të aktivizueshëm që janë të aktivizuara. Përbërjet e formulës (I) janë të përshtatshëm për prodhimin e medikamenteve për parandalimin dhe trajtimin e sëmundjeve të shoqëruara nga trombozat, embolizimat, hipercoagulibiliti ose ndryshimet fibrotike.

- (11) 525
(21) 432
(22) 16/10/2008
(30) 60/182,710 15.02.2000 US
60/216,422 06.07.2000 US
60/243,532 27.10.2000 US
(54) INHIBITORET E 2-INDOLINON PIRROL TE ZEVENDESUAR TE PROTEIN
KINAZES
(51) C07D403/06, A61K31/404, A61P43/00, C07D403/14, C07D401/14
(73) SUGEN INC.235 East 42nd Street, New York 10017 USA & PHARMACIA & UPJOHN
COMPANY LLC 7000 Potage Road, Kalamzoo, MI 49001, US
(72) TANG, Peng, Cho; (US). MILLER, Todd; (US).
LI, Xiaoyuan; (US). SUN, Li; (US). WEI, Chung, Chen; (US). SHIRAZIAN, Shahrzad;
(US). LIANG, Congxin; (US). VOJKOVSKY, Tomas; (US). NEMATALLA, Asaad, S.;
(US). HAWLEY, Michael; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me komponimet 2-indolinon pirrol të zëvendësuar të formulës (I), dhe me kripërat e tyre farmaceutikisht të pranueshme që rregullojnë veprimtarinë e protein kinazës, dhe në këtë mënyrë pritet të jenë të dobishme në parandalimin dhe trajtimin e çrregullimeve qelizore të lidhura me protein kinazën, të tilla si kanceri.

-
- (11) 525-1
(21) 432
(22) 16/10/2008
(54) INHIBITORET E 2-INDOLINON PIRROL TE ZEVENDESUAR TE PROTEIN
KINAZES
(73) SUGEN INC.235 East 42nd Street, New York 10017 USA & PHARMACIA & UPJOHN
COMPANY LLC 7000 Potage Road, Kalamzoo, MI 49001, US
(74) Trim Gjota

-
- (11) 526
(21) 985
(22) 18/11/2008
(30) 103 47 386.6 08.10.2003 DE
103 47 383.1 08.10.2003 DE
10 2004 017 662.0 05.04.2004 DE
(54) DERIVATET E TETRAHIDRONAFTALENEVE 1-AMINO-2OXY TE
ZAVENDESUARA, MËNYRAT E PRODHIMIT DHE PËRDORIMI I TYRE SI
ANTIPLAGISTIK
(51) A61K31/4035, A61K31/404, A61K31/472, A61K31/416, A61K31/4709, A61K31/517,
A61K31/4406, A61K31/502, C07D209/48, C07D217/24, C07D231/56, C07D209/34,
C07D215/38, C07D239/74, C07D213/74

- (73) SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178 D-13353 Berlin (DE)
(72) REHWINKEL, Hartmut; (DE). BÄURLE, Stefan; (DE). BERGER, Markus; (DE).
SCHMEES, Norbert; (DE). SCHÄCKE, Heike; (DE).
KROLIKIEWICZ, Konrad; (DE). MENGEL, Anne; (DE). NGUYEN, Duy; (DE).
JAROCH, Stefan; (DE). SKUBALLA, Werner; (DE)
(74) Ali Asani
- (57) Shpikja ka të bëjë me derivate shumë fish të substituara tetrahidronaftatline të formulës (I)
metodat për prodhimin e tyre dhe përdorimit të tyre si mjete antiinflamatorë
-

- (11) 527
(21) 980
(22) 18/11/2008
(30) 60/115,877 13.01.1999 US
09/257,266 25.02.1999 US
09/425,228 22.10.1999 US
(54) DIFENIL UREAT TE SUBSTIUARA ME ω -KARBOKSIARIL SI AGJENT FRENUES
TË RAF KINAZËS
(51) C07D211/78, C07D211/72, A61K31/33, A61K31/54, A61K31/535, A61K31/17,
C07C275/20, C07C275/22, C07C275/24, C07C275/28
(73) BAYER CORPORATION 100 Bayer Road, Pittsburgh, PA 15205, U.S.A
(72) RIEDL, Bernd; (DE). DUMAS, Jacques; (US).
KHIRE, Uday; (US). LOWINGER, Timothy, B.; (JP). SCOTT, William, J.; (US).
SMITH, Roger, A.; (US). WOOD, Jill, E.; (US). MONAHAN, Mary-Katherine; (US).
NATERO, Reina; (US). RENICK, Joel; (US). SIBLEY, Robert, N.; (US)
(74) Ali Asani
- (57) Shpikje për përdorimin e një grupi të aril ureave në trajtimin e sëmundjeve me
ndërmjetësim të RAF, dhe përgatitjet farmaceutike për përdorim në terapi të tillë.
-

- (11) 528
(21) 943
(22) 17/11/2008
(30) 202 11 866.5 26.07.2002 DE
202 19 271.7 03.12.2002 DE
(54) ENË NË FORMË TENXHEREJE, NË VEÇANTI KOVË ME KAPAK
(51) B65D43/02
(73) JOKEY PLASTIK WIPPERFURTH GmbH Aug. -Mittelsten-Scheid-Str.23, 51688 Wipperfurth,
DE
(72) FISCHER, Ronald; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Është përshkruar një kovë (10) me kapak (12), buza e formësuar e rrethit (33) mund ashtu të mbyllet me flanxhë (16) e shfaqur në skajet e trupit (11) të kovës, dhe e cila shtrihet përgjatë diametrit të trupit, dhe në pozitë të mbylljes skaji është i lirë (34) i buzës rrethore (33) e mbuluar me një hapësirë të flanxhës (16) të enës, dhe me një shtrëngues (16) i cili shërben për ngritje gjatë hapjes së kapakut (12) dhe i cili gjendet në përbërje të flanxhës (16) të enës të cilën e ndërpret dhe në të cilën ashtu kthyeshëm është e vendosur, ashtu që skaji i saj është e kthyer nga aksi (45) kthimi shmanget nga trupi (11) nga pozita e saj mbyllëse dhe në të cilin është e rrafshuar me flanxhën e (16) enës, dhe pozita e të cilës i përgjigjet pozitës mbyllëse të kapakut, në pozitën saj të ngritjes së kapakut. Që të mund të realizohet një kovë e tillë mekanizmi hapës i të cilit mundëson përdorim dhe me të cilën arrihet ngritje e vazhdueshme e kapakut (12) gjatë hapjes, është e paraparë që tërheqësi (36) kthyeshëm me çivi është i lidhur me aksin (45), i vendosur drejt ose enën kënd të mprehtë në një rrafsh horizontal në një skaj të jashtëm të flanxhës (16) të enës dhe tërheqësi (36) ka në skajin zgjatur të brendshëm, e cila së paku është pjesërisht e mbuluar me buzën (33) të kapakut, një rrugëtim jo drejtvizor (40), e cila funksionalisht zgjatet me skajin e fundit të lirë (34) të buzës rrethore (330) të kapakut me rrotullimin e tërheqësit.

(11) 528-1

(21) 943

(22) 17/11/2008

(54) ENË NË FORMË TENXHEREJE, NË VEÇANTI KOVË ME KAPAK

(73) JOKEY PLASTIK WIPPERFURTH GmbH Aug. -Mittelsten-Scheid-Str.23, 51688 Wipperfurth, DE

(74) Ali Asani

(11) 529

(21) 875

(22) 17/11/2008

(30) 100 02 898.5 14.01.2000 DE

(54) 1,2-DIARYL BENZIMIDAZOLET PER MJEKIMIN E SEMUNDJEVE QE KANE TE BEJNE ME AKTIVITETIN E MICROGLIA

(51) C07D235/18, A61K31/415, A61P25/28, C07D405/04, C07D401/04, A61K31/44, C07D417/04, C07D401/12, C07D403/12

(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178 D-13353 Berlin, Germany

(72) KUHNKE, Joachim; (DE). HALFBRODT, Wolfgang; (DE). MOENNING, Ursula; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me 1,2-diaril benzimidazole të formulës së përgjithshme (I) dhe përdorimit të derivateve të benzimidazoleve për prodhimin e barërave që përdoren për trajtimin dhe parandalimin e sëmundjeve që janë të lidhura me aktivizimin e mikroglisë

(11) 530

- (21) 739
(22) 05/11/2008
(30) A 966/2002 27.06.2002 AT
(51) F16K3/28
(73) E.HAWLE ARMATURENWERKE GmbH Wagrainstrasse 13 A-4840 Vöcklabruck, Austria,
AT
(72) POHN, Franz, Johann; (AT). SCHLAGNITWEIT, Rupert; (AT). BERGER, Christian;
(AT). FÜHRER, Gerhard; (AT)
(74) Ali Asani

(57) Armaturë e mbyllur (1) për një medium rrjedhës, posaçërisht armaturë për ndalje (2) e bërë për ngarkim reciprok me shtypje, me kanal rrjedhës (6) dhe një shtëpizë (3) armature i bërë në një komorë valvule (11) dhe me një element të butë zaptues mbyllës (23) i cili mund të mbyll kanal in rrjedhës (6), dhe me një përbërje zaptuese (14) dhe/ose përbërje (15) të shtratit i cili kalon në vazhdim (12) të shtëpizës i cili e definon komorën (11) e ndaljes dhe me një vidhë (19) boshti bashkohet me elementin e mbyllës (23) nëpërmjet boshtit ndalues të bashkuar rrotullues (16). Elementi zaptues (23) i shfaqur nga shumëpjesëshe dhe së paku njëra është dimension i jashtëm (29) i trupit bazë (28) dhe pak më i vogël nga një rreze kushtëzuese (9) të kanalit rrjedhës (6) dhe përball saj janë sipërfaqet mbështetëse (32) të trupit bazë (28) nëpërmjet një gjatësie lidhëse gjeometrike (29) të vendosur elemente spërkatës (34) me trashësi rrethore skajore (34)

-
- (11) 531
(21) 742
(22) 05/11/2008
(30) 00200183.2 18.01.2000 EP
09/484,026 18.01.2000 US
(54) DROSPIRENON PËR TERAPI ZËVENDËSIM HORMONESH
(51) A61K31/585, A61P5/30, A61K31/565
(73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstasse 178, D-13353 Berlin,
Germany
(72) HEIL, Wolfgang; (DE). HILMANN, Jürgen; (DE). LIPP, Ralph; (DE). SCHÜRMAN, Rolf; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Kompozim farmaceutik e cila përfshin si përbërje të parë aktive estrogjenin, siç është estradioli ose estradiol valerat, në sasi të mjaftueshme për trajtimin e çregullimeve dhe simptomave të shkaktuara me nivelin deficitar të endogjene të estrogjenit të gratë, dhe si përbërje e dytë aktive 6β; 7β; 15β; 16β- dimetilen-3-okso-17α-preg-4-ene-21, 17-karbolakton (drospirenon, DRSP) në sasi të mjaftueshme të mbrojtë endometriumin nga efektet negative të estrogjenit të dobishme, pos kësaj, për trajtimin e peri-menopauzave, menopauzave dhe post-menopauzave të grave. Ky kompozim mund të përdoret për terapi për nderimin e hormoneve dhe mund të aplikohet si preparat farmaceutik multi-fazë. Kjo terapi e kombinuar mund të përfshijë aplikim të kontinuar, sekvecial ose të ndërprerë, ose kombinimet e tyre, DRSP dhe estrogjeni, secili mundësisht në formë të mikronizuar

- (11) 532
(21) 764
(22) 06/11/2008
(30) 60/399,490 29.07.2002 US
60/422,195 29.10.2002 US
60/436,979 30.12.2002 US
60/462,450 11.04.2003 US
60/464,314 21.04.2003 US
60/470,403 14.05.2003 US
60/485,354 07.07.2003 US
(54) PËRBËRJET FARMACEUTIKE UJORE TË 2,6-DIISPROPILFENOLIT
(51) A61K31/05, A61K9/107, A61K47/10, A61K47/26, A61K9/10
(73) TRANSFORM PHARMACEUTICALS, INC. 29 Hartwell Avenue, Lexington, MA 02421,
U.S.A.
(72) ZHANG, Zhong; (US). ALMARSSON, Orn; (US).
CHEN, Hongming; (US)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet ujore farmaceutike të cilat përmbajnë 2,6-diizopropilfenol (propofol). Përbërja e shpikjes mund të përmbajë propofol dhe dy ose më tepër mbushës inert si përzierje ujore. Përbërjet të cilat përmbajnë propofol janë hipotetikiisht sterile dhe jepen penetroitisht cilës do qoftë kafshe, përfshirë edhe njerëzit. Përbërjet po ashtu janë kimikiisht dhe fizikiisht stabile në një hapësirë të gjerë në kushte të mjedisit natyror

-
- (11) 532-1
(21) 764
(22) 06/11/2008
(54) PËRBËRJET FARMACEUTIKE UJORE TË 2,6-DIISPROPILFENOLIT
(73) TRANSFORM PHARMACEUTICALS, INC. 29 Hartwell Avenue, Lexington, MA 02421,
U.S.A.
(74) Ali Asani

-
- (11) 533
(21) 553
(22) 16/10/2008
(30) 0014046.7 26.05.2000 GB
0015835.2 27.06.2000 GB
(54) DERIVATET TRIAZOLIL TROPAN SI MODULATOR TE CCR5
(51) C07D451/04
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street New York, NY 10017, US
(72) PERROS, Manoussos; (GB). PRICE, David, Anthony; (GB). STAMMEN, Blanda, Luzia,
Christa; (GB). WOOD, Anthony; (GB)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur siguron komponimet e formulës (I): ku, R^1 është C_3-C_6 cikloalkil opsionalisht i zëvendësuar nga një ose më shumë atome fluor, ose C_1-C_6 alkil opsionalisht i zëvendësuar nga një ose më shumë atome fluor, ose C_3-C_6 cikloalkilmetil unazor opsionalisht i zëvendësuar nga një ose më shumë atome fluor; dhe R^2 është fenil opsionalisht i zëvendësuar nga një ose më shumë atome fluor, kripërat dhe solvatet e tij farmaceutikisht të pranueshme; dhe proceset për përgatitjen e komponimeve të ndërmjetme të përdorura në përgatitjen e përbërjeve që përmbajnë komponime të tilla dhe përdorimin e tyre.

(11) 533-1

(21) 553

(22) 16/10/2008

(54) DERIVATET TRIAZOLIL TROPAN SI MODULATOR TE CCR5

(73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street New York, NY 10017, US

(74) Trim Gjota

(11) 534

(21) 658

(22) 20/10/2008

(30) PA 2001 01231 20.08.2001 DK

60/337,543 22.10.2001 US

PA 2002 00558 16.04.2002 DK

60/373,027 16.04.2002 US

(54) VAKSINA EPITOP BETA-ALIMOID-ANALOG-QELIZA-T

(51) A61K39/00, A61K39/385, C07K14/47, A61P25/28

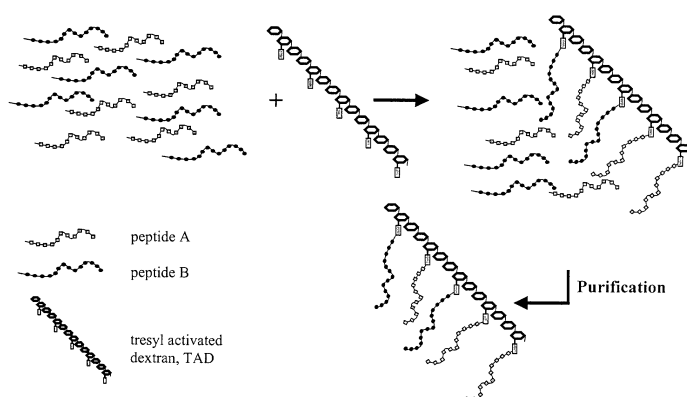
(73) H. Lundbeck A/S Ottiliavej 9, DK-2500, Denmark

(72) RASMUSSEN, Peter, Birk; (DK). JENSEN, Martin, Roland; (DK). NIELSEN, Klaus, Gregorius; (DK). KOEFOED, Peter; (DK). DEGAN, Florence, Dal; (DK)

(74) Trim Gjota

(57) Më poshtë paraqiten metodat e reja për kombinimin e sëmundjeve të karakterizuara nga depozitimi i amiloidit. Metodatat në përgjithsi mbështeten në imunizimin kundërt proteinës pararendëse amiloid (APP) ose amiloidit beta ($A\beta$ (b)). Imunizimi në mënyrë të preferueshme është shkaktuar nga administrimi i (APP) ose ($A\beta$ (b)) analoge ose autologe, analoget e përmendura janë të afta të indukojnë prodhime antitrop kundër polipeptideve amilodogjenike analoge. Kryesisht, si një imunogjen preferohet autologu $A\beta$ (b), që është modifikuar nga futja e një ose disa imunodominanteve të huaj dhe epitope qelizore-T të përziera. Gjithashtu më poshtë janë vaksinimi acid bërthamor kundër APP ose $A\beta$ (b) dhe vaksinimi duke përdorur vakcina të gjalla si dhe metodat dhe mënyra të dobishme për vaksinim. Të tilla metoda dhe mënyra përfshijnë ato për përgatitjen e formulave analoge dhe farmaceutike, si dhe fragmenteve të acidit bërthamor, vektorëve, qelizave të transformuara, polipeptideve dhe formulimeve farmaceutike.

PEPcOVAC SYNTHESIS



-
- (11) 534-1
(21) 658
(22) 20/10/2008
(54) VAKSINA EPITOP BETA-ALIMOID-ANALOG-QELIZA-T
(73) H. Lundbeck A/S Ottiliavej 9, DK-2500, Denmark
(74) Trim Gjota

-
- (11) 535
(21) 817
(22) 19/11/2008
(30) RM99A000220 13.04.1999 IT
(54) ESTERET E L-KARNITINES OSE ALKANOIL L-KARNITINES
(51) C07C229/22, A61K7/00, A61K9/127
(73) SIGMA-TAU INDUSTRIE FARMACEUTICHE Viale Shakespeare 47 I-00144 Rome, Italy
(72) PISANO, Claudio; (IT). TINTI, Maria, Ornella; (IT).
SANTANIELLO, Mosè; (IT). CRITELLI, Luciana; (IT). SALVATORI, Giovanni; (IT)
(74) Trim Gjota

(57) Janë përshkruar esteret e L-karnitinës dhe alkanoil L-karnitinës, të cilat mund të përdoren si lipide kationike për shpërndarjen ndërqelizore të komponimeve farmakologjikisht aktive. Janë zbuluar gjithashtu esteret e reja të L-karnitinës dhe alkanoil L-karnitinës të formulës (I) ku grupet R janë sipas përcaktimit në përshkrim.

-
- (11) 536
(21) 989
(22) 17/10/2009

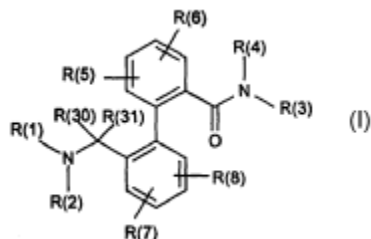
- (30) 02/07001 07.06.2002 FR
 (54) DERIVATET E ZËVENDËSUARA TË 1-PIPERAZINILACILPIPERDINËS,
 PËRFITIMI DHE PËRDORIMI I TYRE PËR QËLLIME TERAPEUTIKE
 (51) C07D417/14, C07D401/14, A61K31/497, A61P25/28
 (73) sanofi-aventis, 174 Avenue de France, FR-75013 Paris, FR
 (72) BONO, Françoise; (FR). BOSCH, Michaël; (FR).
 DOS SANTOS, Victor; (FR). HERBERT, Jean, Marc; (FR). NISATO, Dino; (FR).
 TONNERRE, Bernard; (FR). WAGNON, Jean; (FR)
 (74) Ragip Malushaj

(57)

- (11) 536-1
 (21) 989
 (22) 17/10/2009
 (54) DERIVATET E ZËVENDËSUARA TË 1-PIPERAZINILACILPIPERDINËS,
 PËRFITIMI DHE PËRDORIMI I TYRE PËR QËLLIME TERAPEUTIKE
 (73) sanofi-aventis, 174 Avenue de France, FR-75013 Paris, FR
 (74) Ragip Malushaj

- (11) 537
 (21) 493
 (22) 16/10/2008
 (30) 199 47 457.5 02.10.1999 DE
 (54) 1,1'-BIFENIL-2-KARBOKSAMIDET 2'-TË ZËVENDËSUARA, METODA PËR
 PRODHIMIN E TYRE, PËRDORIMI I TYRE SI NJË MEDIKAMENT DHE
 PREPARATET FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNE KËTO KOMPONIME
 (51) C07C271/22, C07D213/40, C07C311/19, C07C311/06, C07C311/13, C07C233/11,
 C07C233/87, C07C235/38, C07C275/28, C07C275/24, C07C335/16, C07C335/12,
 C07D233/54, A61K31/165, A61P9/06
 (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
 DE
 (72) BRENDEL, Joachim; (DE). SCHMIDT, Wolfgang; (DE). BELOW, Peter; (DE)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e formulës (I), ku R(1), R(2), R(3), R(4), R(5), R(6), R(7), R(8), R(30) dhe R(31) kanë kuptimin e përcaktuar në pretendime dhe janë veçanërisht të përshtatshëm si agjentë të rinj antiaritmik aktiv, në mënyrë të veçantë për trajtimin dhe profilaksinë e aritmisë atriale, p.sh. fibrilacionit atrial (AF) apo dridhjes atriale.



-
- (11) 538
(21) 724
(22) 03/11/2008
(30) 60/469,993 12.05.2003 US
60/470,244 12.05.2003 US
(54) PEPTIDET E REJA QE LIDHEN ME RECEPTORIN ERITROPOETIN
(51) C07K14/505
(73) AFFYMAX, INC. 4001 Miranda Avenue Palo Alto, CA 94304, US
(72) HOLMES, Christopher, P.; (US). YIN, Qun; (US).
LALONDE, Guy; (US). SCHATZ, Peter; (US). TUMELTY, David; (US). PALANI,
Balu; (US). ZEMEDE, Gemete, H.; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me komponimet peptide të cilat janë agonistë të receptorit eritropoetin (EPO-R). Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me metodat terapeutike që përdorin komponime të tilla peptide për trajtimin e çrregullimeve të lidhura me prodhimin e pamjaftueshëm apo të dëmtuar të qelizave të kuqe të gjakut. Janë dhënë gjithashtu përbërjet farmaceutike, të cilat përmbajnë komponimet peptide të shpikjes.

-
- (11) 538-41
(21) 724
(22) 03/11/2008
(54) PEPTIDET E REJA QE LIDHEN ME RECEPTORIN ERITROPOETIN
(73) AFFYMAX, INC. 4001 Miranda Avenue Palo Alto, CA 94304, US
(74) Trim Gjota

-
- (11) 539
(21) 942
(22) 17/11/2008
(30) 60/629,774 19.11.2004 US
60/647,639 26.01.2005 US
60/658,384 02.03.2005 US
60/713,384 01.09.2005 US
60/733,165 04.11.2005 US
(54) DERIVATET E 3-FENIL-PIRAZOLIT SI MODULATOR TE RECEPTORIT TE 5-HT-
2a SEROTONINIT I DOBISHEM PER MJEKIMIN E ÇRREGULLIMEVE QE JANE
TE LIDHURA ME ATO
(51) C07D231/16

- (73) ARENA PHARMACEUTICALS, Inc. 6166 Nancy Ridge Drive, San Diego, CA 92121-3223, US
(72) TEEGARDEN, Bradley; (US). XIONG, Yifeng; (US). STRAH-PLYNET, Sonja; (US).
JAYAKUMAR, Honnappa; (US). DOSA, Peter I.; (US). FEICHTINGER, Konrad; (US).
CASPER, Martin; (US). LEHMANN, Juerg; (US). JONES, Robert M.; (US). UNETT,
David J.; (US). CHOI, Jin, Sun, Karoline; (US)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me derivate 3-fenil-pirazole të formulës (Ia)kompozimet farmaceutike lidhur me ato të cilat modulojnë aktivitetet të 5-HT_{2a} të receptorit serotonin. Komponime dhe përzjerje farmaceutike të tyre të cilat janë drejtpërsëdrejti të përdorshme në trajtimin e grumbullimit të trombociteve, sëmundjeve arterite koronare, infarkt miokardiak, sulmit kalues ishemik, angjinës, goditjeve, fibrilacisë atrijale, zvogëlim të riskut të formimit të trombit , astmës ose simptomave lidhur me atë, tronditjeve ose simptomave, çrregullimeve të sjelljes, ilaçit që shkakton psikozë, psikozë ngacmuese

-
- (11) 540
(21) 765
(22) 06/11/2008
(30) 60/334,609 03.12.2001 US
(54) KOMPONIMET E ARIL URES NË KOMBINIM ME AGJENTE TJERE CITOSTATIK
OSE CITOTOKSIK PËR MJEKIM TË KANCEREVE
(51) A61K31/44, A61K31/535, A61K31/65, A61K31/435, A61K31/505, A61K31/47,
A61P35/00
(73) BAYER PHARMACEUTICALS CORPORATION 400 Morgan Lane, West Haven CT 06516-
4175, U.S.A.
(72) CARTER, Christopher, A.; (US). DUMAS, Jacques; (US). GIBSON, Neil; (US).
HIBNER, Barbara; (US). HUMPHREY, Rachel, W.; (US). TRAIL, Pamela; (US).
VINCENT, Patrick, W.; (US). ZHAI, Yifan; (US). RIEDL, Bernd; (DE). KHIRE, Uday;
(US). LOWINGER, Timothy, B.; (JP). SCOTT, William, J.; (US). SMITH, Roger, A.;
(US). WOOD, Jill, E.; (US). MONAHAN, Mary-Katherine; (US). NATERO, Reina;
(US). RENICK, Joel; (US). SIBLEY, Robert, N.; (US)
(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me kompozimin aril urea në kombinim me agjentët citotoksin ose citostatik për përdorim në shërimin sëmundjeve ndërmjetësuese raf kineaze siç është kanceri

-
- (11) 541
(21) 975
(22) 17/11/2008
(30) PA200300399 14.03.2003 DK
(54) METODA DHE PERBERJA FARMACEUTIKE PER ARRITJE TE SIGURTA TE
NIVELE TE PRANUESHME TE SERUM TESTOSTERONIT
(51) A61K 31/56, A61K 31/565, A61K 31/568, A61K 47/14

- (73) BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT, Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin, DE
- (72) HÜBLER, Doris; (DE). FRICKE, Sabine; (DE).
INGWERSEN, Jan-Peter; (DE). KUHNZ, Wilhelm; (DE)
- (74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me kompozimin aril urea në kombinim me agjentët citotoksin ose citostatik për përdorim në shërimin sëmundjeve ndërmjetësuese raf kineaze siç është kanceri

- (11) 542
- (21) 762
- (22) 06/11/2008
- (30) 60/489,102 23.07.2003 US
60/540,326 02.02.2004 US
- (54) OMEGA-KARBOKSIARIL DIFENIL UREA E ZAVENDËSUAR ME FLUOR PËR
MJEKIM DHE PARANDALIM TË SËMUNDJEVE DHE GJENDJEVE
- (51) C07D213/81, A61K31/44, A61P35/00
- (73) BAYER PHARMACEUTICALS CORPORATION 400 Morgan Lane, West Haven CT 06516-4175, U.S.A.
- (72) DUMAS, Jacques; (US). BOYER, Stephen; (DE). RIEDL, Bernd; (DE). WILHELM, Scott; (US)
- (74) Ali Asani

(57) Kompozime të formulës (I): (I) dhe kriperat e tij, probarnat e tij, metabolitet e tij, përbërje farmaceutike e cila përmban kësi kompozimi, dhe përdorimi i këtij kompozimi dhe përbërje për shërimin e sëmundjeve të ndërmjetësuar me raf, VEGFR, PDGFR, p38 dhe flt-3.

- (11) 543
- (21) 113
- (22) 18/09/2008
- (30) 101 41 099.9 22.08.2001 DE
- (54) AMILOPEKTINE E SHUMËDEGEZUAR PËR PËRDORIM ME METODAT E
TRAJTIMIT TERAPEUTIK DHE KIRURGIKALE TË GJITAREVE OSE NË
METODAT E DIAGNOSTIFIKIMIT POSACERISHT I PËRDORUR SI ZGJERUES I
VOLUMIT TË PLAZMËS
- (51) C08B35/00, C08B30/20, A61K47/36, A61K31/718, A01N1/02, G01N33/49, A61M1/36
- (73) Supramol Parentreal Colloids GmbH Industriestrasse 1-3 61191 Rosbach-Rodheim (DE)
- (72) SOMMERMEYER, Klaus; (DE)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përdorimin e amilopektinës të mbidegëzuar e cila ka një shkallë mesatare degëzimi prej > 10 dhe 25 mol % dhe një peshë molekulare (Mp) që varion nga 40.000 - 800.000 Dalton dhe derivate të saj në metodat për trajtim kirurgjik ose terapeutik të trupave të

njerëzve apo kafshëve ose në metodën diagnostikuese, në mënyrë të preferuar si një zgjerues volumi të plazmës. Zgjeruesit e volumit të plazmës të bazuar në amilopektin që etilon hidroksi, si një rezultat të etilimit të hidroksisë, kanë ekspozuar deri më sot disavantazhin e metabolizmit të paplotë dhe kështu ruajtjen e përkohëshme të indit që është e lidhur me efektet anësore. Sipas shpikjes, sigurohen zgjeruesit e rinj të plazmës bazuar në polizaharidet të cilët nuk paraqesin të njëjtat disavantazhe si të mëparshmit. Të përmirësuar, zgjeruesit e plazmës të metabolizuar plotësisht bazuar në amilopektinën e mbidegëzuar të mund të jenë përfutur prej kësaj kështu që amilopektinat natyrore të bimës janë shndëruar nga transglikosilimi në një mënyrë të tillë të rregullueshme, shkalla e lartë e degëzimit bën të mundur kontrollin e dekompozimit të serum- β (a)-amylase kështu nuk është e nevojshme asnjë ose vetëm një shkallë shumë e pakonsiderueshme e etilimit të hidroksis

-
- (11) 544
(21) 782
(22) 19/11/2008
(30) 60/491,534 01.08.2003 US
(54) PËRBËRJE TË REJA QË KANË AKTIVITET FRENUES KUNDREJT
TRANSPORTUESIT TË VARUR NGA NATRIUMI
(51) C 07H 19/06
(73) Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation 2-10, Dosho-machi 3-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka,
541-8505 JAPAN
(72) NOMURA, Sumihiro; KAWANISHI, Eiji; UETA, Kiichiro;
(74) Trim Gjota

(57) Një përbërje e formulës I, kur Unaza A dhe Unaza B janë: (1) Unaza A një unazë heterociklike monociklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, dhe Unaza B është një unazë heterociklike monociklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, një unazë e ngjitur heterobicyklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, ose një unazë benzene e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, (2) Unaza A është një unazë benzene e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme dhe Unaza B është një unazë heterociklike monociklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, ose një unazë e ngjitur heterobicyklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, ose (3) Unaza A është një unazë e ngjitur heterobicyklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, dhe Unaza B janë në mënyrë të pavarur një unazë heterociklike monociklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, një unazë e ngjitur heterobicyklike e pasaturuar e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme, ose një unazë benzene e zëvendësuar në mënyrë jo të detyrueshme; X është atom karboni ose një atom azoti; Y është $-(CH_2)_n-$ (n është 1 ose 2); një kripë e saj farmaceutikisht e pranueshme ose një parilaç i saj,

-
- (11) 544-1
(21) 782
(22) 19/11/2008
(54) PËRBËRJE TË REJA QË KANË AKTIVITET FRENUES KUNDREJT
TRANSPORTUESIT TË VARUR NGA NATRIUMI

- (73) Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation 2-10, Dosho-machi 3-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, 541-8505 JAPAN
(74) Trim Gjota
-

- (11) 545
(21) 792
(22) 19/11/2008
(30) 60/348,980 09.11.2001 US
(54) ANTITRUPAT E CD40
(51) C07K 16/28
(73) AMGEN FREMONT INC. And PFIZER PRODUCT INC.
(72) BEDIAN, Vahe; (US). GLADUE, Ronald, P.; (US). CORVALAN, Jose; (US). JIA, Xiao-Chi; (US). FENG, Xiao; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me antitrupat dhe pjesët lidhëse të antigjenit, të cilat lidhen në mënyrë specifike me CD40, mundësisht CD40 humane, dhe që funksionojnë si agonist të CD40. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me antitrupat anti-CD40 humane dhe me pjesët e tij lidhëse të antigjenit. Ky zbulim gjithashtu lidhet me antitrupat që janë antitrupa kimerik, bispecifik, të derivuar dhe me një varg ose pjesë të proteinave të ndërfutura. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me imunoglobulinat e izoluar me varg të rëndë dhe të lehtë që rrjedhin nga antitrupat anti-CD40 humane dhe molekulat e acidit nukleik që kodojnë këto imunoglobulina. Ky zbulim i paraqitur ka të bëjë edhe me metodat për të krijuar antitrupa anti-CD40 humane, përbërje që përmbajnë këto antitrupa dhe metodat e përdorimit të antitrupave dhe me përbërjet për diagnostikimin dhe trajtimin. Ky zbulim gjithashtu siguron metoda të terapisë së gjeneve duke përdorur molekulat e acidit nukleik që kodojnë molekulat e rënda dhe/ose të lehta të imunoglobulinës që përmbajnë antitrupat anti CD40 humane. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me kafshët transgjenike që përmbajnë molekula të acidit nukleik të shpikjes së paraqitur.

- (11) 546
(21) 976
(22) 18/11/2008
(30) 199 21 086.1 30.04.1999 DE
199 54 228.7 04.11.1999 DE
100 15 836.6 27.03.2000 DE
(54) DERIVATET E 6-ALKENIL-, 6-ALKINIL DHE 6-EPOKSI-EPOTILONIT, PROCESI PËR PRODHIMIN E TYRE DHE PËRDORIMI I TYRE NË PREPARATET FARMACEUTIKE
(51) C07D493/04, C07D405/06, C07D417/06, C07D405/14, C07D413/06, A61K31/335
(73) SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 178, D-13353 Berlin, DE
(72) KLAR, Ulrich; (DE). SCHWEDE, Wolfgang; (DE). SKUBALLA, Werner; (DE). BUCHMANN, Bernd; (DE). HOFFMANN, Jens; (DE). LICHTNER, Rosemarie; (DE)

(74) Ali Asani

(57) Shpikja përshkruar derivatet e reja 6-alkenil dhe 60-alkinil të epotilonit të formulës së përgjithshme (I) .

Në të cilën R1a ,R1b, R2a ,R2b, R3a ,R3b, R4 ,R5, R6 ,R7, A, Y, D, E, G, Y dhe Z kanë kuptimin e të cilat janë të dhëna në përshkrim. Kompozimet e reja reciprokisht ndikojnë me tubulinë duke i stabilizuar mikrotubulet në mënyrë specifike-fazore dhe në atë mënyrë gjejnë aplikim në shërimin e sëmundjeve ose gjendjeve të cilat janë të lidhura me nevojën e rritjes, ndarjes dhe/ose rritjes së qelizave. Sipas kësaj kompozimet janë të rregulluara për shërim të tumoreve malinj, për shembull, të karcinomit të ovariumit, barkut, zorrës së trashë, gjëndrave, gjoksit, mushkërive, kokëgdhe qafës, melanomat malinj, leukemisë akute malinje dhe leukemisë mielocite. Nëpërmjet kësaj, janë të rregulluara për terapi anti-angigebezë si dhe për shërimin e sëmundjeve inflamatore kronike (Ata si psorioza, artritisi). Veprimi i përdorimit dhe i përpunimit të kompozimit po ashtu janë të përshkruara

(11) 547

(21) 811

(22) 19/11/2008

(30) 60/488,681 18.07.2003 US

(54) AGJENTET SPECIFIK LIDHES ME FAKTORIN E RRRITJES HEPATOCIT

(51) C07K 14/00, A61K 38/16, A61K 39/395, C07K 16/00

(73) Amgen Inc. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, CA 91320-1799 (US)

Amgen Fremont Inc. 6701 Kaiser Drive Fremont, CA 94555, USA

(72) BURGESS, Teresa, L.; (US). COXON, Angela; (US). GREEN, Larry, L.; (US). ZHANG, Ke; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Janë përshkruar agjentët specifik lidhës që ndërveprojnë me faktorin e rritjes hepatocit (HGF). Janë përshkruar metodat e trajtimit të kancerit duke administruar një sasi farmaceutikisht efektive të një agjenti specifik lidhës me HGF. Janë përshkruar metodat e zbulimit të sasisë së HGF në një mostër duke përdorur një agjent specifik lidhës.

(11) 547-1

(21) 811

(22) 19/11/2008

(54) AGJENTET SPECIFIK LIDHES ME FAKTORIN E RRRITJES HEPATOCIT

(73) Amgen Inc. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, CA 91320-1799 (US)

Amgen Fremont Inc. 6701 Kaiser Drive Fremont, CA 94555, USA

(74) Trim Gjota

(11) 548

- (21) 723
(22) 03/11/2008
(30) P01 02279 31.05.2001 HU
P02 00774 01.03.2002 HU
(54) DERIVATET AMINOKINOLIN DHE AMINOPIRIDIN DHE PËRDORIMI I TYRE SI
LIGANDE TË ADENOZINE A₃
(51) C07D 213/85, C07D 215/46, C07D 215/48, C07D 401/12, C07D 405/12, C07D 405/14,
C07D 409/12, C07D 409/14
(73) SANOFI-AVENTIS 174, Avenue de France F-75013 Paris, France
(72) ARÁNYI, Péter; (HU). BALÁZS, László; (HU).
BALOGH, Mária; (HU) BATA, Imre; (HU). BÁTORI, Sándor; (HU). T. NAGY, Lajos;
(HU). TÍMÁRI, Géza; (HU). BOÉR, Kinga; (HU). FINANCE, Olivier; (FR). KAPUI,
Zoltán; (HU). MIKUS, Endre; (HU). ZAMOSVÖLGYI, Zsuzsanna; (HU).
SZELECZKY, Gábor; (HU). URBÁN-SZABÓ, Katalin; (HU)
(74) Trim Gjota

(57) Komponimet e formulës së përgjithshme (I), ku R⁴ dhe R⁵ përfaqësojnë atom hidrogjeni ose së bashku me një grup 1,3-butadienil, opsionalisht të zëvendësuara nga një grup metilendioksi ose një ose më shumë grupe C₁₋₄ alkil të drejtë ose të degëzuar, grup C₁₋₄ alkoksi të drejtë ose të degëzuar, grup hidroksi ose atom halogjen; janë ligandë të fuqishëm të receptorit adenozin A₃, mundësisht antagonistë.

-
- (11) 550
(21) 67
(22) 02/09/2008
(30) 27.11.1991 US 800549
(54) LIRIMI I KONTROLLUAR I KOMPOZICIONEVE TE OKSIKODONIT
(51) A61K 31/485, A61K 9/20, A61P 25/04
(73) EURO-CELTIQUE S.A. 2, avenue Charles de Gaulle, 1653 Luxembourg
(72) Oshlack, Benjamin (US). Minogue, John Joseph (US). Chasin, Mark (US). Kaiko, Robert Francis (US)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja zbulon një formulë dozë solide me çlirim të kontrolluar për administrim oral që përmban sasi efektive oksikodoni apo kripe oksikodoni për të kontrolluar dhimbjen te një matricë, ku formula dozë në fjalë i shkakton formës dozë ritëm shpërbërjeje in vitro, matur me Metodën USP Paddle, në 100 rpm në 900 ml zbutës ujor (pH ndërmjet 1,6 dhe 7,2) në 37°C, me 12,5% - 42,5% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 1 ore, me 25%-55% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 2 orësh, me 45%-75% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 4 orësh, dhe me 55%-85% (të peshës) oksikodon të çliruar pas 6 orësh, dhe ku ritmi i çlirimit in vitro nuk varet nga pH kur pH është ndërmjet 1,6 deri 7,2. Formula dozë është tabletë. Shpikja zbulon edhe metodën për përgatitjen e kësaj forme dozë me administrim oral

- (11) 551
(21) 243
(22) 13/10/2008
(30)
(54) TABLETE FARMACEUTIKE DYSHTRESORE E PËRBËRË NGA TELMISARTAN DHE NJË DIURETIK SI DHE PËRGATITJA E SAJ
(51) A61K9/20, A61K31/635, A61K31/54, A61K31/495, A61K31/415
(73) BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germany
(72) FRIEDL, Thomas; (DE). SCHEPKY, Gottfried; (DE)
(74) Kujtesa Nezaj

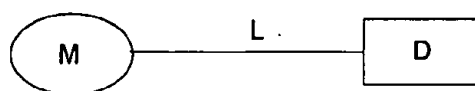
(57) Një tabletë dyshtresore farmaceutike qe përfshin një shtresë të parë e formuluar për lirimin e menjëhershëm të angiotensin II receptor antagonist telmisartan nga një matricë tabletë shperberese që përmban të telmisartan në formë substancialisht amorfe dhe një shtresë të dytë e formuluar për lirimin e menjëhershëm të një diuretik si hidroklorotiazid nga një tabletë matricë me shthurje të shpejtë. Nje metode per prodhimin e tabletës dyshtresore zbulohet gjithashtu.

-
- (11) 552
(21) 861
(22) 19/11/2008
(30) 11/185,448 19.07.2005 US
(54) LIRIM NË VAZHDIM 3SI (I ZGJATUR) I ANTI-IFEKTIVEVE
(51) A61K 9/127, A61K 47/44
(73) TRANSERVE, INC Princeton Corporate Plaza, 11 Deer Park Drive, Suite 117, Monmouth Junction, NJ 08852-1923, USA
(72) BONI, Lawrence, T.; (US). MILLER, Brian, S.; (US). MALININ, Vladimir; (US). LI, Xingong; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Janë paraqitur mjetet lipidike antiinfektive të cilat në esencë nuk kanë lipide anjonike, në të cilat raporti lipid dhe mjete antiinfektive është prej përafërsisht 1:1 deri përafërsisht 4:1, dheku vlera mesatare e diametrit është më e vogël se përafërsisht 1 µm. Po ashtu, është siguruar procedura e përfitimit të preparatit lipidik antiinfektiv i cili nënkupton procesin e infuzionit. Gjithashtu, janë siguruar preparatet lipidike antiinfektive në të cilat raporti lipid dhe ilaç është përafërsisht 1:1 ose më pak, përafërsisht 0,75:1 ose më pak, ose përafërsisht 0,50:1 ose më pak, janë përfituar me procesin e infuzionit në ujë. Zbulimi në fjalë, po ashtu ka të bëjë me procedurën e shërimit të pacientëve me infeksion të mushkërive, që nënkupton aplikimin e sasive efektive terapeutike të preparateve lipidike antiinfektive sipas zbulimit në fjalë. Zbulimi në fjalë, po ashtu ka të bëjë me procedurën e shërimit të pacientëve që vuajnë nga fibroza cistike, që nënkupton aplikimin e sasive efektive terapeutike të preparateve lipidike antiinfektive sipas zbulimit në fjalë.

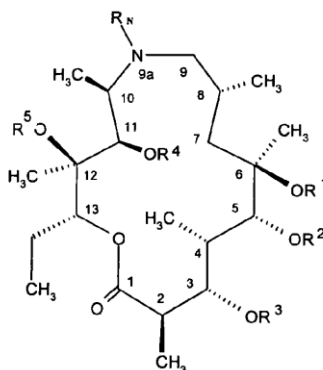
-
- (11) 553

- (21) 688
 (22) 20/10/2008
 (30) P20030324 24.04.2003 HR
 (54) KONJUGATET MAKROLID ME AKTIVITET ANTI-INFLAMATORE
 (51) C07J1/00, C07D413/12, C07D273/00
 (73) GlaxoSmithKline isatrazivački Zagreb d.o.o Prilaz baruna Filipovića 29 10000 Zagreb Hrvatska
 (72) MERCEP, Mladen; (HR). MESIC, Milan; (HR). TOMASKOVIC, Linda; (HR).
 MARKOVIC, Stribor; (HR). HRVACIC, Boska; (HR). MAKARUHA, Oresta; (HR).
 POLJAK, Visnja; (HR)
 (74) Trim Gjota
 (57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me komponimet e reja të përfaqësuar nga Formula I:



I

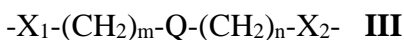
ku M paraqet një nën-njësi makrolide të strukturës II:



II

ku

L përfaqëson zinxhirin e strukturës III:



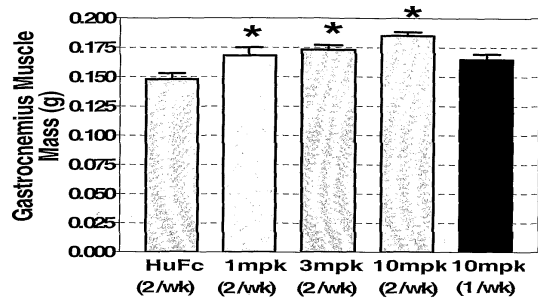
D përfaqëson nën-njësinë steroide ose josteroide të derivuar nga barnat steroide ose josteroide (AIJS) me aktivitet anti-inflamator.

Shpikja e paraqitur ka të bëjë edhe me kripërat dhe solvatet farmaceutikisht të pranueshme të komponimeve të tilla të përgatitura, me proceset dhe komponimet e ndërmjetme për përgatitjen e tyre, si dhe me veprimin e përmirësuar terapeutik dhe me përdorimin në trajtimin e gjendjeve dhe sëmundjeve inflamatore në njerëz dhe kafshë.

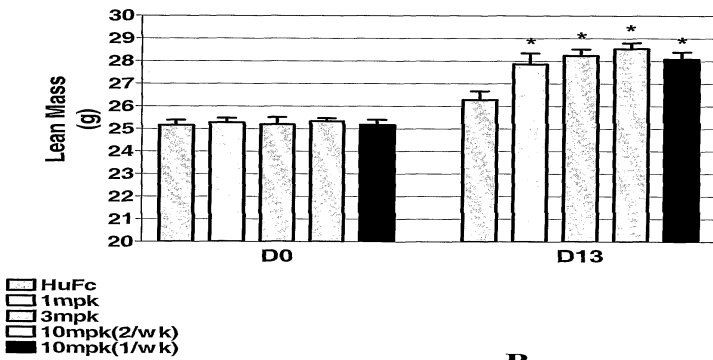
-
- (11) 553-1
(21) 688
(22) 20/10/2008
(54) KONJUGATET MAKROLID ME AKTIVITET ANTI-INFLAMATORE
(73) GlaxoSmithKline isatrazivački Zagreb d.o.o Prilaz baruna Filipovića 29 10000 Zagreb Hrvatska
(74) Trim Gjota
-

- (11) 554
(21) 657
(22) 20/10/2008
(30) 60/435,923 20.12.2002 US
(54) AGJENTËT LIDHËS TË PENGOJNE MYOSTATINËS
(51) C07K14/475
(73) AMGEN INC. Law Department 51 University Street, Seattle, WA 98101 US
(72) HAN, HQ; (US). MIN, Hosung; (US). BOONE, Thomas, Charles; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpika e paraqitur siguron agjentët lidhës që përfshijnë peptide të afta për lidhjen e myostatinës dhe pengojnë aktivitetin e saj. Në një mishërim agjenti lidhës përfshin së paku një peptide që lidh myostatinën bashkëngjitur drejtpërdrejt ose jodrejtpërdrejt në së paku një varg të tillë si polimer ose një domain Fc. Agjentët lidhës të shpikjes së paraqitur prodhojnë masë muskuli të ligësht në rritje, kur administrohen në kafshë dhe ulin yndyrnat në porcionet e muskulit. Përbërjet terapeutike që përmbajnë agjentë lidhës të shpikjes së paraqitur janë të dobishme për trajtimin e çrregullimeve të gërryerjes së muskulit dhe çrregullimeve të tjera metabolike duke përfshirë diabetet dhe obezitetin.



A



B

(11) 554-1
 (21) 657
 (22) 20/10/2008
 (54) AGJENTËT LIDHËS TË PENGOJNE MYOSTATINËS
 (73) AMGEN INC. Law Department 51 University Street, Seattle, WA 98101 US
 (74) Trim Gjota

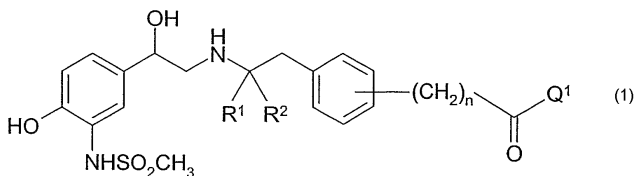
(11) 555
 (21) 818
 (22) 19/11/2008
 (30) 60/113,647 23.12.1998 US
 (54) ANTITRUPA NJEREZOR MONOKLONAL PER CTLA-4
 (51) C07K16/28, C12N5/071, G01N33/53, G01N33/68
 (73) AMGEN FREMONT INC. AND PFIZER INC.
 (72) HANSON, Douglas, Charles; (US). NEVEU, Mark, Joseph; (US). MUELLER, Eileen, Elliot; (US). HANKE, Jeffrey, Herbert; (US). GILMAN, Steven, Christopher; (US). DAVIS, C., Geoffrey; (US). CORVALAN, Jose, Ramon; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Në lidhje me shpikjen që paraqitet, gjenden të siguruara antitropa njerëzor plotësisht monoklonal kundër antigenit 4 T-limfocite citotoksik (CTLA-4) njerëzor. Sekuencat nucleotide që kodojnë sekuencat e amino acidit që përfshijnë molekula të rënda dhe të lehta të zinxhirit immunoglobulin, veçanërisht sekuenca të të afërta të zinxhirit të rënda dhe të lehta që kalojnë rajonet përcaktuese plotësuese (CDRs), kryesisht janë siguruar nga brenda FR1 dhe/ose CDR1 përmes CDR3 dhe/ose brenda FR4. Për më tepër janë siguruar antitropa që kanë veçori lidhje të njëjta dhe antitropa (ose antagonistë të tjerë) që kanë funksionalitet të njëjtë si antitropa të zbuluar këtu. Gjithashtu është siguruar një sistem culture qelize për analizimin e stimulimit të qelizës T.

- (11) 555-1
- (21) 818
- (22) 19/11/2008
- (54) ANTITRUPA NJEREZOR MONOKLONAL PER CTLA-4
- (73) AMGEN FREMONT INC. AND PFIZER INC.
- (74) Trim Gjota

- (11) 556
- (21) 548
- (22) 16/10/2008
- (30) 04290169.4 22.01.2004 EP
0406387.1 22.03.2004 GB
60/600,260 09.08.2004 US
- (54) DERIVATET E SULFONAMIDIT PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE
- (51) C07C311/08
- (73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street New York, NY 10017
Pfizer Limited Ramstage Road, Sandwich Kent CT13 9 NJ, GB
- (72) BROWN, Alan, Daniel; (GB). BUNNAGE, Mark, Edward; (GB). GLOSSOP, Paul, Alan; (GB). JAMES, Kim; (GB). LANE, Charlotte, Alice, Louise; (GB). LEWTHWAITE, Russell, Andrew; (GB). MOSES, Ian, Brian; (GB). PRICE, David, Anthony; (GB). THOMSON, Nicholas, Murray; (GB)
- (74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim lidhet me komponimet e formulës (1) dhe me proceset për përgatitjen e komponimeve që i përmbajnë ato dhe me përdorimin e derivateve të tilla. Komponimet sipas shpikjes së paraqitur janë të dobishme në sëmundje, çrregullimeve dhe gjendje të shumta, veçanërisht në çrregullimet dhe gjendjet inflamatore, alergjike dhe respiratore.



-
- (11) 556-1
(21) 548
(22) 16/10/2008
(54) DERIVATET E SULFONAMIDIT PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street New York, NY 10017
Pfizer Limited Ramstage Road, Sandwich Kent CT13 9 NJ, GB
(74) Trim Gjota
-

- (11) 557
(21) 365
(22) 16/10/2008
(30) 60/151,436 30.08.1999 US
(54) PËRDORIMI I FRENUESVE TË SISTEMIT RENIN-ANGIOTENZIN NE
PARANDALIMIN E SËMUNDJEVE TË MENJËHERSHME KARDIOVASKULARE
(51) A61K31/00, A61K31/403, A61P9/00, A61P9/04, A61P9/10, A61P9/12, A61P43/00
(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
(72) SCHOELKENS, Bernward; (DE). BENDER, Norbert; (DE). RANGOONWALA,
Badrudin; (DE). YUSUF, Salim; (CA). DAGANAIS, Gilles; (CA). GERSTEIN, Hertzell;
(CA)
(74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim ka të bëjë me përdorimin e një frenuesi të sistemit renin-angiotenzin ose një derivat të tij farmaceutikisht të pranueshëm, opsionalisht së bashku me një antihipertensiv tjetër, një agjent për uljen e kolesterolit, një diuretik ose aspirinë, në prodhimin e një medikamenti për parandalimin e sëmundjeve të menjëhershme kardiovaskulare; me një metodë për parandalimin e sëmundjeve të menjëhershme kardiovaskulare të përbërë nga administrimi në një pacient në nevojë për këtë parandalim të një sasive efektive të një frenuesi të sistemit renin-angiotenzin ose një derivat të tij, farmaceutikisht të pranueshëm, opsionalisht së bashku me një antihipertensiv tjetër, një agjent për uljen e kolesterolit, një diuretik ose aspirinë; ose me një produkt të kombinuar që përmban një frenues të sistemit renin-angiotenzin ose një derivat të tij, farmaceutikisht të pranueshëm, dhe një agjent për uljen e kolesterolit.

- (11) 558
(21) 365
(22) 16/10/2008
(30) 60/419,057 16.10.2002 US
60/479,241 17.06.2003 US
(54) ANTITRUPAT NEUTRALIZUES HUMAN ANTI-IFN-Y SI INHIBITORE SELEKTIV
TE SHTEGUT IFN-Y
(51) A61K39/395, C07K16/24
(73) Amgen Center Drive Thousand Oaks, California 91320-1789 USA
MEDAREX, Inc. 707 State Road Princeton, New Jersey, USA

(72) WELCHER, Andrew, A.; (US). CHUTE, Hilary, T.; (US). LI, Yue-Sheng; (US). HUANG, Haichun; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Ky zbulim siguron antitropa që ndërveprojnë ose lidhen tek interferon-gama e njeriut (IFN- γ) dhe metodat për trajtimin e sëmundjeve të ndërmjetme të IFN- γ nëpërmjet administrimit të një sasive farmaceutikisht efektive të antitropave tek IFN- γ . Gjithashtu janë siguruar metodat e zbulimit të sasisë së IFN- γ në një mostër duke përdorur antitropat e IFN- γ .

(11) 558-1

(21) 365

(22) 16/10/2008

(54) ANTITRUPAT NEUTRALIZUES HUMAN ANTI-IFN-Y SI INHIBITORE SELEKTIV
TE SHTEGUT IFN-Y

(73) Amgen Center Drive Thousand Oaks, California 91320-1789 USA
MEDAREX, Inc. 707 State Road Princeton, New Jersey, USA

(74) Trim Gjota

(11) 558-2

(21) 802

(22) 19/11/2008

(73) Medarex, L.L.C Route 206 and Province Line Road, Princeton, New Jersey 08540, USA

(11) 559

(21) 790

(22) 19/11/2008

(30) 60/069,510 15.12.1997 US
09/163,351 30.09.1998 US

(54) PËRBËRJET DHE METODAT PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE SË MUNGESËS
TË VËMENDJES DHE SËMUNDJES TË MUNGESËS SË VËMENDJËS /MBI
AKTIVITETIT ME METILFENIDAT

(51) A61K9/70

(73) Noven Pharmaceuticals, Inc. 11960 S.W. 144 Street Miami, Florida 33186, USA

(72) MANTELLE, Juan; (US). DIXON, Terese, A.; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja lidhet me një metodë për trajtimin e Sëmundjes së Mungesës së Vëmendjes (ADD) dhe Sëmundjes së Mungesës së Vëmendjes/Mbiaktivitetit (ADHD) dhe përbërjet për aplikim topical të metilfenidatës që përfshin një metilfenidate në një sistem fundor fleksibël, ku metilfenidate është e pranishme në një masë të mjaftueshme për të arritur në thelb një gjendje në të cilin shkalla e një reaksion enzimesë është e pavarur nga përqendrimi i substratës për shpërndarjen në lëkurë ose mukozë të një pacienti në nevojë të saj për një periudhë kohe së paku 10 orë.

-
- (11) 559-1
(21) 790
(22) 19/11/2008
(54) PËRBËRJET DHE METODAT PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE SË MUNGESËS
TË VËMENDJES DHE SËMUNDJES TË MUNGESËS SË VËMENDJËS /MBI
AKTIVITETIT ME METILFENIDAT
(51) A61K9/70
(73) Noven Pharmaceuticals, Inc. 11960 S.W. 144 Street Miami, Florida 33186, USA
(74) Trim Gjota
-

- (11) 560
(21) 65
(22) 02/09/2008
(30) GB 06.03.1990. 90 05 014.7
(54) DERIVATET E N-(4-PIPERIDINIL) (DIHIDROBENZOFURAN OSE DIHIDRO-2H-
BENZOPIRAN) KARBOKSAMIDEVE DHE MENYRA PER PERFITIMIT E TYRE
(51) C 07 D405/12, 405/14, 513/04; A 61 K34/445// (C 07 D513/04 277:00)
(73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30 2340 Beerse, Belgium
(72) VAN DAELE GEORGES HENRI PAUL; BOSMANS JEAN-PAUL RENÉ MARIE
ANDRE; DE CLEYN MICHAEL ANNA JOZEF
(74) Ali Asani

(57) DERIVATET E N-(4-PIPERIDINIL)(DIHIDROBEZOFURAN OSE DIHIDRO-2H-
BENZOPIRAN) TË KARBOKSAMIDIT DHE MËNYRA E PËRFITIMIT TË TYRE
derivatet e N-(4-piperidinil)(dihidrobezofuran ose dihidro-2H-benzopiran) të karboksamidit.

Në të cilat A është radikal

- CH₂-CH₂- (a-1),
-CH₂-CH₂--CH₂- (a-2), ose
-CH₂-CH₂--CH₂-CH₂- (a-3),

Në të cilat një ose dy atome të hidrogjenit në radikalët e theksuar (a-1) deri (a-3) mund të zëvendësohen me radikal C1-6alkil;

R1 është hidrogjen ose halo; R2 është hidrogjen, amino, mono ose di C1-6alkil-karbonilamin; R3 është hidrogjen ose C1-6alkil; L është C3-6 cikloalkanon, C3-6 alkenil, në shembullin e dhënë i supstituar me aril, ose është L;

- Alk-R6 (b-1),
-Alk-X-R5 (b-2),
-Alk-Y-C(=D)-R7 (-3),ose
-Alk-Y-C(=O)-NR₉R₁₀ (b-4),

Në format N-okside, format e kripërave shtesë dhe format e tyre izomere të vjetra kimike. Produktet kanë veti të stimulimit të motilitetit gastrointestinal. Kompozimet farmaceutike, të

cilat i përmbajnë këto kompozime si përbërje aktive, dhe veprimi për përdorimin e kompozimeve të përmendura dhe kompozimet e farmaceutike

- (11) 561
- (21) 650
- (22) 17/10/2008
- (30) US 08.12.1993. 08/164,074
- (54) DERIVATI HIDRATE KRISTALE 3,4,4-TRISUPSTITUISANI-PIPERADINIL-N-ALKIL KARBOKSILA, DHE METODA E TYRE INTERMEDIARE PËR PËRFITIM
- (51) C 07 D211/22; A 61 K31/445
- (73) ELI LILLY AND COMPANY, Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana 46285, US
- (72) Frank Scott Alan; Prather Douglas Edward; Ward Jeffrey Alan; Werner John Arnold
- (74) Ragip Malushaj

(57)

- (11) 562
- (21) 100
- (22) 16/09/2008
- (30) US 24.09.1996. 08/718,931
- (54) RYPI I SIGURIMIT
- (51) A 61 B35/00
- (73) SPERIAN FALL PROTECTION, INC. 1345 15th Street, Franklin, Pennsylvania 16323, U.S.A.
- (72) COX Ronald
- (74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me rripat e sigurisë (10) të cilët i bartë ndonjë person. Rripat e sigurisë përbëhen nga pjesët (20, 70, 80) shirit i cili kalon nga pjesa e personit me qëllim që i njëjti të ndalet brenda rripave të sigurisë (10). Pjesët (10), (20, 70, 80) e shiritit janë të bërë nga materiali elastik, elasticiteti i zgjatjes në gjanise nga 3% deri 15% nën ngarkimin e zgjatjes nga 4,54 kg. Materialet e pjesëve (20, 70, 80) të shiritit kanë forcë kritike të zgjatjes të së paku 2268 kg.

- (11) 563
- (21) 578
- (22) 17/10/2008
- (30) US 24.03.1995. 08/409,566
- (54) POLIMORFET E TRAJTES II TE OLLANZAPINES FORMULIMI FARMACEUTIK DHE PROCESI I TYRE
- (51) C 07 D495/04, 243/00, B63/00; A 61 K31/55
- (73) ELI LILLY AND COMPANY, Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana, US
- (72) Bunnell Arthur Charles; Hendriksen Arnold Barry; Larsen Dean Samuel
- (74) Ragip Malushaj

(57)

- (11) 564
- (21) 987
- (22) 19/11/2008
- (30) 09/259,337 01.03.1999 US
- (54) SET DHE METODË PËR RADIOETIKETIM TË ANTITRUPAVE, DHE METODË PËR PËRCAKTIMIN E IMUNOREAKTIVITETIT TË ANTITRUPAVE TË RADIOETIKETUARA ME ANË TË LIDHJES QELIZORE
- (51) G01N33/534, G01N33/60
- (73) BIOGEN IDEC INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, USA
- (72) CHINN, Paul; (US). MORENA, Ronald; (US). LABARRE, Michael; (US). LEONARD, John, E.; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Analiza laboratorike e lidhjes të antittrupit dhe takëmet për ngarkim me izotop radioaktiv gjurmues janë shpалosur për ngarkimin me izotop radioaktiv dhe testimin e antitrupave terapeutik në kuadrin komercial. Në veçanti, takëmet janë dizenuar për krijimin dhe vlerësimin e lidhjeve anti-CD20 të ngarkuara me izotop radioaktiv gjurmues për t'u përdorur për trajtimin dhe pasqyrimin e tumoreve të limfomës të qelizës B. Të gjithë reagentët e takëmit janë steril dhe janë projektuar për të arritur një nivel të lartë të ngarkimit me izotop radioaktiv gjurmues të antittrupit dhe qëndrueshmëri produkti me rezultate që janë tepër të riprodhueshëm.

- (11) 564-1
 - (21) 987
 - (22) 19/11/2008
 - (54) SET DHE METODË PËR RADIOETIKETIM TË ANTITRUPAVE, DHE METODË PËR PËRCAKTIMIN E IMUNOREAKTIVITETIT TË ANTITRUPAVE TË RADIOETIKETUARA ME ANË TË LIDHJES QELIZORE
 - (73) BIOGEN IDEC INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, USA
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 565
- (21) 860
- (22) 19/11/2008
- (30) 10/79039 26.03.1998 JP
10/182963 29.06.1998 JP
- (54) PREPARATET ME CLIRIM TE QENDRUESHEM
- (51) A61K31/40, A61K31/405, A61K9/22, A61K47/38, A61K47/32, A61K47/36, A61K47/40, A61K47/14
- (73) Astellas Pharma Inc. 3-11, Nihonbashi-Hocho 2-chome, Chuo-ku, Tokyo, JAPAN

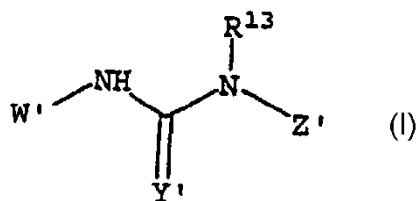
- (72) YAMASHITA, Kazunari; (JP). HASHIMOTO, Eiji; (JP). NOMURA, Yukihiro; (JP). SHIMOJO, Fumio; (JP). TAMURA, Shigeki; (JP). HIROSE, Takeo; (JP). UEDA, Satoshi; (JP). SAITOH, Takashi; (JP). IBUKI, Rinta; (JP). IDENO, Toshio; (JP)
- (74) Trim Gjota

(57) Preparatet e komponimeve makrolide për administrim oral, të karakterizuar se çlirimi i komponimeve makrolide është i qëndrueshëm, p.sh., preparatet me çlirim të qëndrueshëm mundësisht përmbajnë si një komponent një dispersion në gjendje të ngurtë, ku një komponim makrolid në një gjendje amorfe gjendet në një bazë të ngurtë ose në një pluhur të imët të një komponimi makrolid.

-
- (11) 565-1
(21) 860
(22) 19/11/2008
(54) PREPARATET ME CLIRIM TE QENDRUESHEM
(73) Astellas Pharma Inc. 3-11, Nihonbashi-Hocho 2-chome, Chuo-ku, Tokyo, JAPAN
(74) Trim Gjota

-
- (11) 566
(21) 820
(22) 19/11/2008
(30) 60/273,124 02.03.2001 US
(54) ARIL DHE HETEROARIL UREA SI CHK1 INHIBITORE PER PERDORIM SI RADIOSENSIBILIZUESDHE KEMOSENSIBILIZUES
(51) C07D241/20, C07D401/12, C07D403/12, C07D241/54, A61K31/4965, A61K31/498, A61P35/00, C07D405/12, C07D251/22, C07D231/40, C07D239/46, C07D253/06, C07D239/42, C07D257/06, C07D213/75, C07D277/48
(73) Icos Corporation 22021 20 Avenue, S.E Bothell, WA 98208 USA
(72) KEEGAN, Kathleen, S.; (US). KESICKI, Edward, A.; (US). GAUDINO, John, Joseph; (US). COOK, Adam, Wade; (US). COWEN, Scott, Douglas; (US). BURGESS, Laurence, Edward; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpalosen përbërjet e uresë të zëvendësuar nga aril- dhe heteroaril të dobishme në trajtimin e sëmundjeve dhe gjendjeve të lidhura me dëmtimin e ADN ose dëmtimin në vetprodhimin e ADN. Gjithashtu shpalosen metodat e krijimit të përbërjeve, dhe përdorimi i tyre si agjentë terapeutikë, për shembull, në trajtimin e kancerit dhe sëmundjeve të tjera të karakterizuara nga të metat në vetprodhimin e ADN, veçimin e kromozonit, ose të ndarjes së qelizës. Ku W' është një unazë aromatike gjashtë-elementëshe që përmban së paku 2 atome azot dhe zëvendësuar jodetyrimisht siç përcaktohet në pretendime, Z' është një pesë apo gjashtë



- (11) 566-1
 (21) 820
 (22) 19/11/2008
 (54) ARIL DHE HETEROARIL UREA SI CHK1 INHIBITORE PER PERDORIM SI RADIOSENSIBILIZUES DHE KEMOSENSIBILIZUES
 (73) Icos Corporation 22021 20 Avenue, S.E Bothell, WA 98208 USA
 (74) Trim Gjota

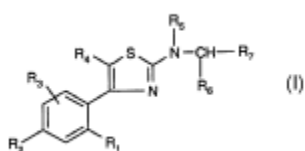
- (11) 567
 (21) 851
 (22) 19/11/2008
 (30) 09/259,338 01.03.1999 US
 (54) Procedura dhe kompleti per radioregjistrimin efektiv te proteinave me radioizotope terapeutike
 (51) A61K51/08, A61K51/10
 (73) BIOGEN IDEC INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, USA
 (72) CHINN, Paul; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpalosen methodat dhe takemet per ngarkimin e proteinave, peptideve dhe lidhesave me izotope radiolitike, veçanerisht me yttrium-90, permes se cilit, arrihen pastertia e mjaftueshme, aktiviteti specifik dhe afiniteti i lidhjes qe proteina e ngarkuar mund te administrohet drejtpersedrejt tek nje pacient pa pastrim te metejshem me ane te kollones. Takeme dhe metoda te tilla do te jene veçanerisht te dobishme ne nxitjen e radioimunoterapisë ne spital dhe futjen e pacentëve te jashtem per trajtim te kancerit.

- (11) 567-1
 (21) 851
 (22) 19/11/2008
 (54) Procedura dhe kompleti per radioregjistrimin efektiv te proteinave me radioizotope terapeutike
 (73) BIOGEN IDEC INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, USA
 (74) Trim Gjota

- (11) 568

- (21) 678
 (22) 20/10/2008
 (30) 99/09144 15.07.1999 FR
 (54) DERIVATET E AMINOTIAZOLIT DHE PERDORIMI I TYRE SI LIGANDE TE RECEPTORIT CRF
 (51) C07D277/42, C07D417/12, A61K31/426, A61K31/427, A61P25/00
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (72) FONTAINE, Evelyne; (FR). GESLIN, Michel; (FR). GULLY, Danielle; (FR). PRADINES, Antoine; (FR). ROGER, Pierre; (FR)
 (74) Trim Gjota

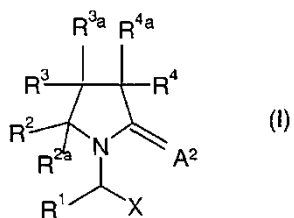


(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e formulës (I), ku: R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ dhe R⁷ janë përcaktuar në pretendimin 1. Këto komponime kanë afinitet për receptorët CRF.

- (11) 568-1
 (21) 678
 (22) 20/10/2008
 (54) DERIVATET E AMINOTIAZOLIT DHE PERDORIMI I TYRE SI LIGANDE TE RECEPTORIT CRF
 (73) Sanofi-Aventis, 174 Avenue de France, FR-75013, Paris, FR
 (74) Trim Gjota

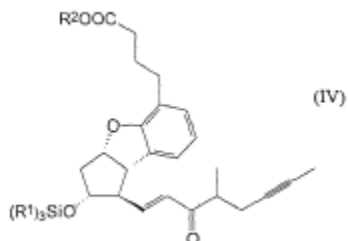
- (11) 569
 (21) 845
 (22) 19/11/2008
 (30) 0004297.8 23.02.2000 GB
 (54) DERIVATET 2-OKSO-1-PIROLIDINIKE, PROCEDURA PËR PËRFITIMIN DHE APLIKIMIN E TYRE
 (51) C07D207/27
 (73) UCB, S.A. Allée de la Recherche 60 B-1070 Brussels, Belgium
 (72) DIFFERDING, Edmond; (BE). KENDA, Benoît; (BE). LALLEMAND, Bénédicte; (BE). MATAGNE, Alain; (BE). MICHEL, Philippe; (BE). PASAU, Patrick; (BE). TALAGA, Patrice; (BE)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja lidhet me derivatet e 2-okso-1-pirrolidine të formulës (I) ku zëvendësuesit janë siç përcaktohen në specifikim, si dhe me përdorimet e tyre si përbërje farmaceutike. Përbërjet e shpikjes janë veçanërisht të përshtatshme për trajtimin e çrregullimeve neurologjike si epilepsin.



- (11) 570
 (21) 713
 (22) 03/11/2008
 (30) P 0103089 30.07.2001 HU
 (54) PROCESI PER PRODHIMIN E BERAPROSTIT DHE KRIPERAVE TE TIJ
 (51) C07D307/93
 (73) CHINOIN Gyógyszer és Vegyészeti Termekék Gyára Zrt. Tó u. 1-5 H-1045 Budapest, Hungary
 (72) SZABO, Tibor; (HU). BÓDI, József; (HU). DALMADI, Gyula; (HU). BALOGHNÉ KARDOS, Zsuzsanna; (HU). SZEVERÉNYI, Zoltán; (HU)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e paraqitur ka të bëjë me një proces të ri për përgatitjen e beraprostitt të formulës (I) duke përdorur komponime të reja të ndërmjetme.



- (11) 570-1
 (21) 713
 (22) 03/11/2008
 (54) PROCESI PER PRODHIMIN E BERAPROSTIT DHE KRIPERAVE TE TIJ
 (73) CHINOIN Gyógyszer és Vegyészeti Termekék Gyára Zrt. Tó u. 1-5 H-1045 Budapest, Hungary
 (74) Trim Gjota

- (11) 571
 (21) 857
 (22) 19/11/2008
 (30) 60/388,570 12.06.2002 US
 (54) Komponime Herbicide

- (51) A01N 37/22
(73) SYNGENTA PARTICIPATIONS AG Schwarzwaldalle 215 CH-4058 Basel, Switzerland
(72) NABORS, James; (US). FOWLER, Jeffrey; (US).
HOPKINSON, Michael; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Një kompozim herbicid që përmban, përveç eksipientëve të zakonshëm të formulimit inert, si një përzjerje të së paku një herbicidi acetamid dhe një shtese lipofilike që përfshin së paku një anëtar të zgjedhur nga grupi që përbëhet prej acideve të yndyrshëm C13-C20, alkoleve të yndyrshëm C13-C20 dhe gazeve të hidrokarbonit.

- (11) 572
(21) 574
(22) 17/10/2008
(30) 00125569.4 22.11.2000 EP
(54) PREPARATI PANTOPRAZOL DHE INJEKSIONI PANTOPRAZOL TE THARA ME
NGRIRIJE
(51) A61K47/18, A61K47/02, A61K31/4439, A61K9/19
(73) NYCOMED GmbH
(72) DIETRICH, Rango; (DE). LINDER, Rudolf; (DE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Janë treguar preparatet e liofilizuara të pantoprozolit të cilat janë fituar me tharje me rrugën e ngrirjes së tretjes ujore të pantoprozolit, acidi etilendiamintetracetik dhe/ose kripës së përshtatshme të sajë dhe hidroksid-natriumit dhe/ose karbonat-natrium, preparatet kanë veçori të cilat kanë përparësi kur të riformohet për injeksion.

Lënda e shpikjes ka të bëjë me kompozimet e reja të barërave të bazuara në kripërat e tiotropijumit dhe kripërat e salmeterolit, në procesin për përfitimin e tyre, si dhe në aplikimin e tyre për mjekimin e sëmundjeve të traktit respirator.

- (11) 572-1
(21) 574
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 573
(21) 938
(22) 17/11/2008
(30) PD2002A000264 15.10.2002 IT
(54) SHOLLA PER KEPUCE E CILA NUK E LESHON UJIN NDERSA LESHON
AVULLIN E UJIT DHE PROCESI PER PRODHIMIN E SAJE

- (51) A43B7/12
(73) GEOX S.P.A. Via Feltrina Centro 16, 31044 Montebelluna (Treviso) Frazione Biadene, Italy
(72) POLEGATO MORETTI, Mario; (IT). FERRARESE, Antonio; (IT)
(74) Ragip Malushaj

(57) Sholla (10) e padepërtueshme për ujë ndërsa e depërtueshme për avullin e ujit, për këpucë, e treguar me këtë, ashtu që përfshin shtresën shkelëse (11) e prodhuar nga lëkura ose nga materiali i ngjashëm i cili është i depërtueshme për avullin e ujit, i cili nga ana e sipërme së paku pjesërisht është i mbuluar me membranën (12) e prodhuar nga materiali i cili është i depërtueshëm nga avulli i ujit ndërsa i pa depërtueshëm nga uji, e cila në skaje është i lidhur me shtresën shkelëse (11) me ndihmën e unazës mbyllëse (14) e ndërtuar nga sito-shtypja.

- (11) 574
(21) 933
(22) 17/11/2008
(30) 19991925 10.09.1999 FI
(54) SOLUCIONET FARMACEUTIKE TE LEVOSIMENDANIT
(51) A61K31/501
(73) ORION CORPORATION Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland
(72) BÄCKSTRÖM, Reijo; (FI). GRANVIK, Päivi; (FI). HAIKALA, Ritva; (FI). PELTTARI, Sirpa; (FI). SAUKKO, Eva; (FI). YRJÖLÄ, Reija; (FI)
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me tretjet levosimendan për përdorim farmaceutik, dhe veçanërisht për aplikim intervenoz. Tretjet sipas shpikjes kanë stabilitet të rritur dhe ato veçanërisht janë të dobishme si infuzione ose si tretje injeksioni ose si koncentrate infuzioni. Levosimendani është i dobishëm në trajtimin e sulmit kongjestiv në zemë.

- (11) 575
(21) 26
(22) 29/04/2008
(30) 101 11 469.9 09.03.2001 DE
(54) BLOK NDERTIMOR UNAZOR PËR GYPIN E OXHAKUT
(51) E04F17/02
(73) SCHIEDEL GMBH & CO. Lerchenstrasse 9, 80995 München, DE
(72) BRAUNEIS, Robert; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Blllok unazor ndërtimtarie për kokën e oxhakut
Shpikja ka të bëjë me blllokun unazor për ndërtimtari (10) për kokën e oxhakut sipërfaqet e jashtme të cilit janë (12, 14, 16, 18) të formësuar ashtu që të dukem sikur të jenë murosura, dhe sipërfaqja e brendshme e të cilit është (20) kryesisht në formë cilindrike. Që të sigurohet kësi me blllokun unazor për ndërtimtari, të cilin edhe punëtorët e pakujdesshëm mund ta vendosin në mënyrë ekzakte dhe i cili nuk e lëshon shiun, propozohet që në skajin e epërm (22) të secilës

sipërfaqe të jashtme (140 të bëhet hulli (24) kurse në skajin e poshtëm të secilës sipërfaqe të jashtme (14) një zgjatim (30) e cila theksohet në anën e poshtme (28), ashtu që te dy blloqet unazor të ndërtimtarisë (10) të vendosur njëri mbi hullinë e tjetrit (24) të bllokut unazor të ndërtimtarisë (10) i cili gjendet në pjesën e poshtme, mund të pranojë pjesën e dalur të bllokut (30) të bllokut unazor të ndërtimtarisë 10) të vendosur sipëri

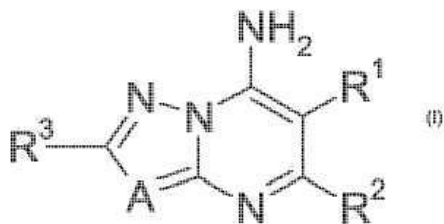
- (11) 576
- (21) 863
- (22) 14/11/2008
- (30) 60/223,358 07.08.2000 US
60/236,827 29.09.2000 US
09/920,262 01.08.2001 US
- (54) ANTITRUP THAT ANTI-IL-12, KOMPONIMET, MENYRAT DHE ZBATIMET
- (51) C12N15/13, C07K16/24, C12N15/79, C12N5/10, A61K39/395, C07K16/42, A61P37/00, G01N33/50, G01N33/577
- (73) CENTOCOR, INC. 200 Great Valley Parkway, Malvern, PA 19355, U.S.A.
- (72) GILES-KOMAR, Jill; (US). KNIGHT, David, M.; (US). PERITT, David; (US). SCALLON, Bernard; (US). SHEALY, David; (US)
- (74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me një të vetëm nivel të anti-IL-12 antitrup, përfshirë acidet nukleine të izoluar të cilat kodojnë një të vetëm anti-IL-12 antitrup, IL-12, të qelizave të nikoqirit, kompozimeve terapeutike dhe përdorimin e tyre.

- (11) 577
- (21) 2
- (22) 16/01/2008
- (30) 10 2005 035 688.5 27.07.2005 DE
- (54) PERZIERJET FUNGICIDE NE BAZE TE AZOLOPIRIMIDINILAMINEVE
- (51) A01N43/90
- (73) BASF SE 67056 Ludwigshafen Germany
- (72) BECK, Christine; (DE). NIEDENBRÜCK, Matthias; (DE). SCHERER, Maria; (DE). STIERL, Reinhard; (DE). STRATHMANN, Siegfried; (DE). HÜNGER, Udo; (DE)
- (74) Xhevdet Rama

(57) Perzierje fungicidale qe permbajne si përbërës aktivë 1) azolopyrimidinylamines e formulës I në të cilën zëvendësuesit janë të përcaktuara si në përshkrim dhe 2) të paktën një përbërësi aktiv II zgjedhur nga grupet e mëposhtme: azoleve, strobilurins, carboxamides, komponimeve heterociklike, carbamates dhe tjetri komponime aktive, te perzgjedhur nga guanidines, antibiotikët, komponimet heterociklikil sqfurit-permbajtur, komponimet organofosforike, komponimet organoklorike, komponimet inorganike aktive, retardants rritjes dhe cyflufenamid, cymoxanil, dimethirimol, ethirimol, furalaxyl, metrafenone dhe spiroxamine; ne nje sasi efektive sinergjike. Metodot e kontrolluar patogjene fungale duke perzierjet e komponimit me I

komponimeve aktive II, dhe perdorimin e komponimit me I komponimeve aktive II per prodhimin përzjerjet tilla, dhe gjithashtu Perberjet qe permbajne këto përzjerjet.



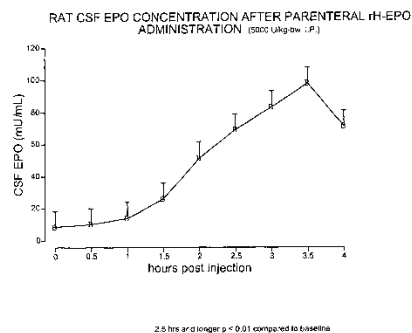
-
- (11) 578
(21) 26
(22) 14/07/2008
(30) 12.07.2007 EP 07112393.9
(54) Forma e re kristalore e 3-(Difluormetil)-1-metil-N -(3',4',5'-trifluor[1, 1'-bifenil]-2-il)-1H-pirazol-4-karboksamide
(51) C07D231/00
(73) BASF SE 67056 Lunwigshafen Gjermani
(72) Dr. Saxell Heidi Emilia
(74) Xhevdet Rama

(57) Kjo shpikje lidhet me një formë të re kristalore të 3-(Difluormetil)-1-N-(3',4',5'-triflor[1, 1]-bifenil]-2-il)-1H-pirazol-4-karboksamide. Shpikja gjithashtu lidhet me proceset per prodhimin e kësaj forme kristalore dhe formulimet për mbrojtjen e bimëve e cila përmban formën kristalore të 3-(Difluormetil)-1-metil-N-(3',4',5'-triflor[1, 1]-bifenil]-2-il)-1H-pirazol-4-karboksamide.

-
- (11) 579
(21) 666
(22) 20/10/2008
(30) 09/753,132 29.12.2000 US
60/259,245 29.12.2000 US
(54) MBROJTJA, RESTAURIMI DHE RRITJA E QELIZAVE, INDEVE DHE ORGANEVE QE REAGOJNE NDAJ ERITROPOETINES
(51) C07K14/00, C07K14/505
(73) THE KENETH S. WARREN INSTITUTE, INC. 712 Kitchawan Road Ossining, NY 10562 US
(72) BRINES, Michael; (US). CERAMI, Anthony; (US).
CERAMI, Carla; (US)
(74) Trim Gjota

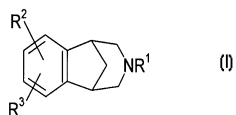
(57) Metodat dhe kompozimet ofrohen për mbrojtjen ose shtimin e një qelize, indi, organi ose funksioni të një pjesë trupi që reagon lehtë ndaj eritropoietin ose zbatueshmërisë në organizëm, në pozicion normal ose jashtë organizimit në sisorë, përfshirë njerëzit, nëpërmjet adimistrimit

sistemik ose lokal të një rregullatori aktiviteti të receptorit eritropoietin, të tillë si një eritropoietin ose një eritropoetinë të modifikuar.



- (11) 580
 (21) 403
 (22) 16/10/2008
 (30) 60/070,245 31.12.1997 US
 (54) KOMPONIMET AZAPOLICIKLIKE ME ARIL TE NDERFUTUR
 (51) A61K 31/44, 31/505; C07D 221/22, 413/00; A61P 1/00
 (73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton, CT 06340, USA
 (72) COE, Jotham, Wadsworth; (US). BROOKS, Paige, Roanne, Palmer; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Janë pretenduar përbërjet e formulës (I) dhe kripërat e tyre farmaceutikisht të pranueshme, ku R^1 , R^2 , R^3 dhe n janë të përcaktuara në specifikim, produkte të ndërmjetme në sintezën e komponimeve të tilla, komponime farmaceutike që përmbajnë komponime të tilla dhe metodat e përdorimit të komponimeve të tilla në trajtimin e çrregullimeve neurologjike dhe psikologjike.



- (11) 581
 (21) 694
 (22) 20/10/2008
 (30) 60/110,333 30.11.1998 US
 (54) PERBERJET E CELEKOKSIBIT
 (51) A61K 031/415
 (73) G.D. SEARLE & CO, 5200 Old Orchard Road, Skokie, Illionis 600 77, USA
 (72) GAO, Danchen; (US). HLINAK, Anthony, J.; (US).
 MAZHARY, Ahmad, M.; (US). TRUELOVE, James, E.; (US). VAUGHN, Margaret, B.,
 Woodhull; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Janë dhënë përbërjet farmaceutike që janë të përbëra nga një ose më shumë njësi dozimi që shpërndahen në rrugë orale, secili përmban grimcat celekoksib në një sasi rreth 10 mg deri në 1000 mg në një përzierje të plotë me një ose më shumë eksipientë farmaceutikisht të pranueshëm. Përbërjet janë të dobishme në trajtimin ose profilaksinë e gjendjeve dhe çrregullimeve të ndërmjetësuar nga 2-ciklooksigenaza.

(11) 582

(21) 514

(22) 16/10/2008

(30) 199 23 086.2 20.05.1999 DE

(54) DERIVATET E BENZENESULFONANMIDE TE ZEVENDESUAR NGA
CINAMOILAMINOALKIL

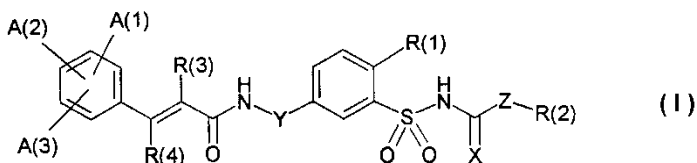
(51) C07C311/58, C07C335/42, C07C311/53, C07D307/52, A61K31/18, A61K31/64

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(72) HEITSCH, Holger; (DE). ENGLERT, Heinrich, Christian; (DE). WIRTH, Klaus; (DE).
GÖGELEIN, Heinz; (DE)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me derivatet benzenesulfonamide të zëvendësuar me cinnamoilaminoalkil të formulës (I) në të cilën A(1), A(2), A(3), R(1), R(2), R(3), R(4), X, Y dhe Z kanë kuptimet e treguara në pretendime. Përbërjet e formulës (I) janë përbërje aktive farmaceutike të vlefshme të cilat ekspozojnë, për shembull, një veprim frenues në kanalet e kaliumit të ndjeshmërisë ATP në muskulin kardiak dhe/ose në nervin kardiak dhe janë të përshtatshëm, për shembull, për trajtimin e çrregullimeve të sistemit kardiovaskular të tilla si sëmundjen koronare të zemrës, aritminë, insufiçencën kardiakë ose kardiomiopatinë, ose për parandalimin e vdekjes të papritur kardiakë ose për përmirësimin e kontraktimit të rritur të zemrës. Shpikja për më tepër ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës (I), përdorimin e tyre dhe përgatitjeve farmaceutike që i përmbajnë ato.



(11) 582-1

(21) 514

(22) 16/10/2008

- (54) DERIVATET E BENZENESULFONANMIDE TE ZEVENDESUAR NGA
CINAMOILAMINOALKIL
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
- (74) Trim Gjota
-

- (11) 583
- (21) 455
- (22) 16/10/2008
- (30) 99111109.7 08.06.1999 EP
- (51) C07K5/068, A61K38/05, A61P7/02
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
- (72) KLINGLER, Otmar; (DE). SCHUDOK, Manfred; (DE). ZOLLER, Gerhard; (DE).
HEINELT, Uwe; (DE). DEFOSSA, Elisabeth; (DE).
MATTER, Hans; (DE). SAFAR, Pavel; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përbërjet e formula (I), në të cilën R¹, R², R⁹¹, R⁹², R⁹³, R⁹⁴, R⁹⁵, R⁹⁶, R⁹⁷, r, s dhe t kanë kuptimet e treguara në pretendime. Përbërjet e formulës (I) janë përbërje aktive farmakologjikisht të vlefshme. Ato ekspozojnë një efekt të fortë antitrombotik, dhe janë të përshtatshme, për shembull, për terapi dhe profilaksi të sëmundjeve tromboembolike ose restenozës. Ato janë inhibitorë të kthyesëm të faktorit VIIa të enzimës që mpiks gjakun dhe në përgjithësi mund të aplikohen në gjendjet në të cilat është i pranishëm një aktivitet i padëshiruar i faktorit VIIa ose për kurimin apo parandalimin e të cilit synohet një frenim i faktorit VIIa. Për më tepër shpikja ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës (I), përdorimin e tyre, në veçanti si ingredientë aktivë në ilaçet dhe përgatitjet farmaceutike që i përmbajnë ato.

- (11) 584
- (21) 508
- (22) 16/10/2008
- (30) 199 17 233.1 16.04.1999 DE
- (51) C07C335/42, A61K31/18, A61P9/06
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
- (72) ENGLERT, Heinrich, Christian; (DE). GERLACH, Uwe; (DE). METZENTHIN, Tobias;
(DE). SCHNEIDER, Harald; (DE)
- (74) Trim Gjota

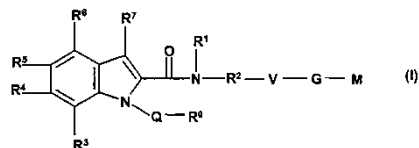
(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me format kristalore të kripës së sodës së 5-kloro-2-metoksi-N-(2-(4-metoksi-3-metilamino)tiokarbo nilaminosulfonilfenil)etil)

benzamide, proceset për përgatitjen e tyre, përdorimi i tyre, dhe përgatitjet farmaceutike që përfshijnë ato.

- (11) 584-1
 - (21) 508
 - (22) 16/10/2008
 - (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
 - (74) Trim Gjota
-

- (11) 585
- (21) 475
- (22) 16/10/2008
- (30) 01127809.0 22.11.2001 EP
- (51) C07D 209/22, C07D 401/06, C07D 401/12, C07D 401/14, C07D 403/12, C07D 409/14,
C07D 413/14, C07D 417/14
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
- (72) NAZARE, Marc; (DE). ESSRICH, Melanie; (DE).
WILL, David, William; (DE). MATTER, Hans; (DE). RITTER, Kurt; (DE). WEHNER,
Volkmar; (DE)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përbërjet e formulës (I), në të cilën R⁰; R¹; R²; R³; R⁴; R⁵; R⁶; R⁷; Q; V, G dhe M kanë kuptimet e treguara në pretendime. Përbërjet e formulës (I) janë përbërje aktive farmakologjikisht të vlefshme. Ato ekspozojnë një efekt të fortë antitrombotik dhe janë të përshtatshme, për shembull, për terapi dhe profilaksi të çrregullimeve kardiovaskulare si sëmundjet tromboembolike ose restenoza. Ato janë inhibitorë të kthyeshëm të faktorit Xa (FXa) dhe/ose faktorit VIIa (FVIIa) të enzimës që mpiks gjakun, dhe në përgjithësi mund të aplikohen në gjendjet në të cilat është i pranishëm një aktivitet i padëshiruar i faktorit Xa dhe/ose faktorit VIIa ose për kurimin apo parandalimin e të cilit synohet një frenim i i faktorit Xa dhe/ose faktorit VIIa. Për më tepër shpikja ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës (I), përdorimin e tyre, në veçanti si ingredientë aktivë në ilaçet dhe përgatitjet farmaceutike që i përmbajnë ato.

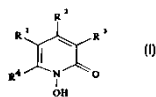


-
- (11) 585-1
 - (21) 475

- (22) 16/10/2008
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(74) Trim Gjota
-

- (11) 586
(21) 453
(22) 16/10/2008
(30) 198 02 708.7 24.01.1998 DE
(51) A61K31/44, A61K47/36, A61K47/26, A61P17/02
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(72) BOHN, Manfred; (DE). KRAEMER, Karl, Theodor; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Përgatitjet pudër të shpikjes që përmbajnë së paku një përbërje të formulës (I) janë të përshtatshme për trajtimin e ulçerave të këmbës dhe ulçerave të shkaktuara nga nderjtja në pozicionin shtrirë .



-
- (11) 587
(21) 864
(22) 14/11/2008
(30) 60/223,360 07.08.2000 US
60/236,826 29.09.2000 US
09/920,137 01.08.2001 US
(54) ANTITRUPHAT ANTI-TNF, KOMPONIMET, MENYRAT DHE ZBATIMET
(51) C12N15/13, C07K16/24, C12N15/79, C12N5/10, A61K39/395, C07K16/42, G01N33/50,
G01N33/577, A61P37/00
(73) CENTOCOR, INC. 200 Great Valley Parkway, Malvern, PA 19355, U.S.A.
(72) GILES-KOMAR, Jill; (US). KNIGHT, David, M.; (US).
HEAVNER, George; (US). SCALLON, Bernard; (US). SHEALY, David; (US)
(74) Ali Asani

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me së paku një nivel anti-TNF antitrupi, përfshirë acidet e izoluar nukleike të cilat kodojnë një –TNF antitrup, TNF, vektorë, qeliza amë, kafshë transgjene ose bimë dhe metodat për fitimin e tyre dhe përdorimin

- (11) 588

- (21) 452
(22) 16/10/2008
(30) 103 04 994.0 07.02.2003 DE
(51) A61K38/04, A61P19/02
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(72) MICHAELIS, Martin; (DE). RUDOLPHI, Karl; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Peptidet që kanë një efekt antagonistik të Bradykinin janë të përshtatshme për ilaçet për përdorim në profilaksinë dhe terapinë e sëmundjeve progresi i të cilave lidhet me një aktivitet të rritur të metalloproteinases matricë. Këto sëmundje përfshijnë sëmundjet artikulare degjenerative, për shembull, spondilozën dhe kondroporozin pas traumës së nyjes ose bllokimit të gjatë të nyjes pas dëmtimeve të meniskut ose kupës së gjyrit ose këputjes të një ligamenti.

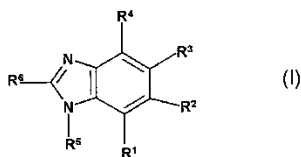
- (11) 589
(21) 477
(22) 16/10/2008
(30) 100 11 081.9 09.03.2000 DE
(54) KOMBINACIONET E LENDES AKTIVE KUNDRA INKEFSIONIT DHE PERDORIMI
I TYRE PER TRAJTIM TOPIKAL TE SEMUNDJEVE TE KERPURDHAVE TE
GISHTIT TE KEMBES DHE THONJVE TE GISHTAVE
(51) A61K45/06, A61P31/10
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE
(72) BOHN, Manfred; (DE). KRAEMER, Karl, Theodor; (DE)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një përgatitje që përmban një kombinim të një substance aktive të përbërë nga një agjent antimykotik topkal, një agjent antimykotik sistemik, dhe një bazë llaku fiziologjikisht të sigurt. Përgatitja e shpikjes është e përshtatshme për trajtimin e onykomykozës. Shpikja në mënyrë të preferuar përdor përgatitjet e llakut të patretshme në ujë dhe një kombinim të së paku një agjenti antimykotik sistemik nga grupi që përbëhet prej itrakonazole, terbinafine, flukonazole ose kripëra të tyre me së paku një agjent antimykotik topkal nga grupi që përbëhet prej ciklopiroks 6-(2,4,4-trimetilpentil)-1-hidroksi-4-metil-2 (1H)-piridone, amorolfine dhe butenafine ose kripëra të tyre.

- (11) 590
(21) 468
(22) 16/10/2008
(30) 199 28 424.5 23.06.1999 DE
100 06 297.0 12.02.2000 DE
(51) C07D401/04, A61K31/415, A61P29/00, C07D401/14, C07D413/14, C07D471/04

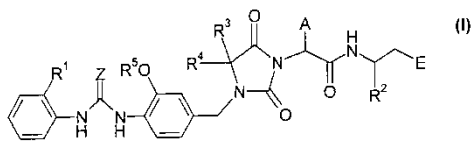
- (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Bruningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
- (72) RITZELER, Olaf; (DE). STILZ, Hans, Ulrich; (DE).
NEISES, Bernhard; (DE). BOCK, William, Jerome, Jr.; (US). WALSER, Armin; (US).
FLYNN, Gary, A.; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet e formulës (I) të cilat janë të përshtatshme për prodhimin e medikamenteve. Medikamentet e përmendura përdoren në profilaksinë dhe trajtimin e sëmundjeve, gjatë të cilave ekziston një aktivitet i rritur i NFkB.



-
- (11) 591
(21) 507
(22) 16/10/2008
(30) 101 11 877.5 10.03.2001 DE
(54) DERIVATET E IMIDALOLIDINES PERGATITJA E TYRE, DHE PERDORIMI I TYRE SI AGJENT ANTIINFLAMATORE
(51) C07D401/12, C07D233/74, C07D233/76, A61K31/4166, A61K31/4178
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brünigstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
(72) WEHNER, Volkmar; (DE). BLUM, Horst; (DE). RÜTTEN, Hartmut; (DE). STILZ, Hans, Ulrich; (DE)
(74) Trim Gjota

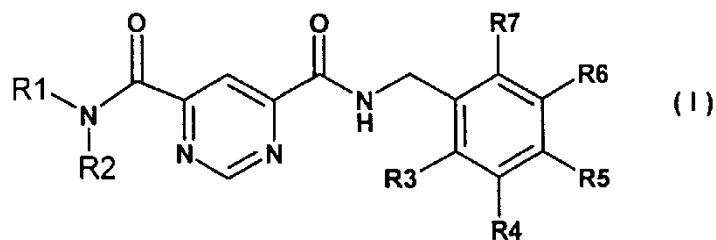
(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me derivatet e reja të imidazolidine të formulës (I), në të cilën A, E, Z, R¹, R², R³, R⁴ and R⁵ kanë kuptimet e treguara në pretendime. Përbërjet e formulës (I) janë përbërje aktive farmaceutike të vlefshme të cilat janë të përshtatshme, për shembull, për trajtimin e sëmundjeve inflamatore, për shembull të artritit reumatoid, ose sëmundjeve alergjike. Përbërjet e formulës (I) janë inhibitorë të adezionit dhe migrimit të leukociteve dhe/ose antagonistë të receptorit të VLA-4 të adezionit që i përkasin grupit të integrinëve. Ato përgjithësisht janë të përshtatshme për trajtimin e sëmundjeve të cilat janë shkaktuar nga një shtrirje e padëshiruar e adizionit të leukocitit dhe ose migrimit të leukocitit ose janë të lidhur mbi këtë ose në të cilat ndërveprimet e qelizë-qelizë ose qelizë-matricë të cilat bazohen në ndërveprimet e receptorëve të VLA-4 me lidhësit e tyre luajnë një rol. Për më tepër shpikja ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës (I), përdorimeve të tyre dhe përgatitjeve farmaceutike të cilat përmbajnë përbërjet e formulës (I).



-
- (11) 591-1
 (21) 507
 (22) 16/10/2008
 (54) DERIVATET E IMIDALOLIDINES PERGATITJA E TYRE, DHE PERDORIMI I TYRE SI AGJENT ANTIINFLAMATORE
 (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
 (74) Trim Gjota
-

- (11) 592
 (21) 371
 (22) 16/10/2008
 (30) 102 51 019.9 02.11.2002 DE
 102 54 092.6 20.11.2002 DE
 (54) PIRIMIDINE-4,6-DIKARBOKSAMIDE E RE PER NDALIMIN SELEKTIV TE KOLLAXHENASE
 (51) C07D239/28, C07D405/12, C07D401/12, C07D413/14, C07D405/14, C07D413/12, A61K31/505, A61K31/506, A61P19/00
 (73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
 (72) KLINGLER, Otmar; (DE). KIRSCH, Reinhard; (DE). HABERMANN, Jörg; (IT). WEITHMANN, Klaus-Ulrich; (DE). ENGEL, Christian; (DE). PIRARD, Bernard; (DE)
 (74) Trim Gjota

(57) Pirimidine-4,6-dikarboksamidet e formulës (I), janë të përshtatshme për frenimin selektiv të kolagjenazisë (MMP 13). Pirimidine-4,6-dikarboksamidet kështu mund të përdoren për trajtimin e sëmundjeve degjenerative të nyjes.



-
- (11) 592-1
 (21) 371
 (22) 16/10/2008

(54) PIRIMIDINE-4,6-DIKARBOKSAMIDE E RE PER NDALIMIN SELEKTIV TE KOLLAXHENASE

(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
(74) Trim Gjota

(11) 593

(21) 443

(22) 16/10/2008

(30) 199 51 360.0 26.10.1999 DE

(51) C07D401/04, A61P19/02, A61P29/00

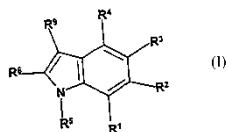
(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(72) RITZELER, Olaf; (DE). STILZ, Hans, Ulrich; (DE).

NEISES, Bernhard; (DE). JAEHNE, Gerhard; (DE). HABERMANN, Jörg; (DE)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet e formulës (I) të cilat janë të përshtatshme për prodhimin e medikamenteve për profilaksinë dhe trajtimin e gjendjeve të sëmundjes, drejtimi i të cilave përfshin aktivitet të rritur të NFkB. Përbërjet janë veçanërisht inhibitorë të IκB-kinase.



(11) 593-1

(21) 443

(22) 16/10/2008

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(74) Trim Gjota

(11) 594

(21) 472

(22) 16/10/2008

(30) 10 2004 049 241.7 09.10.2004 DE

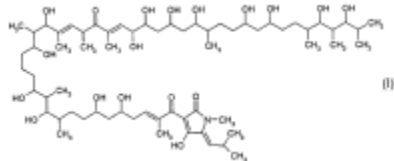
(51) B04B13/00, F26B25/22, F26B11/04

(73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
DE

(72) REINHARDT, Jörg; (DE). WANDEL, Burkhard; (DE). NAUMANN, Christoph; (DE)

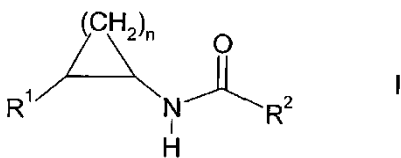
(74) Trim Gjota

(57) Një përbërje e quajtur Amikomicinë e formulës (I) dhe kripërat dhe derivatet e saj të pranueshme, në të gjitha format e tyre stereoizomerike dhe tautomerike e përfutueshme nga kultivimi i mikroorganizimit *Amycolatopsis* sp., ST101170 (DSM 12216) dhe gjen përdorim si një produkt farmaceutik, veçanërisht si një antibiotik.



-
- (11) 595
 - (21) 481
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 02017587.3 07.08.2002 EP
 - (51) C07C233/58, A61K31/166, A61P9/00, C07D263/34, C07D213/82, C07C237/38, C07D295/14
 - (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
 - (72) STROBEL, Hartmut; (DE). WOHLFART, Paulus; (DE). BELOW, Peter; (DE)
 - (74) Trim Gjota

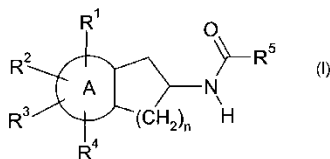
(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me arilcicloalkilaminet e aciluara të formulës I, në të cilën R1, R2 dhe n ka kuptimin e treguar në pretendime. Përbërjet e formulës I janë përbërje aktive farmakologjiksht të vlefshme të cilat janë të dobishme në trajtimin e gjendjeve të ndryshme të sëmundjes duke përfshirë çrregullimet kardiovaskulare të tilla si aterosklerozën, trombozën, sëmundjen e arteries koronare, hipertensionin dhe insufiçencën kardiake. Ato rrisin reagimin, nga stimuli, të shprehjes të enzimës endoteliale të oksid nitrik (NO) sintase dhe mund të aplikohen në kushtet në të cilat dëshirohet një shprehje e rritur e enzimës së përmendur ose një nivel i rritur i NO ose normalizimi i një niveli të zvogluar të NO. Për më tepër, shpikja ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës I, përdorimin e tyre, në veçanti si ingredientë aktivë në ilaçe, dhe përgatitjet farmaceutike që i përmbajnë ato.



-
- (11) 595
 - (21) 481
 - (22) 16/10/2008
 - (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
 - (74) Trim Gjota

-
- (11) 596
 (21) 368
 (22) 16/10/2008
 (30) 02017586.5 07.08.2002 EP
 (51) A61K31/435, C07D221/04, C07D401/12, C07D403/12, C07D407/12, A61P9/00
 (73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
 (72) STROBEL, Hartmut; (DE). WOHLFART, Paulus; (DE)
 (74) Trim Gjota

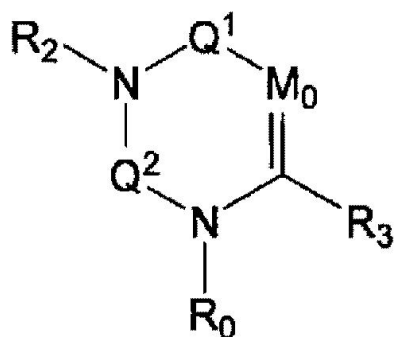
(57) Shpikja ka të bëjë me cikloalkenilaminet që kondensojnë heteroaril, të aciluara të formulës I, (I) në të cilën A, R1, R2, R3, R4, R5 dhe n kanë kuptimet e treguara në pretendime. Përbërjet e formulës I janë përbërje aktive farmakologjike të vlefshme të cilat janë të dobishme në trajtimin e gjendjeve të ndryshme të sëmundjes duke përfshirë çrregullimet kardiovaskulare të tilla si aterosklerozën, trombozën, sëmundjen e arteries koronare, hipertensionin dhe insuficiencën kardiake. Ato rrisin reagimin, nga stimuli, të shprehjes të enzimës endoteliale të oksidit nitrik (NO) sintase dhe mund të aplikohen në kushtet në të cilat dëshirohet një shprehje e rritur e enzimës së përmendur ose një nivel i rritur i NO ose normalizimi i një niveli të zvogëluar të NO. Për më tepër, shpikja ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës I, përdorimin e tyre, në veçanti si ingredientë aktivë në ilaçe, dhe përgatitjet farmaceutike që i përmbajnë ato.



-
- (11) 597
 (21) 155
 (22) 16/10/2008
 (30) 15.03.2004 US 553571 P
 18.11.2004 US 629524 P
 (54) Dipeptidyl peptidase inhibitors
 (51) C07D401/04, C07D401/12, C07D401/14, A61K31/506, A61P3/10, A61P35/00
 (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)
 (72) Feng, Jun; Gwaltney, II, Stephen, L.; Stafford, Jeffrey A.; Zhang, Zhiyuan; ELDER, Bruce J.; ISBESTER, Paul K.; PALMER, Grant J.; SALSBURY, Jonathon S.; ULYSEE, Luckner G.
 (74) Xhevdet Rama

(57) Komponimet, farmaceutike, kits dhe metodat ofrohen për përdorim me DPP-IV dhe proteazave tjera S9 që përbëjnë një komponim perfshin Formulës I: <CHEM> ku M është N ose CR4

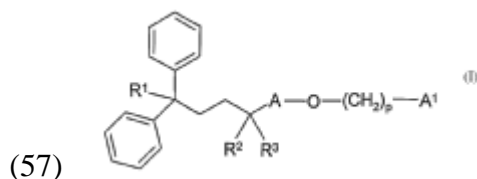
Q <1> dhe Q <2> janë perzgjedhur secili në mënyrë të pavarur nga grupi që përbehet nga CO, SO, SO₂, dhe C = NR₉ dhe çdo R₁, R₂, R₃, R₄ dhe R₉ janë sic përcaktohet këtu.



-
- (11) 598
 - (21) 154
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 07116844.7 EP 20.09.2007
 - (54) Kombinimet që përbëhen nga një tendosje fungicidale dhe një komponim aktiv
 - (51) A01N
 - (73) BASF SE 67056 Ludwigshafen Gjermani
 - (72) Dr. Schöfl, Ulrich; Scherer, Maria; Dr. Haden, Egon
 - (74) Xhevdet Rama

(57)

- (11) 599
- (21) 4
- (22) 17/04/2008
- (30) 60/730,996 27.10.2005 US
- (54) DERIVATET KARBOKSAMIDE SI RECEPTORE ANTAGONISTE TE MUSKARINES
- (51) C07D207/12, C07D413/12, C07D211/46, C07D205/04, A61K31/397, A61K31/40, A61K31/4409, A61P37/00
- (73) PFIZER LIMITED; Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ (GB)
- (72) GLOSSOP, Paul, Alan; (GB). MANTELL, Simon, John; (GB). STRANG, Ross, Sinclair; (GB). WATSON, Christine, Anne, Louise; (GB). WOOD, Anthony; (GB)
- (74) Trim Gjota



Shpikja ka të bëjë me përbërjet e Formulës (I) proceset dhe lëndët e ndërmjetme për përgatitjen e tyre, përdorimin e tyre si antagonistë muskarinik dhe kompozimin farmaceutik që i përmban ato.

- (11) 600
- (21) 815
- (22) 19/11/2008
- (30) **04025320.5 25.10.2004 EP**

(54) KAPSULA ME MJETE PER TAPOSJE

(51)

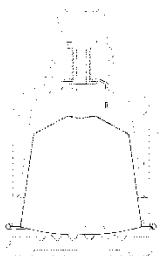
(73) NESTEC S.A. Avenue Nestle 55, CH-1800 Vevey, Switzerland (CH)

(72) YOAKIM, Alfred; (CH). GAVILLET, Gilles; (CH).

DENISART, Jean-Paul; (CH)

(74) Trim GJOTA

(57) Një kapsulë (1) që përmban ingredientë pije të tillë si kafe të bluar, çaj ose ingredientë të tjerë dhe është konfiguruar për futjen në një pajisje prodhimi pije (2) me qëllim që të ketë një lëng nën presion që futet në kapsulën (1) dhe që bashkëvepron me ingredientët (3) në kapsulë (11). Kapsula (1) përfshin një trup bazë (4) dhe një element flete të hollë metalike (5) që mbyll trupin bazë (4) që është ngjitur në një rreth si flanxhë (6) që zgjatet nga muri i anës (7) të trupit bazë (4) të kapsulës (1). Trupi bazë (4) i kapsulës (1) përmban një element mbyllës elastik (8), elementi mbyllës (8) është projektuar që të jetë në veprim mbyllje me një element këmbane (9) të pajisjes (2) të prodhimit të pijes.



- (11) 601
- (21) 21
- (22) 27/06/2008
- (30) 29.06.2007 US 60/947,287
02.04.2008 US 61/041,645

(54) DERIVATET E BENZIMIDAZOLIT

(51) C07D 401/04; A61K 31/4433; A61K 31/4439; C07D 405/14; C07D 413/14

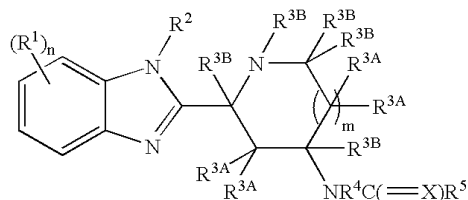
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd street, New Yourk, New York 10017, USA

(72) JONES, Christopher, Scott ; LA GRECA, Susan ; LI, Qifang ; MUNCHHOF, Michael, John ; REITER, Lawrence, Alan

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me një përbërje të Formulës I

1



ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme prej saj, ku R^1 , R^2 , R^3A , R^3B , R^4 , R^5 , X , m , dhe n janë siç përshkruhen në këtë dokument. Derivate të tillë të rinj të benzimidazole janë të dobishëm në mjekimin e rritjes të qelizës jonormale, si kancerit, në sisorë. Kjo shpikje ka të bëjë gjithathtu me një metodë të përdorimit të përbërjeve të tilla në mjekimin e qelizës jonormale në sisorë, kryesisht në njerëz, dhe me kompozimet farmaceutike që përmbajnë të tilla përbërje.

(11) 602

(21) 19

(22) 12/06/2008

(30) 60/715,292 07.09.2005 US

(54) ANTITRUPA NJERZORE MONOKLONALE NE KINASE 1, NGJAJSHEM ME RECEPTORE AKTIV

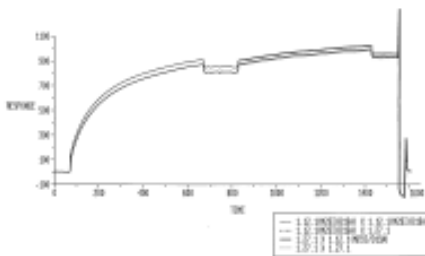
(51) C07K16/40, A61K39/395, A61P35/00, C12N15/13, C12N5/12

(73) AMGEN FREMONT INC. [US/US] 6701 Kaiser Drive, Fremont, CA 94555

PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New Yourk, New York 10017, USA

(72) NORTH, Michael, Aidan; (US). AMUNDSON, Karin, Kristina; (US). BEDIAN, Vahe; (US). BELOUSKI, Shelley, Sims; (US). HU-LOWE, Dana, Dan; (US). JIANG, Xin; (US). KARLICEK, Shannon, Marie; (US). KELLERMANN, Sirid-Aimee; (US). THOMSON, James Arthur; (US). WANG, Jianying; (US). WICKMAN, Grant, Raymond; (US). ZHANG, Jingchuan; (US)

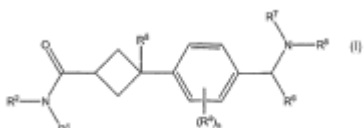
(74) Trim Gjota



(57)

Shpikja e pranishme ka të bëjë me antittrupat që përfshijnë antittrupat e njeriut dhe pjesë prej tyre që lidhin antigjenin dhe që lidhen në territorin jashtëqelizor (ECD) të kinase 1-si receptor aktivin (ALK-1) dhe që funksionon që të abrogojë shtegun e sinjalizimit ALK-1/TGF-beta-1/Smad1. Shpikja gjithashtu ka të bëjë me imunoglobulinat e vargut të rëndë dhe të lehtë të prejardhur nga antittrupat e njeriut anti-ALK-1 dhe molekulat e acidit nukleik që kodojnë të tillë imunoglobulina. Shpikja e pranishme ka të bëjë gjithashtu me metodat e krijimit të antitrupave njerëzore anti-ALK-1, përbërjet që përfshijnë këto antitrupa dhe metodat e përdorimit të antitrupave dhe kompozimeve. Shpikja gjithashtu lidhet me kafshët apo bimët transgjenike që përfshijnë molekula të acidit nukleik të shpikjes së pranishme.

- (11) 603
- (21) 5
- (22) 29/04/2008
- (30) 60/730,996 27.10.2005 US
- (54) RECEPTORE ANTAGONISTE TE HISTAMINES-3
- (51) C07C237/24, C07D207/04, A61K31/165
- (73) PFIZER PRODUCT INC. USA Eastern Point Road, Groton, CT 06340 USA
- (72) WAGER, Travis, T.; (US). CHANDRASEKARAN, Ramalakshmi, Yegna; (US). BUTLER, Todd, William; (US)
- (74) Trim Gjota



- (57) Kjo shpikje i adresohet një përbërje të formulës I siç përcaktohet në këtë dokument, ose një kripte farmaceutikisht të pranueshme prej saj; një kompozimi farmaceutik që përmban një përbërje të formulës I, një procesi të përgatitjes të një përbërje të formulës I, një metode të mjekimit të një çrregullimi apo gjendje që mund të trajtohet nëpërmjet receptorëve H3 histaminë që antagonizojnë, metodë që përfshin administrimin tek një sisor në nevojë të një mjekimi të tillë të një përbërje të formulës I siç përshkruhet më sipër, dhe një metodë të mjekimit të një çrregullimi apo gjendje të zgjedhur nga grupi që përbëhet prej depresionit, çrregullimeve të gjendjes shpirtërore, skizofrenisë, çrregullimeve të ankthit, sëmundjes së Alzheimer, çrregullimit të mbiaktivitetit të mungesës së vëmendjes (ADHD), çrregullimeve psikotike, çrregullimeve të njohjes, çrregullimeve të gjumit, obezitetit, marramendjes, epilepsisë, sëmundjes të lëvizjes, sëmundjeve respiratore, alergjisë, reagimeve të rrugëve të frymëmarrjes të shkaktuara nga alergjia, rinitit alergjik, kongjestionit të hundës, kongjestionit alergjik, kongjestionit, hipertensionit, sëmundjes kardiovaskulare, sëmundjes të traktit gastrointestinal, hiper dhe hipo lëvizshmërisë dhe sekretimit të acidit të traktit gastrointestinal, metodë që përfshin administrimin tek një sisor në nevojë të një mjekimi të tillë të një përbërje të formulës I siç përshkruhet më sipër.

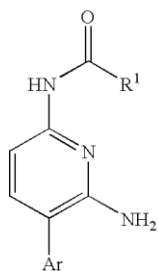
- (11) 604
- (21) 11

- (22) 09/05/2008
(30) 11/05/2007 US 60/917,333
(54) PERBERJE AMINO-HETEROCIKLIKE
(51)
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd street, New York, New York 10017, USA
(72) Patrick Robert VERHOEST; Caroline PROULX-LAFRANCE
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme siguron një përbërje të formulës (I), përbërje që pengon PDE9, ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme prej saj, ku R, R1, R2 dhe R3 janë siç përcaktohen në këtë dokument. Gjithashtu siguron përbërjet e formulës I që përmbajnë një kompozim farmaceutik në mjekimin e çrregullimeve neurodegjenerative dhe çrregullimeve të njohjes (si sëmundjen e Alzheimer dhe skizofreninë) në përdorim.

- (11) 605
(21) 7
(22) 29/07/2008
(30) 03/05/2007 US 60/915,745
23/08/2007 US 60/957,536
(54) DERIVATET E PIRIDINES
(51)
(73) PFIZER LIMITED; Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ (GB)
(72) SHARANJEEET KAUR BAGAL; KARL RICHARD GIBSON; MARK IAN KEMP;
CEDRIC POINSARD; BLANDA LUZIA STAMMEN; STEPHEN MARTIN DENTON;
MELANIE SUSANNE GLOSSOP
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përbërjet e formulës (I):



dhe kripërat farmaceutikisht të pranueshme prej tyre, proceset për përgatitjen e lëndëve të ndërmjetme përdorur në përgatitjen e, dhe kompozimeve që përmbajnë të tilla përbërje dhe përdorimet e të tilla përbërjeve për mjekimin e dhimbjes.

- (11) 606
(21) 12
(22) 14/05/2008
(30) 2004-174770 11.06.2004 JP

2004-327111 10.11.2004 JP

(54) DERIVATE 5-AMINO-2,4,7-TRIOXO-3,4,7,8-TETRAHYDRO-2H-PYRIDO[2,3-D]PYRIMIDINE DERIVATIVES DHE PERBERJET E LIDHURA ME TO PER LUFTIMIN E KANCERIT

(51)

(73) JAPAN TOBACCO INC. 2-1, Toranomom 2-chome, Minato-ku Tokyo 105-8422, Japan

(72) SAKAI, Toshiyuki; (JP). KAWASAKI, Hisashi; (JP). ABE, Hiroyuki; (JP).

HAYAKAWA, Kazuhide; (JP). IIDA, Tetsuya; (JP). KIKUCHI, Shinichi; (JP).

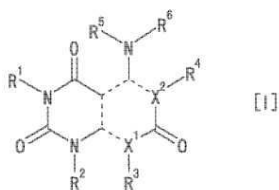
YAMAGUCHI, Takayuki; (JP). NANAYAMA, Toyomichi; (JP). KURACHI, Hironori;

(JP). TAMARU, Masahiro; (JP). HORI, Yoshikazu; (JP). TAKAHASHI, Mitsuru; (JP).

YOSHIDA, Takayuki; (JP)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme lidhet me një përbërje të pirimidine përfaqësuar nga formula [I] si më poshtë, ku secili simbol është siç është përcaktuar në specifikim, me një kripë farmaceutikisht të praneshme prej saj, dhe një agjent farmaceutik për profilaksinë ose mjekimin e një sëmundje të shkaktuar nga shtimi i qelizës së padëshirueshme, veçanërisht me një agjent antitumor, i cili përmban përbërje të tillë. Përbërja e shpikjes së pranishme ka veprim ndrydhës superior të shtimit të qelizës së padëshirueshme, veçanërisht, një veprim antitumor, dhe është i dobishëm si një agjent antitumor për profilaksinë ose mjekimin e kancerit, agjent antiheumatoid dhe të ngjashëm. Veç kësaj, nga përdorimi i kombinuar me agjentë të tjerë antitumor si agjentë alkilimi, antagonistë metabolizmi dhe të ngjashëm, ky mund të bëhet një agjent antitumor më efektiv.



(11) 606-1

(21) 12

(22) 14/05/2008

(54) DERIVATE 5-AMINO-2,4,7-TRIOXO-3,4,7,8-TETRAHYDRO-2H-PYRIDO[2,3-D]PYRIMIDINE DERIVATIVES DHE PERBERJET E LIDHURA ME TO PER LUFTIMIN E KANCERIT

(73) JAPAN TOBACCO INC. 2-1, Toranomom 2-chome, Minato-ku Tokyo 105-8422, Japan

(74) Trim Gjota

(11) 607

(21) 193

(22) 03/11/2008

(30) 13.02.2004 FR 0401436

(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E (7-methoxy-3,4-dihydro-1-naphtaleny) ACETONITRILIT DHE APLIKIMI I TIJ NE SINTEZEN E AGOMELATINES

- (51) C07 C253/30
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Souvie, Jean-Claude; Gonzalez Blanco, Isaac
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi i sintezës industriale të komponimit me formulë I
Aplikimi në sintezën e agomelatinës.

- (11) 607-1
(21) 193
(22) 03/11/2008
(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E (7-methoxy-3,4-dihydro-1-naphtaleny)
ACETONITRILIT DHE APLIKIMI I TIJ NE SINTEZEN E AGOMELATINES
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 608
(21) 20
(22) 27/06/2008
(30) 60/732,589 02.11.2005 US
(54) PËRBËRJE FARMACEUTIKE ORALE TË NGURTA PËR NJË DOZE DITORE TË
CILAT PËRMBAJNË PREGABALINE, NJË REAGJNET PËR FORMIMIN E
MATRIKSIT DHE NJE REAGJENT PER FRYERJE
(51) A61K9/20, A61K31/197, A61P25/00
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton, CT 06340 (US)
(72) BOCKBRADER, Howard, Norman; (US). CHO, Yun, Hyung; (US). DIAZ SANTIAGO,
Steven; (US). MAHJOUR, Majid; (US). REYNOLDS, Thomas, Daniel; (US). SHAO,
Pushpa, Ganapathi; (US). SHAO, Zezhi, Jesse; (US). WAN, Jiansheng; (US)
(74) Trim GJOTA

(57) Nje perberje farmaceutike e ngurte permbajtur pregabalin pershkruhet. Perberja perfshin
nje matrice formimin agjent dhe nje agjent fryrje dhe eshte i pershtatshem per administrim oral
herë përditshme. Matrix formimin agjentë shembullore përfshijnë përzierjet e acetat polivinil dhe
polivinilpirrolidonit, dhe agjentët shembullore ënjtje përfshin polimeret lidhur kryq e
polivinilpirrolidonit.

- (11) 609
(21) 045
(22) 16/09/2008
(30) 60/324,165 21.09.2001 US
(54) BASHKDYZIMET TË CILAT PËRMBAJNË LAKTAM DHE DERIVATET E TYRE SI
INHIBITOR I FAKTORIT XA
(51) C07D471/04, A61K31/437, A61P7/02, C07D413/14

- (73) Bristol-Myers Squibb Company P.O. Box 4000 Princeton NJ08543-4000, USA
(72) PINTO, Donald; (US). QUAN, Mimi; (US).
ORWAT, Michael; (US). LI, Yun-Long; (US). HAN, Wei; (US). QIAO, Jennifer; (US).
LAM, Patrick; (US). KOCH, Stephanie; (US)
(74) Xhevdet Rama

(57)

- (11) 610
(21) 262
(22) 14/01/2009
(30) 60/558,131 01.04.2004 US
(54) PERZIERJE HERBICIDESH ME VEPRIM SINERGJIK
(51) A01N 43/50
(73) BASF SE 67056 Ludwingshafen (DE) Gjermani
(72) SIEVERNICH, Bernd; (DE). BRIX, Horst, Dieter; (DE). MALEFYT, Tim; (US)
(74) Xhevdet Rama

(57) Një përzierje sinergjike herbicidal permban A) nje komponim te perzgjedhur nga grupi qe perbehet nga imidazolinones, sulfonilureas dhe sulfonamides, duke përfshirë izomerët e tyre respektive si edhe kripërat përkatëse të lidhura në mënyrë rrethuese ose ester ose isomer ose derivate të tjera dhe B) të paktën një komponim herbicidal të grupit të acetamides chloro, oxyacetamides dhe tetrazolinones si quinmerac përfshirë izomerët e tyre respektive si edhe kripërat përkatëse të lidhura në mënyrë rrethuese ose ester ose isomer ose derivate të tjera dhe, nëse dëshirohet, C) të paktën një komponim herbicidal perzgjedhur nga grupi qe perbehet nga clomazone, atrazin, dichlormid, benoxacor, LAB-145.138, MG-191, MON-13900, cyometrinil, oxabetrinil, fluxofenim, flurazole, naphtalicacidanhydride, fenchlorim, fenchlorazol, mefenpyr, cloquintocet (përfshirë hidrat (et) e saj), 1-etil-4-hydroxy-3- (1 H -tetrazol-5-il) -1 H -kinolin-2-one, 4-karboksimetil-chroman- acid 4-karboksilik, N - (2-metoksibenzoil) -4- (3-metil-ureido) -benzensulfonamid, (3-okso-isothiochroman-4-ylidenemethoxy) acetik acid metil ester përfshirë izomerët e tyre respektive si edhe respektive tyre kripërat e përputhshme mjedisin ose estere ose amide ose derivate të tjera.

-
- (11) 611
(21) 51
(22) 19/09/2008
(30) 21.09.2007 FR 07.06629
(54) KRIPERAT E REJA TE INHIBITOREVE TE ENZIMES ANGIOTENZIN-
KONVERTUESE PA AKODE DONORESH, METODA E PERGATITJES SE TYRE
DHE PRODUKTET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
(51)
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Guillaume de NANTEUIL; Bernard PORTEVIN; Philippe GLOANEC; Jean-Gilles PARMENTIER; Alain BENOIST; Tony VERBEUREN; Alain RUPIN; Christine COURCHAY; Serge SIMONET

(74) Kujtesa Nezaj

(57)

(11) 612

(21) 53

(22) 23/09/2008

(30) 26.09.2007 FR 07.06731

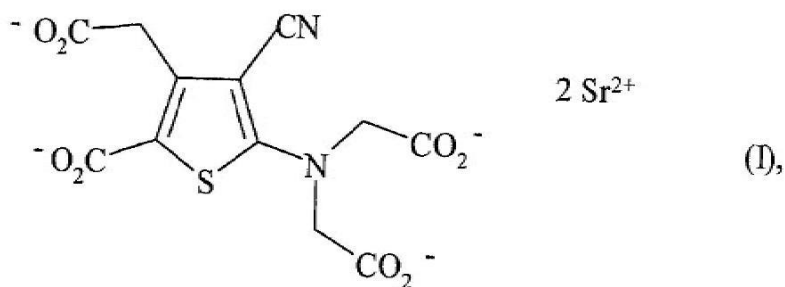
(54) PROCESI RI PER SINTEZEN E STRONCIUM RANELATIT DHE HIDRATEVE TE TIJ

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Lucile VAYSSE-LUDOT ; Jean Pierre LECOUBE ; Pascal LANGLOIS

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi i sintezës industriale të stronciumit të raneluar i formulës (I):



dhe hidratet e tij.

(11) 613

(21) 59

(22) 13/10/2008

(30) 13.04.2004 FR 0403828

(54) PROCESI I PERGATITJES SE DERIVATEVE TE 1,3,4,5-TETRAHYDRO-2H-3-BENZAZEPIN-2 DHE APLIKIMI I TYRE NE SINTEZEN E AVABRADINES DHE KRIPERAVE TE PRANUESHME FARMACEUTIKE

(51) C07D 405/06

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Lerestif, Jean-Michael; Lecouve, Jean-Pierre; Souive, Jean-Claude; Brigot, Daniel

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi i përgatitjes së derivateve N-të zëvendësueshme tetrahidro-3-benzazepine (I) përmes hidrogjenizimit katalizues të komponimit dihidro përkatës (VI) në 40-80⁰ C, më pastaj

filtrimit dhe kristalizimit të produktit. Përgatitja e derivateve N-të zëvendësueshme 3-benzazepine të formulës (I) përmes hidrogjenizimit katalizues të komponimit dihidro përkatës të formulës (VI) në 40-80°C, pastaj filtrimit dhe kristalizimit të produktit. R1 dhe R21-6C alkoksi linear apo të degëzuar sëbashku plotësojnë një cikël 1,3-dioksan apo 1,3-dioksolan. Kërkesat e pavarura janë të përfshira poashtu për si në vijim: (1) (I) si komponime të reja; dhe (2) metoda për sintezën e ivabradinit apo kripërave të tij farmaceutikisht të pranueshme nga formula (I).

(11) 613-1

(21) 59

(22) 13/10/2008

(54) PROCESI I PERGATITJES SE DERIVATEVE TE 1,3,4,5-TETRAHYDRO-2H-3-BENZAZEPIN-2 DHE APLIKIMI I TYRE NE SINTEZEN E AVABRADINES DHE KRIPERAVE TE PRANUESHME FARMACEUTIKE

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 614

(21) 56

(22) 13/10/2008

(30) 13.02.2004 FR 0401438

(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E (7-METHOXY-1-NAPHYL) ACETONITRILIT DHE PERDORIMI I TIJ PER SINTEZEN E AGOMELATINES

(51) C07C 253/30, C07C 255/37

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Souvie, Jean-Claude; Gonzalez Blanco, Isaac

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Prodhimi i 2-(7-metoksi-1-naftil)acetonitrilit (I) që përbëhet duke future në reaksion 7-metoksi-1-tetralonin (IV) me acidin cianoacetik në prani të një katalizatori karboksilat organoamoniumi (VI) duke larguar kështu ujin dhe duke kontaktuar 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetonitrilin rezultues (VII) me një katalizator hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik. – Prodhimi i 2-(7-metoksi-1-naftil)acetonitrilit të formulës (I) që përbëhet nga futja në reaksion 7-metoksi-1-tetralonin (IV) me një acid cianoacetik në prani të një katalizatori karboksilat organoamoniumi (VI) duke larguar kështu ujin dhe duke kontaktuar 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetonitrilin rezultues (VII) me një katalizator hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik. - R, R' = 3-10C alkil, aril apo aril(1-6C alkil), ku arili përzgjedhet nga fenili, naftili apo bifenili (të gjithë më mundësinë e zëvendësimit me 1-3 1-6C alkil, OH or 1-6C alkoksi). – Poashtu janë të përfshira kërkesat e pavarura për: - (1) prodhimin e agomelatinit përmes prodhimit të (VII) siç është cekur më lartë dhe pasuar me aromatizim, reduktim dhe reaksionim me anhidrid acetik; - (2) prodhimin e agomelatinit përmes prodhimit të (I) siç është cekur më lartë dhe pasuar me reaksionim të anhidridit acetik.

-
- (11) 614-1
(21) 56
(22) 13/10/2008
(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E (7-METHOXY-1-NAPHYL) ACETONITRILIT DHE
PERDORIMI I TIJ PER SINTEZEN E AGOMELATINES
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 615
(21) 66
(22) 13/10/2008
(30) 275/MUM/2005 14.03.2005 IN
(54) PROCESI I PERPARUAR I PURIFIKIMIT TE PERINDOPRIL
(51) C07D209/42
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 22, rue Garnier, 92200 Neuilly-sur-Seine, France
(72) SINGH, Girij, Pal; (IN). GODBOLE, Himanshu, Madhav; (IN). RANANAWARE,
Umesh, Babanrao; (IN). DHAKE, Vilas, Nathu; (IN).
TAMBE, Suhas, Ganpat; (IN). NEHATE, Sagar, Purushottam; (IN)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Një kripë dicikloheksamine e komponimit të formulës I, gjegjësisht perindopril, me një strukturë zbërthuese të pluhurit të rrezeve X me pika të larta karakterisitike (2): 8.462, 10.624, 18.693, 9.424, 17.272, 14.177, 19.499, 20.765, 21.409, dhe 14.540. Formula (I). Procesi për përgatitjen e kripës së përmendur të perindoprilit dhe përdorimi i saj në pastrimin e perindoprilit të papastërt dhe procesi për pastrimin e perindoprilit që në përbërje ka një formacion të kripës së vetë me dicikloheksilaminë. Shpikja në fjalë poashtu ka lidhje me përgatitjen e kripës terc-butilamine të perindoprilit drejtpërdrejt nga kripa dicikloheksilamine e peridoprilit pa izoluar bazën e lirë.

- (11) 615-1
(21) 66
(22) 13/10/2008
(54) PROCESI I PERPARUAR I PURIFIKIMIT TE PERINDOPRIL
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 22, rue Garnier, 92200 Neuilly-sur-Seine, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 616
(21) 80

- (22) 13/10/2008
(30) 20.04.2005 FR 0503937
(54) PERDORIMI I AGOMELATINES NE PERPUNIMIN E MEDIKAMENTEVE PER
TRAJTIMIN E ÇRREGULLIMEVE BIPOLARE
(51) A616 31/165; A61P 25/00, 25/18, 25/24
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) De Bodinat, Christian; Mocaer, Elisabeth
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Një aspekt i shpikjes së pranishme lidhet me komponimet farmaceutike që përmbajnë agjensë sedatues; dhe melatoninë apo një analog melatoninë, të cilat kolektivisht njihen si "agjensë melatonine." Në një mishërim të preferuar, agjensi sedatues është escopiklonë. Komponimet farmaceutike të shpikjes janë të dobishme në trajtimin e çrregullimeve të ndryshme të gjumit. Në shtesë të kësaj, kjo shpikje poashtu ka të bëjë edhe me metodat e trajtimit të një pacienti që vuan nga abnormalitetet e gjumit apo pagjumësisë që përmbanë administrimin e dozës terapeutikisht efektive të një komponimi farmaceutik të kësaj shpikje.

-
- (11) 617
(21) 112
(22) 15/10/2008
(30) 14.12.2005 FR 0512647
(54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE ORODISPERSIBLE PER PORDORIM ORAL,
OROMUKOZAL DHE SUBLINUGUAL TE AGOMELATINES
(51) A61K9/36, A61K31/165, A61P1/00, A61P3/04, A61P9/00, A61P25/20, A61P25/24
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Julien, Marc; Tharrault, François; Pean, Jean-Manuel; Wuthrich, Patrick
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me një komponim farmaceutik solid të orodispersibil të mbështjellur që përmbanë një bërthamë qendrore apo një shtresë qendrore që përmbanë agomelatinë dhe mbushës duke mundësuar fitimin e formulimit orodispersibil, dhe mbështjelljes orodispersibile. Kërkesat e pavarura janë poashtu të përfshira për si në vijim: (1) përgatitjen e komponimit që përfshinë përzierjen e përbërësve të bërthamës dhe mandej shtypjes përmes shtypjes direkte, dhe mandej përzierjes së përbërësve të shtresës mbështjellëse, ku mbështjellja bëhet me anë të shtypjes së përzierjes së pluhurit të rezultuar përreth bërthamave; dhe (2) prodhimin e mbështjelljes për komponimin e mbështjellur solid orodispersibil duke përfshirë shpërbërjen e komponimit në gojë për më pak se 3 minuta (preferohet në më pak se 1 minutë), ku acidi citrik përziehet me granulat që përmbajnë laktozë dhe niseshte të tharë përmes ko-atomizimit. - VEPRIMTARIA: Antidepresant; Hipnotik; Kardiovaskular-Gen.; Gastrointestinal-Gen.; Muskulor-Gen.; CNS-Gen.; Imunomodulator; Çrregullimeve të ushqimit-Gen.; Anabolik; Anorektik. – MEKANIZMAT E VEPRIMIT: Antagonist receptorë i 5-Hidroksitriptaminë-2c; Agonist receptorë i sistemit melatoninergjik.

- (11) 618
(21) 85
(22) 14/10/2008
(30) 09.09.2005 FR 0509208
(54) ASOCIMET E REJA NE MES TE AGOMELATINES DHE AGJENTI
TIMORREGULLES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE E PERMBAJNE
ATE
(51) A61K31/165, A61P25/24, A61K31/22
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) de Bodinat, Christian (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Prodhimi i 2-(7-metoksi-1-naftil)acetoneitrilit (I) që përbëhet duke futurë në reaksion 7-metoksi-1-tetralonin (IV) me acidin cianoacetik në prani të një katalizatori karboksilat organoamoniumi (VI) duke larguar kështu ujin dhe duke kontaktuar 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetoneitrilin rezultues (VII) me një katalizator hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik. – Prodhimi i 2-(7-metoksi-1-naftil)acetoneitrilit të formulës (I) që përbëhet nga futja në reaksion 7-metoksi-1-tetralonin (IV) me një acid cianoacetik në prani të një katalizatori karboksilat organoamoniumi (VI) duke larguar kështu ujin dhe duke kontaktuar 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetoneitrilin rezultues (VII) me një katalizator hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik. - R, R' = 3-10C alkil, aril apo aril(1-6C alkil), ku arili përzgjedhet nga fenili, naftili apo bifenili (të gjithë më mundësinë e zëvendësimit me 1-3 1-6C alkil, OH or 1-6C alkoksi). – Poashtu janë të përfshira kërkesat e pavarura për: - (1) prodhimin e agomelatinit përmes prodhimit të (VII) siç është cekur më lartë dhe pasuar me aromatizim, reduktim dhe reaksionim me anhidrid acetik; - (2) prodhimin e agomelatinit përmes prodhimit të (I) siç është cekur më lartë dhe pasuar me reaksionim të anhidridit acetik.

-
- (11) 619
(21) 86
(22) 14/10/2008
(30) 03.08.2005 FR 0508278
(54) FORMA E RE KRISTALINE V E AGOMELATINES, PROCESI PERGATITJES DHE
KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE E PERMBAJNE ATE
(51) C07C233/18, C07C231/24, A61K31/165, A61P25/00, A61P37/00, A61P15/08,
A61P9/00, A61P3/00
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Coquerel, Gérard; Linol, Julie; Souvie, Jean-Claude
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me formën V kristalorë të agomelatinit (I) që është gjë e re. Forma V kristalorë e agomelatinit ((I); N-[2-(7-metoksi-1-naftil)etil]acetamide) duke pasur diagram

zberthyes të pluhurit me rreze X, të matur duke përdorur një difraktometër (antikatodë bakri) dhe të shprehur në terme të distancës inter-planare d ($8.979-3.239 \text{ \AA}$), këndi i Bragg-ut 2 teta ($9.84-27.51$ shkallë), intensiteti dhe intensiteti relativ (15-100 përqind sa i përket asaj me më së shumti dendësi), është e re. Kërkesat e pavarura janë të përfshira për: (1) përgatitjen e (I); dhe (2) një komponim që përmbanë (I) dhe, bartësit e ngurtë dhe jotoksikë. - VEPRIMTARIA: Hipnotik; Qetësues; Antidepresant; Kardiovaskular-Gen.; Sedativ; Muskulor-Gen.; Imunomodulator; Neuroleptik; Anorektik; Antikonvulsant; Antidiabetik; Antiparkinson; Nootropik; Antimigrenë; Neurombrojtës; Endokrin-Gen.; Kontraceptiv; Citostatik.

- (11) 620
- (21) 117
- (22) 15/10/2008
- (30) 13.04.2004 FR 0403829
- (54) PROCESI I PERGATITJES SE 1,3-DIHYDRO-2H-3-BENZA ZEPIN-2-ONE DHE APLIKIMI NE PERGATITJEN E IVABRADINES DHE KRIPERAVE TE PRANUESHME FARMACEUTIKE
- (51) C07D 405/06, 223/16
- (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
- (72) Lerestif, Jean-Michael; Lecouve, Jean-Pierre; Brigot, Daniel
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Metoda për përgatitjen e një derivati N-të zëvendësuar dihidro-3-benzazepine (I) që përbëhet duke futur në reaksion komponimin përkatës N-të pazëvendësuar (IV) me një agjen alkilues (V). – Metoda për përgatitjen e një derivati N-të zëvendësuar dihidro-3-benzazepine të formulës (I) përbëhet duke futur në reaksion komponimin përkatës N-të pazëvendësuar të formulës (IV) me një agjen alkilues (V) të formulës $X-CH_2CH_2CHR_1R_2$, në një tretës organik dhe në prani të një baze (hidroksidet e natriumit apo kaliumit, amoniak ujor apo një karboant (hidrogjen)). - R1 dhe R2 = 1-6C linear apo i degëzuar alkoksi apo së bashku plotëson një cikël 1,3-dioksan apo një cikël 1,3-dioksolan; X = rreth drite, në mënyrë të preferuar, tosilat, mesilat apo triflat – Kërkesa të pavarura poashtu janë përfshirë për si në vijim: - (1) (I) si komponime të reja kur R1 dhe R2 së bashku plotësojnë një rreth 1,3-dioksan apo rreth 1,3-dioksolan; dhe - (2) metoda për sintezën e ivabradinit apo kripërave të tij farmaceutikisht të pranueshme (I).

- (11) 620-1
- (21) 117
- (22) 15/10/2008
- (54) PROCESI I PERGATITJES SE 1,3-DIHYDRO-2H-3-BENZA ZEPIN-2-ONE DHE APLIKIMI NE PERGATITJEN E IVABRADINES DHE KRIPERAVE TE PRANUESHME FARMACEUTIKE

- (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj
-

- (11) 621
(21) 93
(22) 15/10/2008
(30) 12.04.2006 FR 0603224
(54) KRIPERAT E REJA TE STRONCIUMIT TE ACIDIT SULFONIK, METODA E
PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
(51) C07C309/05, C07C309/14, C07C309/17, C07C309/29, C07C309/46, A61K31/185,
A61P19/10
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Lefeulon, François (FR); Rolland, Yves (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57)

- (11) 622
(21) 95
(22) 15/10/2008
(30) 07.04.2006 FR 0603083
(54) PERDORIMI I AGOMELATINES PER PERFITIMIN E MEDIKAMENTIT PER
QELLIM TRAJTIMIN E CRREGULLIMEVE TE PERGJITHSHME TE ANKTHIT
(51) A61K 31/165; A619 25/22
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Delalleau, Bruno (FR); Fabiano Agnés (FR); Millan, Mark (FR); Mocaer, Elisabeth (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Përdorimi i agomelatinës apo N-[2-(7-metoksinaftalin-1-il)etil]acetamid apo hidratet e tij, format kristalore dhe kripërat shtesë acidike/bazike, për të fituar ilaçin për trajtimin e çrregullimeve të përgjithshme të ankthit. Një kërkesë e pavarur është e përfshirë për një komponim që përmbanë agomelatinë, opcionalisht në kombinim me mbushës, për prodhimin e ilaçit për të trajtuar çrregullimet e përgjithshme të ankthit. - VEPRIMITARIA : Qetësues; Antidepresant; Hipnotik; Kardiovaskular-Gen; Gastrointestinal-Gen; Anorektik. – MEKANIZMAT E VEPRIMIT: Agonist receptorë i sistemit melatoninergjik; Antagonist receptor i 5-HT_{2c}.

- (11) 623
(21) 89
(22) 15/10/2008
(30) 10 2004 033 902.3 14.07.2004 DE
60/587,969 14.07.2004 US

- 60/683,178 20.05.2005 US
- (54) DERIVATET E REJA TE TETRAHYDROCARBAZOLE ME EFEKT TE AVANCUAR BIOLOGJIK DHE TRETSHMERI TE AVANCUAR SI LIGANDE PER RECEPTORET E CIFTUAR PER G-PROTEINEN
- (51) C07D209/82, A61K31/403, A61P15/00, A61P35/00, A61P43/00
- (73) AEterna Zentaris GmbH Weismüllerstrasse 50, 60314 Frankfurt/Main, Germany
- (72) PAULINI, Klaus; (DE). GERLACH, Matthias; (DE). GÜNTHER, Eckhard; (DE). POLYMEROPOULOS, Emmanuel; (DE). BAASNER, Silke; (DE). SCHMIDT, Peter; (DE). KÜHNE, Ronald; (DE). SÖDERHÄLL, Arvid; (SE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka ofron derivatet e reja tetrahidrokarbazole që kanë karakteristika të përmirësuar dhe të cilat mund të futen në veprim si frenues të GPCR-ve. Kjo rezulton në mundësinë e përdorimit të komponimeve të reja për të trajtuar kushtet patologjike, ku ashpërsia e tyre varet në efektet patobiokemike të GPCR-ve. Komponimet e shpikjes veprojnë në veçanti përmes frenimit antagonist të receptorit LHRH. Shpikja më tutje ofron medikamente që përmbajnë një ose më shumë komponime të reja si përbërës aktiv. Medikamentet janë të përshtatshme në veçanti për të u përdorur si dozë orale për gjitarë, në veçanti njerëzit.

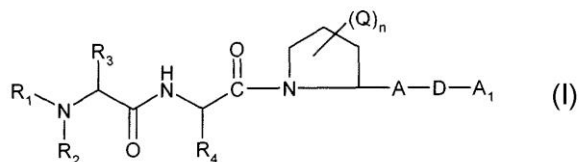
-
- (11) 624
- (21) 100
- (22) 10/11/2008
- (30) 60/835,000 02.08.2006 US
- (54) 2-Amino-7,8-dihydro-6H-pyrido[4,3-D] pyrimidine-5-onet
- (51) C07K5/06, A61P35/00, A61K31/4439, A61K31/427
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
- (72) MACHAJEWSKI, Timothy, D.; (US). SHAFER, Cynthia, M.; (US). MCBRIDE, Christopher; (US). ANTONIOS-MCCREA, William; (US). DOUGHAN, Brandon, M.; (US). LEVINE, Barry, H.; (US). XIA, Yi; (US). MCKENNA, Maureen; (US). WANG, X. Michael; (US). MENDENHALL, Kris; (US). ZHOU, Yasheen; (US). GONG, Baoqing; (US). GU, Dan; (US). DOLAN, John; (US). TULINSKY, John; (US). BRINNER, Kristin; (US). GAO, Zhenhai; (US). POON, Daniel; (US). BARSANTI, Paul, A.; (US). LIN, Xiaodong; (US). COSTALES, Abran; (US). RICO, Alice; (US). BRAMMEIER, Nathan; (US). PICK, Teresa; (US). RENHOWE, Paul, A.; (US)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpalosur janë 2-amino-7,8-dihidro-6H-pirido [4,3-d] pirimidin-5-one komponimeve, stereoizomeret e tyre, tautomere, kripera farmaceutikisht te pranueshme, dhe prodrugs te tyre; Perberje që përfshijnë një transportues farmaceutikisht të pranueshëm dhe një ose më shumë nga 2-amino-7,8-dihidro-6H-pirido [4,3-d] pirimidin-5-one komponimeve, qoftë vetëm ose në kombinim me të paktën një shtesë agent terapeutik. Shpalosur gjithashtu metoda e përdorur 2-

amino-7,8-dihidro-6H-pirido [4,3-d] pirimidin-5-one komponimeve, ose vetëm ose në kombinim me të paktën një agjent terapeutik shtesë, në profilaksinë ose trajtimi i proliferative qelizor, virale, autoimune, kardiovaskulare, dhe sëmundjeve të sistemit nevous qendrore.

-
- (11) 625
(21) 203
(22) 10/11/2008
(30) 60/835,000 02.08.2006 US
(54) KOMPONIMET ORGANIKE SMAC PEPTIDOMIMETICS USEFUL AS IAP INHIBITORS
(51) C07K5/06, A61P35/00, A61K31/4439, A61K31/427
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) CHAREST, Mark G.; (US). CHEN, Christine Hiu-Tung; (US). CHEN, Zhuoliang; (US). DAI, Miao; (US). HE, Feng; (US). LEI, Huangshu; (US). PHAM, Ly Luu; (US). SHARMA, Sushil Kumar; (US). STRAUB, Christopher Sean; (US). WANG, Run-Ming David; (US). YANG, Fan; (US). ZAWEL, Leigh; (US)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja pranishme është drejtuar tek nje sekuence peptidomimetike Smac e formules: ose kripëra farmaceutikisht të pranueshme të tyre dhe përdorimin e komponimeve të tilla si frenuesit IAP per trajtimin e semundjeve proliferative tilla si kanceri, në gjitarë.



-
- (11) 626
(21) 119
(22) 15/10/2008
(30) 21.12.2005 FR 0513006
(54) KOMBINIMI NE MES TE INHIBITORIT IF TE RRYMES SINUSOIDALE SHE INHIBITORIT TE ENZIMES ANGIOTENZIN KONVERTUSE
(51) A61K31/4045, A61K31/55, A61K45/06, A61P9/12
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Benatar, Videll; Lerebours-Pigeonniere
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kombinimi i një nyje sinusale selektive dhe specifike të frenuesit I_f aktual (I) dhe një frenues i enzimës për konvertimin e angiotensinës (II). Një kërkesë e pavarur është e përfshirë për komponimet farmaceutike që përmbajnë kombinimin e (I) dhe (II) opcionalisht në asocim me

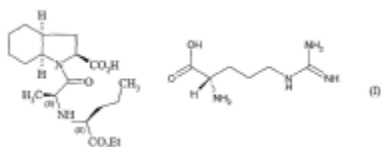
mbushës. - VEPRIMTARIA: Hipotensiv. – MEKANIZMAT E VEPRIMIT: Nyja sinusale If frenuesi aktual; Frenus i enzimës për konvertimin e angiotensinës.

- (11) 627
(21) 131
(22) 15/10/2008
(30) 21.12.2005 FR 0513008
(54) ASOCIACIONI I RI I INHIBITORIT IF TE RRYMES SINUSOIALE DHE AGJNETIT KALCIUM BLOKUES PER PERBERESIT FARMACEUTIK QE E PERBEJNE KETE ASOCIACION
(51) A61K31/55, A61K31/4422, A61P9/10
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Benatar, Videt; Lerebours-Pigeonniere
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kombinimi sinergjik të një nje sinusale të frenuesit aktual If (I) dhe një frenuesi të kalciumit (II) është i ri. Një kërkesë e pavarur është e përfshirë për komponimet farmaceutike që përmbajnë kombinimin opcional me mbushës. - VEPRIMTARIA: Antianginal; Kardiant; Antiaritmik; Vazotropik. – MEKANIZMAT E VEPRIMIT: Nyja sinusale If e frenuesit aktual; Frenuesit i kalciumit; Synergjist.

- (11) 628
(21) 120
(22) 15/10/2008
(30) 06/01748 28.02.2006 FR
(54) ALFA FORMA KRISTALINE E KRIPES SE ARGININE TE PERINDOPRIL, PROCESI I PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE E PERBEJNE ATE
(51) C07D209/42, A61K31/403
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) COQUEREL, Gérard; (FR). LEFEBVRE, Loïc; (FR). SOUVIE, Jean-Claude; (FR). AUTHOUART, Pascale; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me formën kristallore _ të kripës L-argininë të perindoprilit me formulë (I):



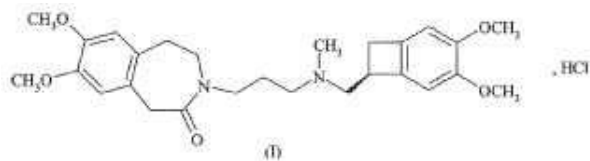
me procesin e përgatitjes së saj dhe komponimet farmaceutike që e përmbajnë.

- (11) 629
- (21) 192
- (22) 03/11/2008
- (30) 13.02.2004 FR 0401436
- (54) FORMA GAMMA KRISTALINE E KLOORHIDRATIT TE IVABRADINES, PROCESI I PERGATIJTES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
- (51) C07D 223/16; A61K 31/55
- (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
- (72) Horvath,Stéphane; Auguste, Marie-Noëlle; Damien, Gérard
- (74) Kujtesa Nezaaj

(57) Forma kristallore gama e klorhidratit të ivabradinës (I) me profil specifik të zbrërthimi të rrezeve X të: pozicionit në vijë (Këndi Bragg-ut 2 teta, shprehur në shkallë) prej 4.2-29.1; lartësia e vijës (shprehur në goditje) prej 74-2691; sipërfaqja e vijës (shprehur në goditje shumëzuar me shkallë) prej 15-400; gjerësia e vijës me lartësi mesatare (shprehur në shkallë) prej 0.0836-0.8029; dhe largësi ndër-retikulare (shprehur në AA) prej 3.066-20.762 është risi. VEPRIMTARIA: AntiarITMIK; Kardiant; Antiangjinal.

- (11) 630
- (21) 191
- (22) 03/11/2008
- (30) 28.02.2005 FR 0501985
- (54) FORMA BETA KRISTALINE E KLOORHIDRATIT TE IVABRADINES, PROCESI I PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PEMBAJNE ATO
- (51) C07D 223/16; A61K 31/55
- (73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
- (72) Horvath,Stéphane; Auguste, Marie-Noëlle; Damien, Gérard
- (74) Kujtesa Nezaaj

(57) Forma kristallore beta e klorhidratit të ivabradinës me formulë (I):



që karakterizohet me diagramin e difraksionit të rrezeve X pluhur. Medikamentet.

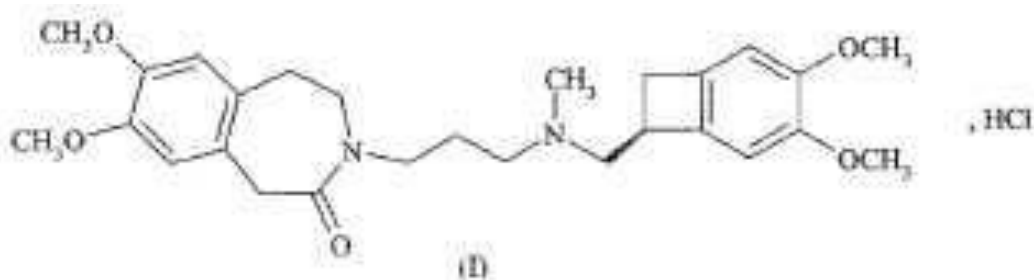
-
- (11) 631
(21) 190
(22) 03/11/2008
(30) 0401690 20.02.2004 FR
(54) DERIVATET E REJA AZABICILIKE, METODA E PERGATITJES DHE
KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
(51) A61K31/403, C07D209/52, C07D403/12, A61P25/00
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) CASARA, Patrick; (FR). CHOLLET, Anne-Marie; (FR). DHAINAUT, Alain; (FR).
BERT, Lionel; (FR). LESTAGE, Pierre; (FR). LOCKHART, Brian; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Derivatet e azabicikloalkane (I) janë të reja. – Derivatet e azabicicloalkaneve të formulës (I) dhe isomerët dhe kripërat e tyre janë të reja. - m, n = 0-2; - m+n = 2-3; - p = 1 apo 2; - Alk = 1-6C alkilen, 2-6C alkenilen me 1-3 lidhje të dyfishta apo 2-6C alkinilen me 1-3 lidhje të trifishta; - X = O, S, NH apo alkilimino; - W = CN, N(R1)Z1R2 apo Z2NR1R2, por jo CN nëse X është S; - Z1 = CO, CS, CNR4, CONR3, CSNR3, CNR4-NR3, COO, CSO apo SOR; - r = 1 apo 2; - Z2 = CO, CS, CNR4 apo SOR; - R1-R4 = H, alkil apo opsionalisht cicloalkil, heterocikloalkil, aril apo heteroaril të zëvendësuar, apo NR1R2 = opsionalisht heterocikloalkil apo heteroaril të zëvendësuar; - alkil = 1-6C alkil; - aril = fenil, naftil, indanil, indenil, dihidronaftil apo tetrahidronaftil; - heteroaril = 5- deri 11-anëtarëshe mono- apo biciklik heteroaril me 1-3 heteroatome (N, O, S); - cikloalkil = 3-11C mono- apo biciklik cikloalkil me 0-3 pangopësi; - heterocikloalkil = një 4- deri 11-anëtarësh grupë mono- apo biciklike me 0-2 pangopësi dhe 1-3 heteroatome (N, O, S); opsionalisht të zëvendësuar = opsionalisht të zëvendësuar me 1-3 të alkilit, alkoksi, OH, perhaloalkil, NO2, NH2, (di)alkilamino, acil, CONH2, (di)alkilkarbamoi, acilamino, N-alkilacilamino, alkoksikarbonil, CHO, COOH, SO3H dhe CN dhe mëtej opsionalisht të zëvendësuar me 1-2 grupe okso. – Poashtu është përfshirë një kërkesë e pavarur për procesin e përgatitjes së (I). - VEPRIMTARIA - Nootropik; Qetësues; Antikonvulsant; Anorektik; Analgjetik; Neuroprotektiv; Antiparkinsonian. – MEKANIZMAT E VEPRIMIT – Aktivizues qendror histaminergjik. - N-(4-(3-Heksahidrociklopenta(c)pirrol-2(1H)-yl)propoksi)fenil)acetamide oksalat me nivele të shtuara endogjene cerebrale Nt-metilhistamin në minj me 52% kur administrohet në një dozë orale prej 3 mg/kg.

-
- (11) 631-1
(21) 190
(22) 03/11/2008
(54) DERIVATET E REJA AZABICILIKE, METODA E PERGATITJES DHE
KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 632
(21) 189
(22) 03/11/2008
(30) 28.02.2005 FR 0501987
(54) FORMA BETA-D KRISTALINE E KLOORHIDRATIT TE IVABRADINES, PROCESI I PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PEMBAJNE ATO
(51) A61K 31/55, P9/00
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Horvath,Stéphane; Auguste, Marie-Noëlle; Damien, Gérard
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Forma kristalore beta-d e klorhidratit të ivabradinës me formulë (I):



që karakterizohet me diagramin e difraksionit të rrezeve X pluhur.

Medikamentet.

-
- (11) 633
(21) 188
(22) 03/11/2008
(30) 13.02.2004 FR 0401437
(54) PROCESI I SINTEZES SE (7-methoxy-1-naphthyl) ACETONITRILIT DHE APLIKIMI I TIJ NE SINTEZEN E AGOMELATINES
(51) C07 C253/30
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(72) Souvie, Jean-Claude; Gonzalez Blanco, Isaac
(74) Kujtesa Nezaj

(57) 2-(7-Metoksi-1-naftil)acetonitril (I) prodhohet duke rënë në kontakt me 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetonitril (II) me një katalizator hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik. - 2-(7-Metoksi-1-naftil)acetonitril i formulës (I) prodhohet duke rënë në kontakt me 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetonitrile të formulës (II) me një katalizator hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik. – Një kërkesë e pavarur është përfshirë poashtu për prodhimin e agomelatinës, duke pas në përmbajtje prodhimin e (I) ashtu si u shpjegua me lartë dhe e pasuar me reduktim të bërë me anhidrid acetik.

(11) 633-1

(21) 188

(22) 03/11/2008

(54) PROCESI I SINTEZES SE (7-methoxy-1-naphthyl) ACETONITRILIT DHE APLIKIMI I TIJ NE SINTEZEN E AGOMELATINES

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 634

(21) 186

(22) 03/11/2008

(30) 30.09.2004 FR 0410335

(54) ALFA FORMA KRISTALINE E STRONCIUM RANELATIT, PROCESI I PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO

(51) C07 D338/38, A61 K31/381

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Horvath,Stéphane; Demuynck, Isabelle; Damien, Gérard

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi i sintezës industriale të stronciumit të raneluar i formulës (I):

(11) 635

(21) 185

(22) 03/11/2008

(30) 09.09.2005 FR 0509206

(54) BASHKIMI I RI I AGOMELATINES ME INHIBITORIN E RIKAPJES SE NORADRENALINES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO

(51) A61 K31/5375, 31/165, P25/24

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Mocaer, Elisabeth (FR)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Asocimi (I) i agomelatinës (N-[2-(7-metoksi-1-naftil) etil]acetamid) dhe një agjensi që frenon rikapjen e noradrenalinës apo lejimit të shtimit të koncentrimit të noradrenalinës në nivelin jashtë qelizor. - VEPRIMTARIA: Antidepresant; Neuroleptik; Qetësues; Hipnotik. – MEKANIZMAT E VEPRIMIT: Agonist i sistemit receptor melatoninergjik; Antagonist receptor i 5-Hidroksitriptaminës.

(11) 635-1

(21) 185

(22) 03/11/2008

(54) BASHKIMI I RI I AGOMELATINES ME INHIBITORIN E RIKAPJES SE NORADRENALINES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 636

(21) 184

(22) 03/11/2008

(30) 28.02.2005 FR 0501990

(54) FORMA GAMMA-D KRISTALINE E KLOORHIDRATIT TE IVABRADINES, PROCESI I PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO

(51) A61 K31/55, P9/00

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Horvath,Stéphane; Auguste, Marie-Noëlle; Damien, Gérard

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Forma kristalore _d e klorhidratit të ivabradinës me formulë (I):

që karakterizohet me diagramin e difraksionit të rrezeve X pluhur.

Medikamentet.

(11) 637

(21) 91

(22) 15/10/2008

(30) 15.04.2005 US 672195 P

(54) KONTENJERI I INSULUAR DHE METODA E PERGATITJES SE TIJ

(51) B65D81/38, B65D3/22, B29C65/02

(73) SEDA S.p.A I-80022 Arzano, Napoli, Italy

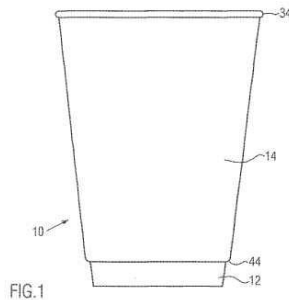
(72) D'Amato, Gianfranco

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka lidhje me një enë të izoluar (10) për pijeve të nxehta ose të si permban nje kupë e brendshme (12) qe ka nje trup përgjithësisht frusto-konike kupë (22), nje skelet i jashtem përgjithësisht frusto-konike (14), një termo-tejdukshme veshja plastike (42) në të paktën në një prej brendësisë së folesë në fjalë dhe jashtë fjale trupit të kupës, fjale kupa u vendosur brenda folesë kështu që veshja shtrihet në të paktën përgjatë rimit të kontaktit (3) pranë buzën e sipërme (9) e guaskes përgjatë së cilës sipërfaqja e jashtme e rimit të kontaktit të trupit të kupës dhe sipërfaqja e brendshme e guaskes janë në kontakt.

Shpikje është të sigurojë enë me përmirësimin e pronave të izoluar.

Ky objekt arrihet nga të paktën një pikë bashkimi (1) dhe / ose zonë bashkimi (2) për lidhjen e folesë në trupin e kupës me anë të veshjes plastike e cila është e formuar vetëm lokalisht brenda rimit të kontaktit.



-
- (11) 639
 - (21) 106
 - (22) 15/10/2008
 - (30) 06014730.3 14.07.2006 EP
 - 06020765.1 02.10.2006 EP
 - 60/943,289 11.06.2007 US
 - 60/943,499 12.06.2007 US
 - (54) ANTITRUPAT E HUMANIZUAR KUNDER BETA AMYLOIDIT
 - (51) C07 K16/18; A61 P25/28
 - (73) AC IMMUNE SA EPFL-PSE Building B, CH-1015 Lausanne (CH)
 - (72) PFEIFER, Andrea; (CH). PIHLGREN, Maria; (CH).
 - MUHS, Andreas; (CH). WATTS, Ryan; (US)
 - (74) Fatos Rexhaj

(57) Kjo shpikje ka te beje me antitrupin kimerik dhe te humanizuar dhe me metodat dhe perberjet per perdorim terapeutik dhe diagnostik ne trajtimin e amiloidozes, grup i çrregullimeve dhe anomalive te lidhura me proteinen amiloide siç eshte semundja e Alzheimer-it.

-
- (11) 640
 - (21) 107
 - (22) 15/10/2008
 - (30) 05027092.5 12.12.2005 EP

06014729.5 14.07.2006 EP

06020766.9 02.10.2006 EP

(54) ANTITRUPAT MONOKLONAL BETA 1-42 SPECIFIC ME EFEKTE TERAPEUTIKE

(51) A61K 39/395 , A61P 25/28 , C07K 16/18 , G01N 33/577

(73) AC IMMUNE SA EPFL-PSE Building B, CH-1015 Lausanne (CH)

(72) GREFERATH, Ruth; (DE). HICKMAN, David; (CH).

MUHS, Andreas; (CH). PFEIFER, Andrea; (CH). NICOLAU, Claude; (US)

(74) Fatos Rexhaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me metodat dhe përbërjet për përdorim terapeutik dhe diagnostik në trajtimin e sëmundjeve dhe çrregullimeve të cilat janë të shkaktuara ose të lidhura me proteinat amiloide ose të ngjashme me amiloidin duke përfshirë amiloidozën, grup i çrregullimeve dhe anomalive të lidhura me proteinën amiloide siç është sëmundja e Alzheimer-it. Kjo shpikje siguron metodat ose përbërjet e reja që përmbajnë anitropa shumë specifike dhe shumë efektive që kanë aftësinë për të njohur në mënyrë specifike dhe për t'u lidhur për epitope të veçanta nga një gamë e proteinave β -amiloide. Antitrupat e aktivizuar nga mësimi i shpikjes në fjalë janë veçanërisht të dobishëm për trajtimin e sëmundjeve dhe çrregullimeve të cilat janë të shkaktuara nga ose të lidhura me proteinat amiloide ose të ngjashme me amiloidin duke përfshirë amiloidozën, grup i sëmundjeve dhe çrregullimeve të shoqëruara me formimin e pllakës amiloide duke përfshirë amiloidozën sekondare dhe amiloidozën e lidhur me moshën, duke përfshirë, por pa u kufizuar në, çrregullime neurologjike të tilla si Sëmundja e Alzheimerit (SA).

(11) 641

(21) 226

(22) 24/11/2008

(30) 31.05.2006 US 60/809,889

(54) ADMINISTRIMI INTESTINAL AFATGJATE 24 ORESH I LEVODOPA/CARBIDOPA

(51) A61K9/00, A61K31/192, A61K31/198, A61K45/06, A61P25/16

(73) SOLVAY PHARMACEUTICAL GMBH; Hans-Böckler Allee 20, 30173 Hannover GERMANY

(72) NYHOLM, Dag; (DE). ASBERG, Stefan; (DE).

BOLSOEY, Roger; (DE). TUTSCHKE-SAETTLER, Mikael; (DE)

(74) Fatos Rexhaj

(57) Metoda e trajtimit të sëmundjes Parkinson e cila përfshin administrimin enteral të pacientit të sëmurë, sasisë efektive të komponimeve që përmban levopod dhe si opsion carbidop në periudhë me shumë se 16 ore.

(11) 642

(21) 49

(22) 16/09/2008

(30) 60/760,765 19.01.2006 US

(54) IMIDAZOLET E ZEVENDESUESHME DHE PERDORIMI I TYRE SI PESTICIDE

- (51) C07D233/54
(73) PFIZER LIMITED Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ / GB
(72) CHUBB, Nathan, Anthony, Logan; (GB). COX, Mark, Roger; (GB). DAUVERGNE, Jerome, Sebastien; (GB). EWIN, Richard, Andrew; (GB). LAURET, Christelle;
(74) Trim Gjota

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me një gamë përbërjesh imidazole të zëvendësuar nga 2-benzil zëvendësuar alfa dhe kripërat dhe solvatet farmaceutiksht të pranueshme prej tyre, me kompozimet që përfshijnë të tilla përbërje, me proceset për sintezën e tyre dhe me përdorimin e tyre si pasrasiticide.

- (11) 643
(21) 29
(22) 20/08/2008
(30) 60/753,349 21.12.2005 US
60/864,932 08.11.2006 US
(54) PIROLOPIRAZOLE CARBONILAMINE, INXHIBITORE KINASE TE FUQISHEM
(51) C07D487/04
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road, Groton, CT 06340 / USA
(72) DONG, Liming; (US). GUO, Chuangxing; (US).
HONG, Yufeng; (US). JOHNSON, Mary Catherine; (US). KEPHART, Susan Elizabeth;
(US). LI, Haitao; (US). MCALPINE, Indrawan James; (US). TIKHE, Jayashree Girish;
(US). YANG, Anle; (US). ZHANG, Junhu; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Përfshihen Karbonilamino Pirrolopirazole përbërjet e formulës (I), kompozimet që përmbajnë këto përbërje dhe metodat e përdorimit të tyre. Përbërjet e preferuara të formulës (I) kanë aktivitet si inhibitorë të protein kinase, duke u përfshirë si inhibitorë të PAK4.

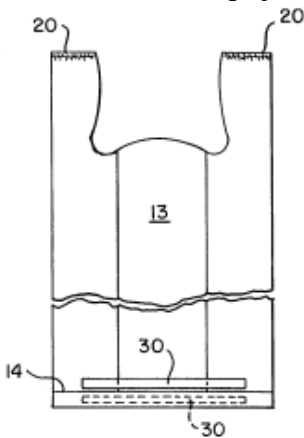
- (11) 644
(21) 48
(22) 16/09/2008
(30) 60/762,279 26.01.2006 US
60/814,984 20.06.2006 US
(54) PERBERJE TE REJA ADJUVANTI TE GLIKOLIPIDIT
(51) A61K39/39, C07H15/12, C07H13/12
(73) PFIZER PRODUCT INC. Eastern Point Road Groton, CT 06340 / USA
(72) DOMINOWSKI, Paul, Joseph; (US). MANNAN, Ramasamy, Mannar; (US).
MEDIRATTA, Sangita; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me kompozimet dhe metodat e përgatitjes të tretësirave stoku holluese ndihmëse të qëndrueshme dhe tretësirave përfundimtare holluese që përfshijnë

glikolipidet, acidet e dobta, alkolet, lëndët jojonike për uljen e tensioneve sipërfaqesore dhe tretësirat kompensuese.

- (11) 645
- (21) 804
- (22) 19/11/2008
- (30) 09/504,427 15.02.2000 US
09/707,758 07.11.2000 US
- (54) QESE PLASTIKE E PERFORCUAR
- (51) B65D33/02, B65D33/06
- (73) SIMHAE, Ebrahim 112 North Maple Drive Beverly Hills, CA 90210 (US)
- (72) SIMHAE, Ebrahim; (US)
- (74) Trim Gjota

(57) Një qese plastike si fanellë me mëngë të shkurtër që është një formë cilindrike e shfrurë që ka anën përforcuese dhe një linjë të plumbuar (140) në fund të masës. Lidhjet (240) të mbajtëseve të brendshme të përforcuesve dhe linja e plumbosur (14) janë zonat më të dobta të fundit të qeses. Shiriti përforcues (30) shtrihet përmes dy zonave të dobësuara dhe thith forcën e aplikuar mbi to kur qesja mbushet.



-
- (11) 646
 - (21) 201
 - (22) 10/11/2008
 - (30) 60/759,216 13.01.2006 US
 - (54) KOMPONIMET DHE METODAT E PERDORIMIT TE ANTITRUPAVE TE DICKKOPF-1 APO/EDHE -4
 - (51) A61P19/08
 - (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
 - (72) SHULOK, Janine; (US). CONG, Feng; (US). FISHMAN, Mark; (US). ETTENBERG, Seth; (US). BARDROFF, Michael; (DE).
DONZEAU, Mariel; (FR). URLINGER, Stefanie; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ne fjale ka të bëjë me komponimet dhe metodat qe përdoren për antitruapat e Dickkopf-1 ("DKK1"), Dickkopf-4 ("DKK4"), ose e të dyjave, për të trajtuar DKK-ne te lidhur me anomalitë e dendësisë kockore, te metabolizmit, diabetit, kancerit dhe te ngjajshme

(11) 647

(21) 222

(22) 17/11/2008

(30) 60/866,483 20.11.2006 US

(54) Kriperat dhe forma kristaline te 2-methyl-2-[4-(3-methyl)-2-oxo-8-quinolin-3-yl]-2,3-dihydro-imidazo[4,5-c]quinolin-1-yl)-phenyl]-propionitrilit

(51) C07D471/04, A61K31/4745, A61P35/00

(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND

(72) STOWASSER, Frank; (DE). BÄNZIGER, Markus; (CH). GARAD, Sudhakar Devidasrao; (US)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me format kristalore të veçanta të 2-metil-2-[4-(3-metil-2-okso-8-kinolin-3-il-2,3-dihidro-imidazo[4,5-c]kinolin-1-il)-fenil]-propionitrilit, hidratet dhe tretësit e tij, kriperat e tij dhe hidratet dhe tretësit e kriperave të tij, disa procese për përgatitjen e tyre, përbërjet farmaceutike që i përmbajnë këto forma kristalore, dhe përdorimin e tyre në metodat diagnostike ose, preferohet, për trajtimin terapeutik të kafshëve heteroterme, veçanërisht të njerëzve, dhe përdorimin e tyre si një ndërmjetës ose për përgatitjen e preparateve farmaceutike për përdorim në metodat diagnostike ose, preferohet, për trajtimin terapeutik të kafshëve heteroterme, veçanërisht njerëzve.

(11) 648

(21) 216

(22) 13/11/2008

(30) 60/804,523 12.06.2006 US

60/869,993 14.12.2006 US

(54) KRIPERAT E N-HYDROXY-3-[4-[[[2-(2-METHYL-1H-INDOL-3-YL)ETHYL]AMINO]METHYL]PHENYL]-2E-2-PROPENAMIDIT

(51) C07D 209/14, A61K 31/4045 , A61P 35/00

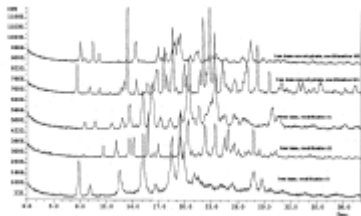
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND

(72) ACEMOGLU, Murat; (CH). BAJWA, Joginder, S.; (US). KARPINSKI, Piotr; (US). PAPOUTSAKIS, Dimitris; (US). SLADE, Joel; (US). STOWASSER, Frank; (DE)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kriperat e N-hidroksi-3-[4-[[[2-(2-metil-1H-indol-3-yl)etil]amino]metil]fenil]-2E-2-propenamidit janë të përgatitura dhe të karakterizuara.

- (11) 649
- (21) 217
- (22) 13/11/2008
- (30) 60/804,517 12.06.2006 US
60/883,224 03.01.2007 US
- (54) POLYMORFET E N-HYDROXY-3-[4-[[[2-(2-METHYL-1H-INDOL-3-YL)ETHYL]AMINO]METHYL]PHENYL]-2E-2-PROPENAMIDIT
- (51) C07D209/00
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
- (72) ACEMOGLU, Murat; (CH). BAJWA, Joginder S.; (US). KARPINSKI, Piotr; (US).
PAPOUTSAKIS, Dimitris; (US). SLADE, Joel; (US).
STOWASSER, Frank; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj



(57)

Format polimorfe të N-hidroksi-3-[4-[[[2-(2-metil-1H-indol-3-yl)etil]amino]metil]fenil]-2E-2-propenamidit bazë e lirë dhe kripërat e tyre janë përgatitur me procese të ndryshme.

- (11) 650
- (21) 204
- (22) 10/11/2008
- (30) 60/808,605 26.05.2006 US
- (54) KOMPONIMET PYRROLOPYRIMIDINE DHE PERDORIMI I TYRE
- (51) A61K31/519, A61K31/52, A61K31/522, A61P1/00, A61P3/10, A61P9/00, A61P11/06,
A61P15/00, A61P17/06, A61P17/00, A61P19/02, A61P25/28, A61P35/00, A61P35/02,
A61P37/06, C07D487/04
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
ASTEX THERAPEUTICS LTD 436 Cambridge Science Park, Milton Road Cambridge, CB4
OQA, United Kingdom
- (72) BRAIN, Christopher Thomas; (US). THOMA, Gebhard; (DE). SUNG, Moo Je; (US)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky aplikim përshkruan komponimet organike të cilat janë të dobishme për trajtimin, parandalimin dhe/ose përmirësimin e sëmundjeve, veçanërisht janë përshkruar komponimet piropirimidine dhe derivatet e tyre që inhibojnë proteinë kinazat. Komponimet organike janë të dobishme në trajtimin e sëmundjeve proliferative

- (11) 651
(21) 61
(22) 13/10/2008
(30) 31.05.2004 ES 200401312
(54) KOMBINIMET QE PERMBAJNE AGJENT ANTIMUSKARINIK DHE PDE4
INHIBITORE
(51) A61K45/00, A61K31/439, A61K31/167, A61K31/137, A61P11/00, A61P11/06,
A61P11/08
(73) Almirall S.A. Ronda del General Mitre 151, 08022 Barcelona, Spain
(72) GRAS ESCARDO, Jordi; Llenas Calvo, Jesus; Ryder, Hamish; Orviz Diaz, Pio
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje kombinim qe perfshin (a) nje frenues PDE4 dhe (b) nje antagonist itereceptoreve muskarinik M3 i cili eshte 3 (R) - (2-hidroksi-2,2-tien-2-ilaksetoksi) -1 (3-fenoksipropil) -1-azoniabiciklo [2.2.2] oktan, ne forme te nje kripe me nje anion X, i cili eshte nje anion farmaceutikisht i pranueshem i nje acidi mono ose polivalent.

- (11) 652
(21) 63
(22) 13/10/2008
(30) 31.05.2004 ES 200401312
24.02.2005 PCT/EP2005/001969
25.02.2005 PCT/GB2005/000740
25.02.2005 PCT/GB2005/000722
(54) KOMBINIMET QE PERMBAJNE AGJENT ANTIMUSKARINIK DHE
KORTIKOSTEROIDE
(51) A61K45/00, A61K31/439, A61P11/00, A61P11/06, A61P11/08, A61K31/58, A61K31/573
(73) Almirall S.A. Ronda del General Mitre 151, 08022 Barcelona, Spain
(72) GRAS ESCARDO, Jordi; (ES). LLENAS CALVO, Jesus; (ES). RYDER, Hamish; (ES).
ORVIZ DIAZ, Pio; (ES)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje kombinim i cili permбан (a) nje kortikosteroid dhe (b) nje antagonist i receptoreve muskarinik M3 i cili eshte (3R) -1-fenetil-3- (9H-ksanten-9-karboniloksi) -1-azoniabiciklo [2.2.2] oktan , ne formen e nje kripe me nje anion X, i cili eshte nje anion farmaceutikisht i pranueshem i nje acidi mono ose polivalent.

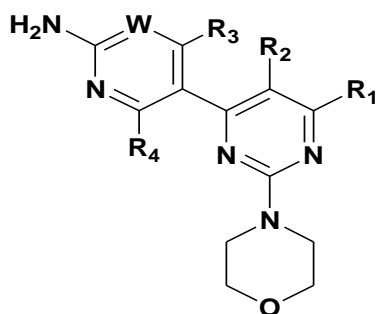
- (11) 653
(21) 64
(22) 13/10/2008
(30) 31.05.2004 ES 200401312
24.02.2005 PCT/EP2005/001969
25.02.2005 PCT/GB2005/000722

25.02.2005 PCT/GB2005/000740

- (54) KOMBINIMET QE PERMBAJNE AGJENT ANTIMUSKARINIK DHE PDE4 INHIBITORE
(51) A61K45/00, A61K31/439, A61K31/167, A61K31/137, A61P11/00, A61P11/06, A61P11/08
(73) Almirall S.A. Ronda del General Mitre 151, 08022 Barcelona, Spain
(72) GRAS ESCARDO, Jordi; (ES). LLENAS CALVO, Jesus; (ES). RYDER, Hamish; (ES). ORVIZ DIAZ, Pio; (ES)
(74) Kujtesa Nezaj

(57)

-
- (11) 654
(21) 208
(22) 10/11/2008
(30) 60/760,789 20.01.2006 US
(54) DERIVATET E PYRIMIDINES TE PERDORUR SI INHIBITORE TE PI-3 KINAZES
(51) C07D401/04, C07D401/14, C07D405/12, C07D405/14, C07D417/12, A61K31/506, A61P35/00
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) PICK, Teresa; (US). BURGER, Matthew; (US). BARSANTI, Paul; (US). IWANOWICZ, Edwin; (US). NI, Zhi-jie; (US). FANTL, Wendy; (US). PECCHI, Sabina; (US). HENDRICKSON, Thomas; (US). ATALLAH, Gordana; (US). KNAPP, Mark; (US). BARTULIS, Sarah; (US). MERITT, Hanne; (US). FRAZIER, Kelly; (US). VOLIVA, Charles; (US). SMITH, Aaron; (US). WIESMANN, Marion; (US). VERHAGEN, Joelle; (US). XIN, Xiahua; (US). ZHANG, Yanchen; (US). WAGMAN, Allan; (US). NG, Simon; (US). PFISTER, Keith; (US). POON, Daniel; (US). LOUIE, Alicia; (US)
(74) Kujtesa Nezaj

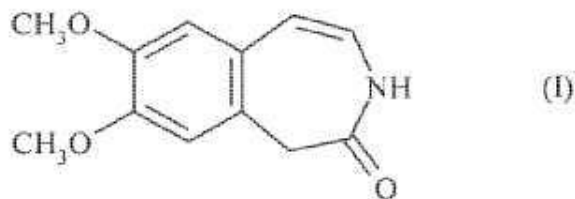


(57)

Shpikaj ne fjale, lidhet ne komponimet (I)-inhibitore fosfatidilinozitol (PI) 3-kinaze, dhe kriperat e tyre farmaceutikisht te pranueshme dhe barerave; perberjet e koponimeve te reja, te vetme ose ne kombinim me te pakten njeren preh shtesave terapeutike, me bartesit e pranueshem farmaceutik, dhe ne perdorim te komponimeve te reha, te vetme ose ne kombinim me te pakten nje agjent terapeutik shtese, ne profilaksine ose trajtimin e nje numri te madh te cregullimeve,

sidomos te atyre qe karakterizohen nga aktivitetii I parregullt I rritjes se faktoreve, tirozines, kinazes, protein serines / kinazes treoine dhe kinazes fosfolipidine

- (11) 655
(21) 381
(22) 15/06/2009
(30) 20.06.2008 FR 08.03452
(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E 7,8-DIMETOKSI-1,3-DIHIDRO-2H-3-BENZAZEPIN-2-ONE, DHE PERDORIMI NE SINTEZEN E IVABRADINIT DHE KRIPERAVE TE TIJ SHTESE ME ACIDIN FARMACEUTIKISHT TE PRANUESHEM
(51)
(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
(72) Jean-Michel LERESTIF; Jena-Pierre LECOUBE; Daniel BRIGOT
(74) Kujtesa Nezaj
(57) Procesi për sintezën e përbërësit të formulës (I):



Përdorimi në sintezën e ivabradinit, kripërave të tij shtesë me acidin farmaceutikisht të pranueshëm dhe hidratet e tyre.

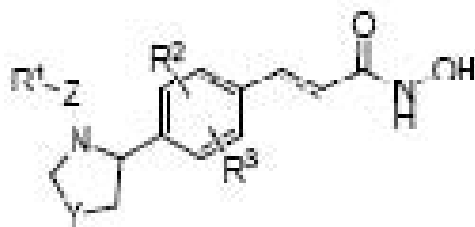
- (11) 656
(21) 213
(22) 13/11/2008
(30) 0510390.8 20.05.2005 GB
(54) IMIDAZOQUINOLINET SI INHIBITORE TE LIPID KINAZES
(51)
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) GARCIA-ECHEVERRIA, Carlos; (CH). STAUFFER, Frédéric; (CH). FURET, Pascal; (FR)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet e reja organike të formulës (I), proceset për përgatitjen e tyre, aplikimin e tyre në procesin për trajtimin e trupit të njeriut apo të kafshëve, përdorimin e tyre - vetëm ose në kombinim me një ose më shumë komponime tjera farmaceutikisht aktive -

për trajtimin e sëmundjeve inflamatore ose obstruktive të rrugëve të frymëmarrjes, siç është astma, çrregullimeve që zakonisht ndodhin në lidhje me transplantimin, apo sëmundjeve proliferative, siç është sëmundja e tumorit.

- (11) 657
(21) 318
(22) 23/03/2009
(30) 26.03.2008 US 61/039674
(54) INHIBITORET ME BAZE HYDROXAMATI TE DEACETYLAZES B
(51)
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) Michael SHULTZ; Christine Hiu-Tung CHEN; Young Shin CHO; Lei JIANG; Jianmei FAN; Gang LIU; Dyuti MAJUMDAR; Jianke LI
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Mesimet e paraqitura kane te bejne me komponimet e Formules I:



I:

dhe kriperave farmakologjikisht te pranueshme, hidrateve estereve dhe te pro-barerave te tyre ku R1, R2, R3, Y, Z, dhe===jane te definuar si ketu.

Mesimet e paraqitura gjithashtu ofrojne metodat e pergatitjes se komponimeve te Formules I dhe metodat e perdorimit te komponimeve te Formules I ne trajtimin, inhibimin, ose parandalimin e kushteve patologjike ose crregullimeve te ndermjetesuara ne teresi ose pjeserisht nga deacetilazat.

- (11) 658
(21) 67
(22) 13/10/2008
(30) P200401312 31.05.2004 ES
(54) KOMBINIMET QE PERMBAJNE AGJENT ANTIMUSKARINIK DHE
KORTIKOSTEROIDE

- (51) A61K45/00, A61K31/439, A61P11/00, A61P11/06, A61P11/08, A61K31/58, A61K31/573
(73) Almirall S.A. Ronda del General Mitre 151, 08022 Barcelona, Spain
(72) GRAS ESCARDO, Jordi; (ES). LLENAS CALVO, Jesus; (ES). RYDER, Hamish; (ES). ORVIZ DIAZ, Pio; (ES)
(74) Kujtesa Nezaj

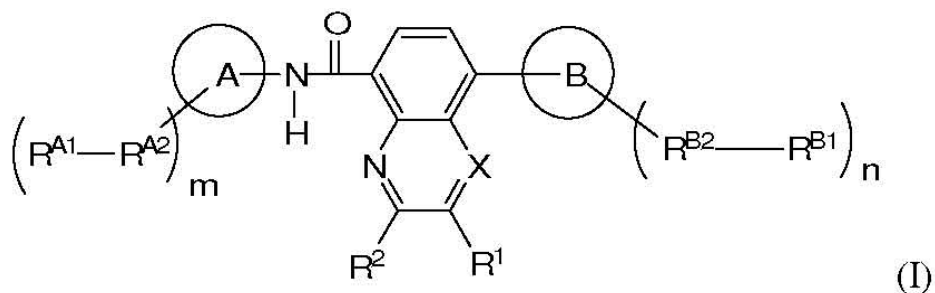
(57) Nje kombinim qe perfshin (a) nje frenues PDE4 dhe (b) nje antagonist te receptoreve muskarinik M3 i cili eshte 3 (R) - (2-hidroksi-2,2-tien-2-ilaksetoksi) -1 (3-fenoksipropil) - 1-azoniabiciklo [2.2.2] oktan, ne forme te nje kripe me nje anion X, i cili eshte nje anion farmaceutikisht i pranueshem i nje acidi mono ose polivalent.

- (11) 660
(21) 337
(22) 27/04/2009
(30) 29.04.2008 EP 08155351.3
(54) Përzierje e herbicideve
(51) A01N
(73) BASF SE 67056 Ludwigshafen , Gjermani
(72) Kolb Klaus; Gregori Wolfgang; Dr. Krapp, Michael; Griveau, Yannick
(74) Xhevdet Rama

(57) Një përbërje aktive nga ana herbicidale përmban
A) metazaklor, i cili përmban është në formë të suspenduar,
B) dimetenamid, i cili është në formë të emulsifikuar dhe
C) kuinmerac, i cili është në formë të suspenduar.

- (11) 661
(21) 339
(22) 28/04/2009
(30) 23.05.2008 EP 08156846.1
(54) DERIVATET E QUINOXALINE- DHE QUINOLINE- CARBOXAMIDEVE
(51) C07 D401/00
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) Pascal FURET; Diana GRAUS PORTA; Vito GUAGNANO
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëjë me komponimet e formulës (I)



ku substituen janë përcaktuar si në specifikim, në formë të lirë apo në formën e një kripë farmaceutike te pranueshme, solvate, ester, N-oksid të tyre; proceset për përgatitjen e tyre, për farmaceutike që përmbajnë komponime të tilla, në mënyrë të veçantë për përdorim në një ose më shumë sëmundjeve të proteinave tyrosine kinase të ndërmjetësuar.

-
- (11) 662
 (21) 143
 (22) 16/10/2008
 (30) 2004-150979 20.05.2004 JP
 (54) KOMPONIMI STABIL KRISTALIN I 4-OXOKINOLONIT
 (51) C07D215/56, A61K31/47, A61P31/18
 (73) JAPAN TOBACCO INC.; 2-1, Toranomon 2-chome, Minato-ku Tokyo, 105-8422 Japan (JP)
 (72) SATOH, Motohide; (JP). MOTOMURA, Takahisa; (JP). MATSUDA, Takashi; (JP).
 KONDO, Kentaro; (JP). ANDO, Koji; (JP).
 MATSUDA, Koji; (JP). MIYAKE, Shuji; (JP). UEHARA, Hideto; (JP)
 (74) Fatos Rexhaj

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me kristalin stabil të acidit 6-(3-kloro-2-fluorobenzil)-1-[(S)-1-hidroksimetil-2-metilpropil]-7-metoksi-4-okso-1,4-dihidrokuinolin-3-karboksilik, që tregon model të vecantë të difraksionit të rrezeve-X pluhur të majave karakteristike të difraksionit në këndet difraktive 2θ (°) siç matet me difraktometrën e rrezeve-X pluhur. Kristali i shpikjes së pranishme është superior në stabilitetin fizik dhe kimik.

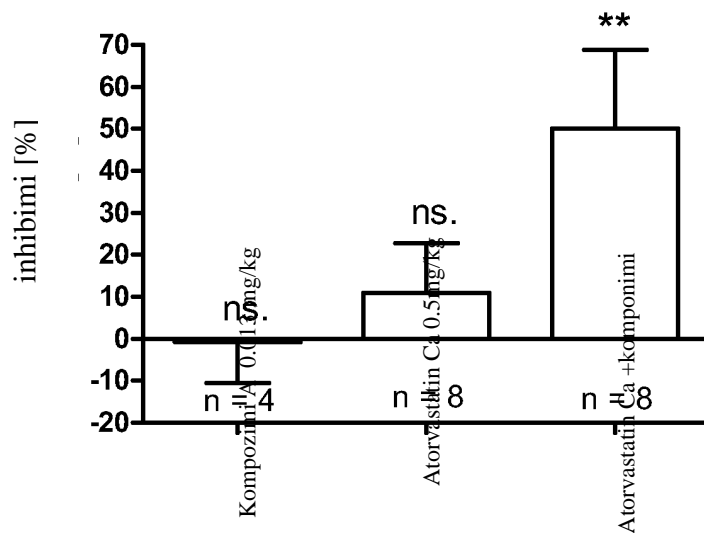
-
- (11) 663
 (21) 237
 (22) 10/12/2008
 (30) 06116625.2 05.07.2006 EP
 (54) KOMBINIMI I INHIBITOREVE HMG-COA REDUKTASE DHE
 PHOSPHODIESTERASE 4 PËR SHERIMIN E SEMUNDJEVE TE NDEZJES SE
 MUSHKERIVE
 (51) A61K31/502, A61K31/40, A61K45/06, A61P11/00
 (73) Nycomed GmbH Byk-Gulden-Strasse 2 78467 Konstanz / DE
 (72) WOLLIN, Stefan-Lutz; (DE). WOHLSEN, Andrea; (CH). BRAUN, Clemens; (DE).
 MARX, Degenhard; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikësi i referohet kombinimit duke aplikuar PDE4 inhibitor me inhibitoret HMG-CoA reductaz

Për preventivat e sëmundjeve inflamatore të mushkërive

**Inhibimi LPS-i induktuar (sistematikisht) TNF α
me lirim tek miu me kombinimin e KOMPONIMIT A dhe
ATORVASTATIN hemi-kalcium seskui-hidrat**



(11) 664

(21) 214

(22) 13/11/2008

(30) 60/712,539 30.08.2005 US

60/713,108 30.08.2005 US

60/731,591 27.10.2005 US

60/774,684 17.02.2006 US

(54) BENZIMIDAZOLET E ZEVENDESUARA SI INHIBITORE TE KINAZAVE

(51) C07D401/14, A61K31/435, A61P35/00

(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND

(72) AIKAWA, Mina E.; (US). AMIRI, Payman; (US).

DOVE, Jeffrey H.; (US). LEVINE, Barry Haskell; (US). MCBRIDE, Christopher; (US).

PICK, Teresa E.; (US). POON, Daniel J.; (US). RAMURTHY, Savithri; (US).

RENHOWE, Paul A.; (US). SHAFER, Cynthia; (US). STUART, Darrin; (US).

SUBRAMANIAN, Sharadha; (US)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Komponentet e reja benzimidazole të substituuara të formulës (I), përbërjeve dhe metodave të inhibimit të aktivitetit Raf kinaz i lidhur me tumorigjenezën në subjektin human ose kafshë janë siguruar. Në këto realizime, komponentet dhe përbërjet janë efektive të inhibojnë aktivitetin e së paku një serin/treonin kinaze ose receptorin e tirozinë kinazës. Komponentet e reja dhe përbërjet mund të përdoren si të vetme ose në kombinim me një agjentë shtesë për trajtimin e serin/treonin kinazës ose receptorit tirozinë kinazë të ndërmjësuar me çrregullim, sikurse është kanceri

- (11) 665
- (21) 145
- (22) 16/10/2008
- (30) 60/572,969 21.05.2004 US
- (54) KOMBINIMET QE PERFSHIJNE DERIVATET E 4- ISOKINOLONIT ME AGJENT ANTI-HIV
- (51) A61K31/47, A61K31/7072, A61K31/506, A61K31/52, A61K31/536, A61K31/472, A61K31/496, A61P31/18, A61P43/00
- (73) JAPAN TOBACCO INC.; 2-1, Toranomom 2-chome, Minato-ku Tokyo, 1058422 (JP)
- (72) MATSUZAKI, Yuji; (JP). WATANABE, Wataru; (JP). IKEDA, Satoru; (JP). KANO, Mitsuki; (JP)
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me terapinë kombinuar për trajtimin e infeksionit HIV ose inhibimin e integrazës që përfshin acidin (S)-6-(3-kloro-2-fluorobenzil)-1-(1-hidroksimetil-2-metilpropil)-7-metoksi-4-okso-1,4-dihidrokuinolin-3-karboksilik ("Komponimin A") ose solvatin apo kripen e tij farmaceutikisht të pranueshme në kombinim me të paktën një agjent tjetër anti-HIV. Në disa realizime të shpikjes në fjalë, agjentët tjerë anti-HIV janë zgjedhur nga inhibitorët e transkriptazës reverze dhe inhibitorët e proteazës. Në realizime të caktuara të shpikjes në fjalë, agjentët tjerë anti-HIV janë zgjedhur nga AZT, 3TC, PMPA, efavirenz, indinavir, nelfinavir, kombinimi i AZT/3TC, dhe kombinimi i PMPA/3TC. Meqë Komponimi A ka aktivitet të lartë inhibues specifik për integrazat, kur përdoret në kombinim me agjentët e tjerë anti-HIV ai mund të japë terapi kombinuese me efekte anësore të pakta për njerëzit.

- (11) 666
- (21) 137
- (22) 16/10/2008
- (30) 2004-174770 11.06.2004 JP
2004-327111 10.11.2004 JP
- (54) 5-amino-2,4,7-trioxo-3,4,7,8-TETRAHYDRO-2H-PYRIDO[2,3-D]PYRIMIDINE DERIVATET DHE KOMPONIMET NE LIDHJE ME TO PER TRANTIMIN E KANCERIT
- (51) C07D471/04, C07D487/04
- (73) JAPAN TOBACCO INC.; 2-1, Toranomom 2-chome, Minato-ku Tokyo, 1058422 (JP)
- (72) SAKAI, Toshiyuki; (JP). KAWASAKI, Hisashi; (JP). ABE, Hiroyuki; (JP). HAYAKAWA, Kazuhide; (JP). IIDA, Tetsuya; (JP).

KIKUCHI, Shinichi; (JP). YAMAGUCHI, Takayuki; (JP). NANAYAMA, Toyomichi; (JP). KURACHI, Hironori; (JP). TAMARU, Masahiro; (JP). HORI, Yoshikazu; (JP). TAKAHASHI, Mitsuru; (JP). YOSHIDA, Takayuki; (JP)

(74) Fatos Rexhaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me komponimin pirimidinë të përfaqësuar nga formula [I] në vijim:



ku çdo simbol është siç përcaktohet në specifikim, kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, dhe agjent farmaceutik për profilaksë ose trajtimin e sëmundjes së shkaktuar nga proliferimi

qelizor i padëshirueshëm, në veçanti, agjent antitumoral, që përmban komponimin e tillë. Komponimi i kësaj shpikje ka veprim supresues superior në proliferimin qelizor të padëshirueshëm, veçanërisht, veprim antitumoral, dhe është i dobishëm si agjent antitumoral për profilaksë ose trajtimin e kancerit, agjent antireumatoid dhe të ngjashëm. Veç kësaj, me përdorimin e kombinuar me agjent tjetër antitumoral siç janë agjenti i alkiluar, antagonisti i metabolizmit dhe të ngjashëm, mund të jetë agjent antitumoral shumë më efektiv.

(11) 667

(21) 215

(22) 13/11/2008

(30) 20.07.2005 US 20050701405P

12.09.2005 US 20050716214P

(54) FORMA KRISTALINE E 4-METHYL-N-[3-(4-METYL-IMIDAZOL-1-YL)-5-TRIFLUOROMETHYL-PHENYL]3-(4-PYRIDIN-3-YL-PYRIMIDIN-2-YLAMINO)-BENZAMIDIT

(51) C07D401/14, A61K31/506, A61P35/00

(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND

(72) MANLEY, Paul, W.; (CH). SHIEH, Wen-Chung; (US).

SUTTON, Paul, Allen; (US). KARPINSKI, Piotr, H.; (US). WU, Raeann; (US).

MONNIER, Stéphanie; (FR). BROZIO, Jörg; (CH)

(74) Kujtesa Nezaaj

(57) Format kristalore ose polimorfe të 4-metil-N-[3-(4-metilimidazol-1-il)-5-trifluorometil-fenil]-3-(4-piridin-3-il-pirimidin-2-ilamino)-benzamidit me bazë të lirë dhe kripërat prej saj janë të pregaditura në procese të ndryshme

(11) 668

(21) 361

- (22) 02/06/2009
- (30) 04.06.2008 NO 20082491
- (54) PAISJE PER KARRIGE PER FEMIJE
- (51)
- (73) Stokke AS Håhjem No-6260 SKODJE Norway
- (72) Hilde Angelfoss Oxseth
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi i pranishëm ka të bëjë me një pajisje për rrëshqitje për një këmbë të një karrige, sidomos një këmbë e një karrige për fëmijë, e përbërë nga një pllakë e cila përbëhet të paktën nga një hapje për fiksion dhe ku pllaka ka një anë të poshtme dhe të sipërme të lëmuar, e karakterizuar në atë se ajo mund të fiksohet në të paktën dy pozita të ndryshme të gjatësisë në raport me këmbën e karriges në të cilën është fiksuar, dhe atë në dy pozita ka një shtrirje horizontale e cila është më e madhe se zona që e mbulon në këmbën e karriges. Ky zbulim gjithashtu ka të bëjë me një takëm të sigurisë i përbërë nga një pajisje rrëshqitëse dhe përdorimin e të njëjtës.

- (11) 669
- (21) 349
- (22) 08/05/2009
- (30) 13.10.2005 EP 05022324.7
- (54) PERDORIMI I VALERATIT TE ESTRADIOLIT DHE DIENOGJESTIT PER SHERIM ORAL TE GJAKDERDHJES UTERINE DISFUNKSIONALE ME METODEN E KONTRACEPCIONIT
- (51) A61K31/565, A61K31/57, A61P15/00, A61P15/18
- (73) Bayer Schering Pharma Aktiengesellschaft Müllerstrasse 178, 13353 Berlin, DE
- (72) Zeun, Susan; Boudes, Pol; Endrikat, Jan; Secci, Angelo; Zimmermann, Holger
- (74) Xhevdet Rama

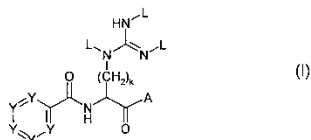
(57)

- (11) 669-1
 - (21) 349
 - (22) 08/05/2009
 - (73) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim am Rhein, DE
 - (74) Xhevdet Rama
-

- (11) 670
- (21) 444
- (22) 16/10/2008
- (30) 99121623.5 30.10.1999 EP
- (54) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE

- (51) C07C279/14, A61K31/16
 (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main DE
 (72) KLINGLER, Otmar; (DE). ZOLLER, Gerhard; (DE).
 DEFOSSA, Elisabeth; (DE). AL-OBEIDI, Fahad; (US). WALSER, Armin; (US).
 OSTREM, James; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përbërjet e formulës (I), në të cilën A, L, Y dhe k kanë kuptimet e treguara në pretendime. Përbërjet e formulës (I) janë përbërje aktive farmakologjikisht të vlefshme. Ata ekspozojnë një efekt antitrombotik të fortë dhe janë të përshtatshme, për shembull, për terapi dhe profilaksi të sëmundjeve kardiovaskulare si sëmundjet tromboembolike ose restenoza. Ata janë inhibitorë të kthyeshëm të faktorit Xa dhe/ose faktorit VIIa të enzimeve që mpiksin gjakun dhe në përgjithësi mund të aplikohen në gjendje në të cilat është i pranishëm një aktivitet i padëshiruar i faktorit Xa dhe/ose faktorit VIIa ose për kurimin apo parandalimin e të cilit synohet një frenim i faktorit Xa dhe/ose faktorit VIIa. Shpikja për më tepër ka të bëjë me proceset për përgatitjen e përbërjeve të formulës (I), përdorimin e tyre, në veçanti si ingredientë aktivë në ilaçe, dhe përgatitjet farmaceutike që i përmbajnë ato.



-
- (11) 671
 (21) 42
 (22) 08/09/2008
 (30) 07.09.2007 EP 070115950.3C07 D239/00
 (54) Co-kristale te pyrimetanolit dhe dithianonit
 (51) C07 D239/00
 (73) BASF SE, 67056 Ludwingshafen, Germany
 (72) Dr. Sowa, Cristian; Dr. Saxell, Heidi Emilia ; Vogel, Ralf
 (74) Xhevdet Rama

(57) Shpikja e paraqitur lidhet me bashkë-kristalet e pirimetanil dhe ditinaon, i cili, në një difraktogramë pluhurzuese me Rreze-X në 25°C tregon të paktën tre nga rezultatet e mëposhtme:

- 20= 7.46±0.20
 20= 9.98±0.20
 20= 7.46±0.20
 20= 13.28±0.20
 20= 23.09±0.20
 20= 24.38±0.20
 20= 27.01±0.20

Procesi për përgatitjen dhe përdorimin e tyre për përgatitjen e përbërësve për mbrojtjen e prodhimit.

- (11) 672
- (21) 371
- (22) 10/06/2009
- (30) 26.06.2008 US 61/075,583
25.02.2009 US 61/155,434
- (54) KOMPONIMET DHE PERBERESIT SI INHIBITORE TE KINAZAVE
- (51)
- (73) IRM LLC 131 Front Street P.O. Box 2899 Hamilton HM LX BERMUDA
- (72) Thomas H. Marseilje; Wenshuo LU; Bei Chen; Xiaohui He; Kunyong Yang; Christian Chuo-Hua Lee; Songchun Jiang
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ofron nje lloj te ri te derivateve te pirimidines dhe komponimeve te tyre farmaceutike, dhe metodave per perdorimin e komponimeve te ketilla. Per shembull, derivatet e pirimidines te kesaj shpikjeje mund te perdoren per te trajtuar, parandaluar ose permiresuar nje gjendje e cila i pergjigjet inhibimit te faktorit te rritjes insulin-te ngjashem (IGF-1R) apo kinazes se limfomes anaplastike (ALK).

- (11) 673
- (21) 219
- (22) 17/11/2008
- (30) 07103346.8 01.03.2007 EP
- (54) Kriperat e shtuara acidike, hidratet dhe polimorfet e 5-(2,4-dihydroxy-5-isopropyl-phenyl)-4-(4-morpholin-4-ylmethyl-phenyl)-isoxazole-3-carboxylic acid ethylamidit dhe formulimet qe I perbejne ato
- (51) A61K31/5377, C07D295/00, A61P35/00
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
VERNALIS (R&D) LTD,; Oakdene Court, 613 Reading Road, Winnersh, Berkshire RG41 5UA, GB
- (72) DRYSDALE, Martin James; (GB). DYMOCK, Brian William; (SG). KRELL, Christoph; (CH). MUTZ, Michael; (DE). PETERSEN, Holger; (DE). ZHENG, Weijia; (US)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Shpikja pranishëm lidhet tek format reja kripë e 5- (2,4-dihidroksi-5-izopropil-fenil) -4- (4-morfolin-4-ilmetil-fenil) etilamide acid -izoksazol-3-karboksilik, në veçanti mesilat, hydrochloride, tartrate, fosfat dhe hemi fumarate kripë të tij; tek forma kristalore e kripërave të tillë; të polimorfeve të 5- (2,4-dihidroksi-5-izopropil-fenil) -4- (4-morfolin-4- ilmetil-fenil) etilamide acid -izoksazol-3-karboksilik; të hidrateve dhe polimorfeve e formave të reja të kripës të përmendura më sipër; për përdorimin e formave te reja kripë të përmendura më sipër për prodhimin e një medikamenti për trajtimin e një crregullimi të ndërmjetësuar nga Hsp90; për një metodë për trajtimin e një crregullimi të ndërmjetësuar nga Hsp90 përdorur format reja kripë; te

formulimeve perfshin forma të tilla kripë, në veçanti zgjidhje ujore të përshtatshme për administrim intravenoz; dhe për qelibar enë qelqi duke u mbushur me formulimet e tilla.

- (11) 674
- (21) 402
- (22) 24/06/2009
- (30) 01.04.2004 US 558131 P
- (54) Perzierje herbicidale sinergjike
- (51) A01N43/50, A01N43/56, A01N43/10, A01N37/22
- (73) BASF SE 67056 Ludwigshafen , Gjermani
- (72) SIEVERNICH, Bernd; BRIX, Horst, MALEFYT, Tim
- (74) Xhevdet Rama

(57) Një përzierje sinergjike herbicidal permban A) nje komponim te perzgjedhur nga grupi qe perbehet nga imidazolinones, sulfonilureas dhe sulfonamides, duke përfshirë izomerët e tyre respektive si edhe kripërat përkatëse të lidhura në mënyrë rrethuese ose ester ose isomer ose derivate të tjera dhe B) të paktën një komponim herbicidal të grupit të acetamides chloro, oxyacetamides dhe tetrazolinones si quinmerac përfshirë izomerët e tyre respektive si edhe kripërat përkatëse të lidhura në mënyrë rrethuese ose ester ose isomer ose derivate të tjera dhe, nëse dëshirohet, C) të paktën një komponim herbicidal perzgjedhur nga grupi qe perbehet nga clomazone, atrazin, dichlormid, benoxacor, LAB-145.138, MG-191, MON-13900, cyometrinil, oxabetrinil, fluxofenim, flurazole, naphtalicacidanhydride, fenclorim, fenclorazol, mefenpyr, cloquintocet (përfshirë hidrat (et) e saj), 1-etil-4-hydroxy-3- (1 H -tetrazol-5-il) -1 H -kinolin-2-one, 4-karboksimetil-chroman- acid 4-karboksilik, N - (2-metoksibenzoil) -4- (3-metil-ureido) -benzensulfonamid, (3-okso-isothiochroman-4-ylidenemethoxy) acetik acid metil ester përfshirë izomerët e tyre respektive si edhe respektive tyre kripërat e përputhshme mjedisin ose estere ose amide ose derivate të tjera.

-
- (11) 675
 - (21) 147
 - (22) 16/10/2008
 - (30) 60/763,900 01.02.2006 US
 - (54) PERDORIMI I ACIDIT 6-(3-CHLORO-2-FLUOROBENZYL)-11[2S]-1-HYDROXY-3-METHYLBUTAN-2-YL]-7-METHOXY-4-OXO-1,4-DIHYDROQUINOLINE-3-KARBOKSILIK APO KRIPERAVE TE TIJ PER TRAJTIMIN E INFEKSIONEVE ME RETROVIRUS
 - (51) A61K31/47, A61K31/472, A61K31/506, A61P31/18, C07D215/56
 - (73) JAPAN TOBACCO INC.; 2-1, Toranomom 2-chome, Minato-ku Tokyo, 1058422 Japan (JP)
 - (72) MATSUZAKI, Yuji; (JP). KANO, Mitsuki; (JP). IKEDA, Satoru; (JP)
 - (74) Fatos Rexhaj

(57) Shpikja e pranishme siguron përdorimin e sasisë terapeutikisht efektive të acidit 6-(3-kloro-2-fluorobenzil)-1-[(2s)-1-hidroksi-3-metilbutan-2-il]-7-metoksi-4-okso-1,4-dihidrokuinolin-3-karboksilik (referuar më poshtë si Komponimi I) ose kripës së tij farmaceutikisht të pranueshme, për prodhimin e agjentit për trajtim të pacientit. Më tej shpikja siguron përdorimin e Komponimit I ose kripës së tij për një agjent për inhibimin e aktivitetit të integrazës. Komponimi I ose kripa e tij poashtu është efektiv në inhibimin e replikimit të retrovirusit rezistent në të paktën një ilaç anti-retroviral. Në përdorimin e shpikjes, Komponimi I ose kripa e tij mund të administrohet i vetëm ose në kombinim me të paktën një ilaç anti-retroviral tjetër nga Komponimi I ose kripa e tij. Shpikja e pranishme poashtu siguron pajimet që përfshijnë Komponimin I ose kripën e tij

(11) 676

(21) 320

(22) 27/03/2009

(30) 60/719,467 21.09.2005 US

60/719,468 21.09.2005 US

60/719,477 21.09.2005 US

(54) DERIVATIVET KARBOKSAMIDE TE RECEPTOREVE ANTAGONISTE MUSKARINIKE

(51) C07D207/12, C07D413/12, C07D211/46, C07D205/04, A61K31/397, A61K31/40, A61K31/4409, A61P37/00

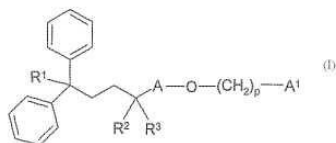
(73) Pfizer Limited Ramsgate Road Sandwich, Kent CT13 9NJ / GB

(72) GLOSSOP, Paul, Alan; (GB). MANTELL, Simon, John; (GB). STRANG, Ross, Sinclair; (GB). WATSON, Christine, Anne, Louise; (GB).

WOOD, Anthony; (GB)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet e Formulës (I) proceset dhe lëndët nga hapat e ndërmjetëm të reaksionit kimik për përgatitjen e tyre, përdorimin e tyre si antagonistë muskarinik dhe kompozimet farmaceutike që i përmbajnë ato.



(11) 677

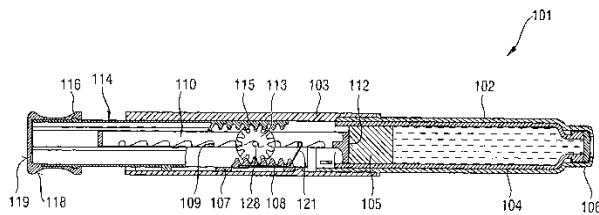
(21) 353

(22) 15/05/2009

(30) 06023951.4 17.11.2006 EP

- (54) PERMIRESIMET NE DHE NE LIDHJE ME MEKANIZMAT UDHEZUES TE PERSHTATSIEM PER PERDORIM NE PAISJE PER SHPERNDARJEN TE ILACEVE
- (51) A61M 5/315
- (73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50 65929 Frankfurt am Main, DE
- (72) BOYD, Malcom; (IE). LETHAM, Richard; (GB).
PLUMPTRE, David; (GB). VEASEY, Robert; (GB). MAY, James; (GB)
- (74) Trim Gjota

(57) Një mekanizëm për përdorim në një pajisje për shpërndarje ilaçi që përfshin: një shasi; një element shtytës të lëvizshëm në mënyrë gjatësore dhe të pa-rrotullueshëm në lidhje me shasinë; një shufrë pistoni që është e pa-rrotullueshme në lidhje me shasinë dhe që ka së paku një set dhëmbësh, një mjet që rrotullohet i angazhuar në mënyrë të çlirët me shufrën e pistonit dhe angazhuar me elementin shtytës dhe angazhuar me shasinë ku mjeti që rrotullohet është zgjedhur nga grupi prej (I) deri në (ii), (i) i një ingranazhi, boshti i të cilit është angazhuar me setin e dhëmbëve të shufrës së pistonit, (ii) një pulexhë që përmban një rrip dhe një rrotë, boshti i së cilës është angazhuar me setin e dhëmbëve të shufrës së pistonit; karakterizuar në atë që, a) kur elementi shtytës lëviz nga afër shasinë mjeti që rrotullohet lëviz afër në lidhje me shufrën e pistonit; b) kur elementi shtytës lëviz në distancë mjetin që rrotullohet duke zhvendosur pistonin drejt fundit të largët të pajisjes.



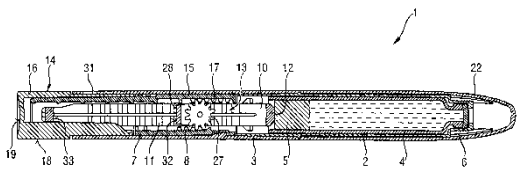
- (11) 678
- (21) 128
- (22) 15/10/2008
- (30) 05027090.9 12.12.2005 EP
- (54) ANTITRUPAT KUNDER AMILOIDIT BETA 4 TE GLIKOZILUAR NE REGJIONET VARIABLE
- (51) C07K 16/18 , A61K 39/395, A61P 25/28
- (73) F. HOFFMANN-LA ROCHE AG Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel (CH)

- (72) LOETSCHER, Hansruedi; (CH). HUBER, Walter; (CH). SCHUHBAUER, Diana; (CH). WEYER, Karl; (DE). BROCKHAUS, Manfred; (CH). BOHRMANN, Bernd; (CH). KOLL, Hans; (DE). SCHAUBMAR, Andreas; (DE). LANG, Kurt; (DE)
- (74) Fatos Rexhaj

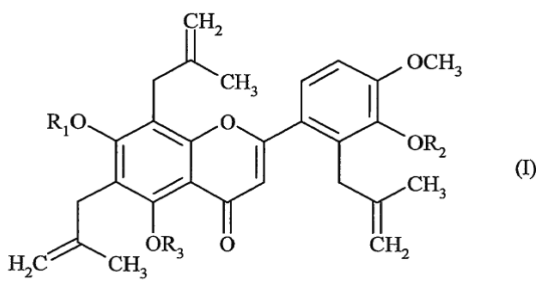
(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përgatitjen e molekulës së antitrupit të purifikuar që karakterizohet nga ajo që të paktën një antigjen pozitiv lidhës përmban asparaginën e glikoziluar (Asn) në regjionin variabël të zinxhirit të rëndë (V_H). Më konkretisht, përbërja farmaceutike dhe diagnostikuese që përmban molekulën e antitrupit të cekur dhe miksturat e antitrupit janë siguruar, e cila është/janë të afta për të njohur në mënyrë specifike peptidin β -A4/A β 4. Shpikja e pranishme ka të bëjë në veçanti me miksturën e antitrupave që përmban një ose dy pozita lidhëse të antigjenit të glikoziluar me asparaginën e glikoziluar (Asn) në regjionin variabël të zinxhirit të rëndë, dmth miksturat e izoformave të antitrupave të cilat përfshijnë Asn-në e glikoziluar në regjionin variabël të zinxhirit të rëndë (V_H). Gjithashtu janë shpalosur përbërjet dhe preparatet e antitrupave që përmbajnë izoformat e antitrupit të glikoziluar në mënyrë specifike. Për më tepër, është siguruar përdorimi farmaceutik dhe diagnostikues për këta antitrupa. Izoformat e antitrupit mund për shembull të përdoren në ndërhyrjen farmaceutike të amiloidogenezës ose formacionin e pllakës amiloide dhe/ose në diagnozën e të njëjtave.

-
- (11) 679
(21) 352
(22) 15/05/2009
(30) 06023951.4 17.11.2006 EP
(54) PERMIRESIMET NE DHE NE LIDHJE ME MEKANIZMAT UDHEZUES TE PERSHTATSHEM PER PERDORIM NE PAISJE PER SHPERNDARJEN TE ILACEVE
(51) A61M5/30
(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50 65929 Frankfurt am Main, DE
(72) BOYD, Malcom; (IE). LETHAM, Richard; (GB). PLUMPTRE, David; (GB). VEASEY, Robert; (GB). MAY, James; (GB)
(74) Trim Gjota

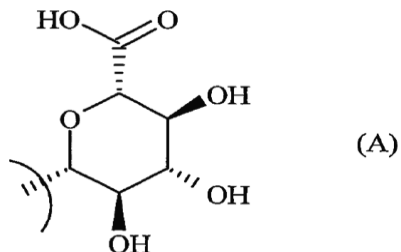
(57) Një mekanizëm për përdorim në një pajisje për shpërndarje ilaçi që përfshin: një shasi; një element shtytës të lëvizshëm në mënyrë gjatësore dhe të pa-rrotullueshëm në lidhje me shasinë; një shufër pistoni që është e pa-rrotullueshme në lidhje me shasinë; një mjet që rrotullohet i angazhuar në mënyrë të çlirët me shufrën e pistonit dhe angazhuar me elementin shtytës dhe angazhuar me shasinë ku mjeti që rrotullohet është zgjedhur nga grupi prej (I) deri në (ii), një pllakëz transportuese që ka krahe arpion dhe një levë, (iii) një asamblim leve. Kur elementi shtytës lëviz në afërsi në lidhje me shasinë mjeti që rrotullohet lëviz në afërsi në lidhje me shufrën e pistonit, dhe kur elementi shtytës lëviz në distancë mjeti që rrotullohet lëviz në distancë duke zhvendosur shufrën e pistonit drejt fundit të largët të pajisjes.



- (11) 680
 (21) 322
 (22) 31/03/2009
 (30) 01.04.2008 FR 08.01779
 (54) KOMPONIMET E REJA DIOSMESTIN, PROCESI PER PERGATITJEN E TYRE DHE PERBERESIT FARMACEUTIK ME PERMBAJTJE TE TYRE
 (51)
 (73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
 (72) WIERZBICKI Michel; BOUSSARD Marie-Francoise; VERBEUREN Tony; SANSIL VESTERI-MOREL Patricia; RUPIN Alain; PAYSANT Jérôme; LEFOULON François
 (74) Kujtesa Nezaj
 (57) Përbërësit e formulës (I):



ku R₁, R₂ dhe R₃, të cilat mund të jenë të njëjta ose të ndryshme, secila paraqet një atom të hidrogjenit ose grupin e formulës (A):



Medikamentet.

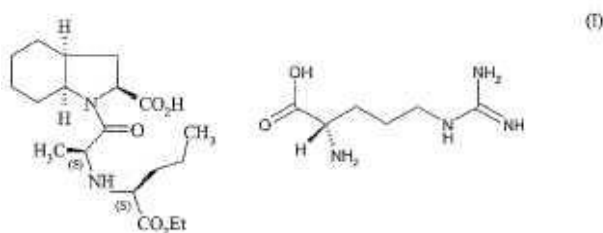
- (11) 681
 (21) 62
 (22) 13/10/2008

- (30) P200401312 31.05.2004 ES
 (54) KOMBINIMET QE PERMBAJNE AGJENT ANTIMUSKARINIK DHE AGONIST BETA-ADRENERGJETIK
 (51) A61K 31/137, A61K 31/167, A61K 31/439, A61K 45/00, A61P 11/00, A61P 11/06, A61P 11/08
 (73) Almirall S.A. Ronda del General Mitre 151, 08022 Barcelona, Spain
 (72) GRAS ESCARDO, Jordi; (ES). LLENAS CALVO, Jesus; (ES). RYDER, Hamish; (ES). ORVIZ DIAZ, Pio; (ES)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Nje kombinim qe perfshin (a) nje frenues PDE4 dhe (b) nje antagonist te receptoreve muskarinik M3 i cili eshte 3 (R) - (2-hidroksi-2,2-tien-2-ilaksetoksi) -1 (3-fenoksipropil) - 1-azoniabiciklo [2.2.2] oktan, ne forme te nje kripe me nje anion X, i cili eshte nje anion farmaceutikisht i pranueshem i nje acidi mono ose polivalent.

- (11) 682
 (21) 382
 (22) 15/06/2009
 (30) 0601747 28.02.2006 FR
 (54) FORMA KRISTALINE BETA E KRIPES SE PERINDOPRIL ARGININES, METODA E PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE PERMBAJNE ATO
 (51) C07D209/42, A61K31/404
 (73) LES LABORATORIES SERVIER 12, place de la Défense, 92415 Cuorbevoie Cedex, France
 (72) COQUEREL, Gérard; (FR). LEFEBVRE, Loïc; (FR). SOUVIE, Jean-Claude; (FR). AUTHOUART, Pascale; (FR)
 (74) Kujtesa Nezaj

(57) Forma kristallore Beta e komponimit të formulës (I):



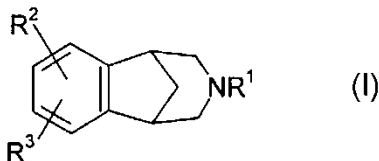
karakterizuar nga struktura e zbërthimit të pluhurit me rreze X. Medikamentet.

- (11) 683
(21) 390
(22) 15/06/2009
(30) 10 2004 019 845.4 29.03.2004 DE
10 2004 059 521.6 09.12.2004 DE
(54) PROCESI PER PERGATITJEN E KOMPONIMEVE SOLIDE FARMACEUTIKE
(51) A61K9/20
(73) LES LABORATORIES SERVIER 22, rue Garnier, 92200 Neuilly-sur-Seine, France
(72) KLOBCAR, Iztok; (SI). PUNCUH-KOLAR, Alesa; (SI). GRANDOVEC, Anica; (SI).
TURK, Urska; (SI). SOLMAJER-LAMPIC, Polona; (SI)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me procesin për përgatitjen e komponimit solid farmaceutik të perindoprilit apo kripërave të tij, që e eviton hapin e granulimit të lagësht dhe rezultatet në komponime stabile farmaceutike, siç janë tabletat.

-
- (11) 684
(21) 390
(22) 15/06/2009
(30) 15.04.2008 JP P2008-106080
(54) PERBERJET E 3-FENILPIRAZOL[5,1-b]TIAZOLIT
(51)
(73) EISAI R&D Manangement Co., Ltd. 6-10, Koishikawa 4-chome, Bunkyo-ku Tokyo 112-8088,
JAPAN
(72) SHIBATA, Hisashi; SHIKATA, Kodo; INOMATA, Akira; SHIN, Kogyoko;
TERAUCHI, Taro; TAKAHASHI, Yoshinori; HASHIZUME, Minako; TAKEDA,
Kunitoshi
(74) Trim Gjota

(57) Kjo shpikje adreson përbërjet e formulës (I) dhe kripërat farmaceutikisht të pranueshme prej tyre, ku R¹, R², dhe R³ janë siç përcaktohen në këtë dokument; lëndët nga hapat e ndërmjetëm të reaksionit kimik për sintezën e përbërjeve të tilla, kompozimet farmaceutike që përmbajnë të tilla përbërje; dhe metodat e përdorimit të përbërjeve të tilla në trajtimin e çrregullimeve neurologjike dhe psikologjike.



-
- (11) 685
(21) 238

- (22) 10/12/2008
(30) 10 2004 046 235.6 22.09.2004 DE
(54) PREPARATET UJORE FARMACEUTIKE QE PERFSHIN PERBERJEN
ROFLUMILAST
(51) A61K 31/44, A61K 47/14 , A61K 9/00 , A61K 9/08
(73) Nycomed GmbH Byk-Gulden-Strasse 2 78467 Konstanz / DE
(72) LINDER, Rudolf; (DE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Preparat farmaceutik uxor për administrimin e tretjes se lehtë në inhibitor PD 4 është i përshkruar.

- (11) 685-1
(21) 238
(22) 10/12/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip Malushaj
-

- (11) 686
(21) 530
(22) 16/12/2009
(30) 18.07.2008 US 61/0081900
(54) KOMPONIMET ORGANIKE SI INHIBITORE TE SMO
(51)
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) Feng HE; Stefan PEUKERT; Karen MILLER-MOSLIN; Naeem YUSUFF; Zhuoliang CHEN; Bharat LAGU
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulim i pranishëm në përgjithësi ka të bëjë komponimet e reja në lidhje me diagnozën dhe trajtimin e patologjive që lidhen me shtegun Hedgehog, duke përfshirë por pa u kufizuar në formimin e tumorit, kancerit, neoplasisë, dhe jo-çrregullimeve malinje hiperproliferative. Zbulim i pranishëm përfshin komponimet e reja, përbërjet e reja, metodat e përdorimit të tyre dhe metodat e prodhimit të tyre, ku komponimet e tilla përgjithësisht janë agjent të dobishëm farmaceutik në terapi mekanizmi i veprimit i të cilëve përfshin metodat e inhibimit tumorigjenez, rritjen e tumorit dhe mbijetesën e tumorit duke përdorur agjentë që inhibojnë shtegun sinjalizues Hedgehog dhe Smo.

- (11) 689
(21) 385
(22) 15/06/2009
(30) 20041425 05.11.2004 FI
60/625,129 05.11.2004 US

- (54) KOMPONIM VETERINAR TRANSMUSKOZAL QE PERMBAN DETOMIDINE
(51) A61K31/415, A61K9/00, A61K47/10, A61K47/38, A61K47/02, A61P25/20
(73) Orion Corporation Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland
(72) HUHTINEN, Mirja; (FI). KOISTINEN, Piritta; (FI).
LEINO, Lasse; (FI). RANTALA, Maria; (FI). KAUKINEN, Helena; (FI). AF URSIN,
Kaija; (FI)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulim i pranishëm ka të bëjë me një përbërje veterinar në një formë semisolid përshtatur për administrim transmukozal për sigurimin qetësim dhe analgesia në kafshë të mëdha të tilla si kuajt dhe kafshët. Perberja semisolid transmukozal i shpikjes përmban detomidine ose nje kripe farmaceutikisht e pranueshme si një përbërës aktiv.

Përbërja ofron një fillim të shpejtë të veprimit, ndërsa ka potencial të ulët acarim në mukozën orale.

-
- (11) 690
(21) 31
(22) 04/03/2008
(30) 60/736,623 14.11.2005 US
(54) ANTITRUPA ANTAGONISTE TE DREJTUARA KUNDER KALCITONITIT,
PEPTIDEVE TE LIDHURA ME GJENIN SpA, DHE METODAT E PERDORIMIT TE
TYRE
(51) A61K 39/395, A61P 5/24
(73) RINAT NEUROSCIENECE CORP.[US/US] 230E. Grand Avenue, South San Francisco,
California 94080 USA
(72) ZELLER, Joerg; (US). POULSEN, Kristian, Todd; (US). ABDICHE, Yasmina, Noubia;
(US). PONS, Jaume; (US). COLLIER, Sierra, Jones; (US). ROSENTHAL, Arnon; (US)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja paraqet metodat për parandalimin ose trajtimin e çrregullimeve të shoqëruara me CGRP të tilla si simptomat vazomotore, që përfshijnë dhimbjet e kokës (p.sh., migrenën, dhimbjen e një ane të kokës, dhe dhimbjen e kokës nga tensioni) dhe skuqjet e nxehta, nëpërmejt administrimit të një antitrupi antagonist anti-CGRP. Gjithashtu përshkruhen antitrupi antagonist G1 dhe antitrupat e rrjedhur nga G1 drejtuar për CGRP.

-
- (11) 691
(21) 307
(22) 11/03/2009
(30) 60/843,665 11.09.2006 US
(54) BAKTERINA TE TRAJTUARA NE NXEHTESI, EMULSIONE VAKSINASH TE
PERGATITURA NGA KETO BAKTERINA TE TRAJTUARA NE NXEHTESI
(51) A61K39/00, A61K39/02
(73) PFIZER PRODUCT INC. [US/US] Eastern Point Road, Groton, CT 06340 USA

(72) GOODYEAR, Mark Davis; (US). HUETHER, Michael John; (US). MANNAN, Ramasamy Mannar; (US). OIEN, Nancee Lois; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Shpalosen bakterinat e trajtuara në të nxehtë, një metodë e prodhimit të bakterinave të trajtuara në të nxehtë, dhe vaksinat emulsion të përgatitura nga të tilla bakterina të përgatitura në të nxehtë.

(11) 692

(21) 87

(22) 15/10/2008

(30) 07101846.9 06.02.2007 EP
60/908479 28.03.2007 US

(54) Fungicidal mixtures of triticonazole and difenoconazole

(51) A01P3/00, A01P5/00, A01P7/02, A01P7/04, A01N43/56, A01N47/02, A01N37/36, A01N37/46, A01N37/50

(73) BASF SE 67056 Ludwigshafen Gjermani

(72) VOESTE, Dirk; (DE). HADEN, Egon; (DE).
OLOUMI-SADEGHI, Hassan; (US)

(74) Xhevdet Rama

(57) Kjo shpikje lidhet me përzjerjet që përmbajnë si përbërës aktiv:

- 1) Një përbërje I incekticidale përzgjedhur nga fipronil dhe etprole; dhe
 - 2) Një përbërje fungicidale IIA përzgjedhura nga azolet, strobilurinat, karboksamidet, përbërësit heterociklike, karbamatet dhe përbërësit e tjerë aktivë dhe opsionalisht
 - 3) Një ose më shumë përbërës fungicidalë IIB përzgjedhur nga lista B e cila përcaktohet si lista A plus tririkonazole, orisastrobin, në sasi efektive sinergjike, të gjitha siq janë përcaktuar më në detaje në përshkrim.
-

(11) 693

(21) 182

(22) 03/11/2008

(30) 13.02.2004 FR 0401439

(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E FORMES SE RE KRISTALINE TE
AGOMELATINES SI DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE
ATO

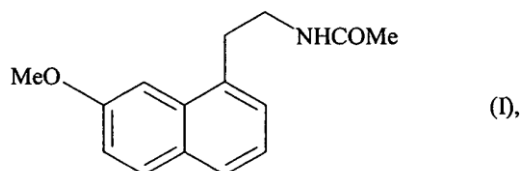
(51) C07 C233/18; C07 C 253/30

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(72) Souvie, Jean-Claude; Gonzalez Blanco, Isaac; Thominot, Gilles; Chapuis, Geneviève;
Horvath, Stéphane; Damien, Gérard
OLOUMI-SADEGHI, Hassan; (US)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi i ri për sintetizim dhe një formë e re kristalorë e agomelatinës si dhe përgatitjet farmaceutike që i përmbajnë ato



Prodhimi i agomelatinës që përmbanë 7-metoksi-1-tetralon reagues me acid cianoacetik në prani të një katalizatori organo-amonium karboksilat (V), që kontakton me rezultimin e 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil) acetonitril (VI) me katalizator hidrogjenizues në prani të komponimit alilik për të fituar 2-(7-metoksi-1-naftil) acetonitril (VII), duke hidrogjenizuar (VII) për të fituar 2-(7-metoksi-1-naftil) etilamin hidroklorid (VIII) dhe acetilimin.

Prodhimi i agomelatinës (N-(2-(7-metoksi-1-naftil yl)etil)acetamid) që përmbanë: - (i) 7-metoksi-1-tetralon reagues me acid cianoacetik në prani të një katalizatori karboksilat organoamonium të formulës (V) përderisa largohet uji; - (ii) që kontakton me rezultimin e 2-(7-metoksi-3,4-dihidro-1-naftil)acetonitril (VI) me një katalizues hidrogjenizues në prani të një komponimi alilik për të përfituar 2-(7-metoksi-1-naftil)acetonitril (VII); - (iii) hidrogjenizues (VII) në prani të nikelit Raney në etanol dhe trajtimin e produktit me acid hidroklorik për të përfituar 2-(7-metoksi-1-naftil) etilamin hidroklorid (VIII); dhe - (iv) duke futur në raksion (VIII) rradhazi me acetat sodiumi dhe anhidrid acetik. - R, R' = 3-10C alkil, aril apo aril(1-6C alkil), kur arili përzgjedhet nga fenili, naftili apo bifenili (të gjithë më mundësi zëvendësimi nga 1-3 1-6C alkil, OH apo 1-6C alkoksi). – Poashtu të përfshira janë kërkesat e pavarura për: - (1) prodhimin e agomelatinës nga prodhimi i (VI) si më lartë të pasuar me aromatizim, reduktim dhe reagim me anhidrid acetik; - (2) prodhimin e agomelatinës nga prodhimi i (VII) si më lartë të pasuar me reduktim dhe reagim me anhidrid acetik; - (3) prodhimi i agomelatinës nga prodhimi i (VIII) si më lartë të pasuar me reagim me anhidrid acetik; - (4) forma kristalorë II e agomelatinës me difraksion të përkufizuar të rrezeve-x dhe karakteristika psiko-kimike; - (5) komponimet farmaceutike që përmbajnë formë kristalorë II të agomelatinës. - VEPRIMTARIA – Qetësues; Antidepresant; Vazotropik; Neuroleptik; Anorektik; Antikonvulsant; Antidiabetik; Antiparkinson; Nootropik; Neuroprotektues; Antimigrenë; Cerebroprotektues; Citostatik; Imunomodulator.

(11) 693-1

(21) 182

(22) 03/11/2008

(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E FORMES SE RE KRISTALINE TE

AGOMELATINES SI DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE
ATO

(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 694

(21) 539

(22) 24/12/2009

(30) 60/538,907 23.01.2004 US

(54) DERIVATET KUINOLINE DHE PERDORIMI I TYRE SI INHIBITORE MYKOBAKTERIAL

(51) A61K31/47, A61K31/4709, C07D215/14, C07D215/22, C07D215/38, C07D401/04, C07D401/06, C07D401/12, C07D401/14, C07D405/04, C07D405/06, C07D405/12, C07D405/14, C07D409/04, C07D409/14

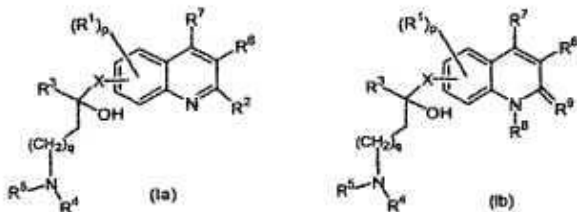
(73) JANSSEN PHARMACEUTICA N.V. Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, BE

(72) GUILLEMONT, Jérôme, Emile, Georges; (FR).

PASQUIER, Elisabeth, Thérèse, Jeanne; (FR). LANÇOIS, David, Francis, Alain; (FR)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja pranishëm lidhet tek romanit zevendesuar derivate kinolin sipas Formules se pergjitheshme (Ia) ose Formules pergjitheshme (Ib) acidi ose baze shtese kriperat e tyre farmaceutikisht te pranueshme, e amines kuaternare te tij, format izomerike stereokimike te tij, format tautomerike te tij dhe format N-oksidi farmaceutikisht. Komponimet pretenduara janë të dobishme për trajtimin e sëmundjeve mycobacterial.



(11) 695

(21) 539

(22) 24/12/2009

(30) 16.06.2008 FR 0803337

(54) PIPERAZINA PHENIL-ALKILE QE RREGULLOJNE NJE AKTIVITET MODULATORE TE TNF

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

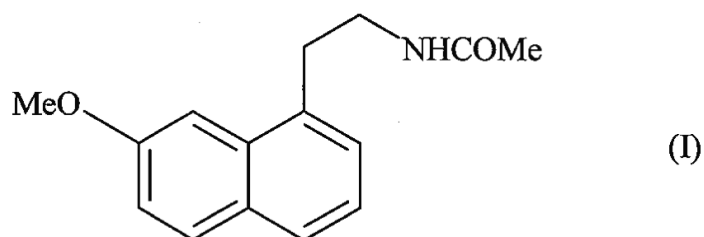
(72) BARONI Marco; RITZELER Olaf; ZANCHET Marco

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja e paraqitur lidhet me komponimet nga formule (I) dhe kriperat e tyre farmaceutikisht të pranueshme dhe solvatet e tyre, dhe proceset për përgatitjen e, intermediate të cilat përdoren për përgatitjen e, përmbajtja e kompozimeve dhe përdorimin e, komponimeve të tilla.

-
- (11) 696
(21) 453
(22) 03/08/2009
(30) 05.08.2008 FR 08.04463
(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E AGOMELATINIT
(51)
(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
(72) Pascal BONTEMPELLI; Xavier JALENQUES; Jérôme-Benoît STARCK; Jean-Pierre SERY
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi për sintezën industriale të përbërësit të formulës (I)



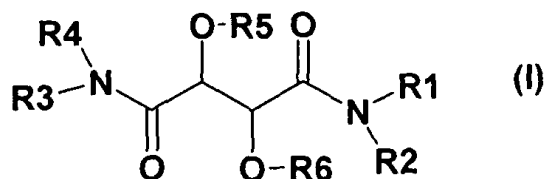
-
- (11) 697
(21) 231
(22) 05/12/2008
(30) AT 1150/2004 07.07.2004 AT
(54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE PERMBAJNE DIAMINOOXIDAZE
(51) A61K 38/44, A23L 1/305
(73) SCIOTIS DIAGNOSTIC TECHNOLOGIES GMBH Ziegelfeldsraße 3, 3430 Tulln, Austria
(72) MISSBICHLER, Albert; (AT). GABOR, Franz; (AT). REICHL, Herwig; (AT)
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje lidhet me komponimet farmaceutike, komponimet e shtesave ushqimore dhe komponimeve kozmetike që përmbajnë diaminoksidazë dhe përdorimin e saj

-
- (11) 698
(21) 313
(22) 19/03/2009
(30) 13.09.2006 DE 102006042927.3

- (54) DERIVATE TARTRATE PER PERDORIM SI FAKTORE KOAGULUES
 (51) C07C235/24, C07C257/18, C07D217/22, C07D235/30, A61K31/165, A61K31/4184, A61P7/02
 (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
 (72) STEINHAGEN, Henning; (DE). FOLLMANN, Markus; (DE). GOERLITZER, Jochen; (DE). SCHREUDER, Herman; (DE)
 (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet nga formula (I) që ka aktivitet antitrombotik e cila veçanërisht e inhibiton faktorët e gjakut koagulimi IXa, me metodën për prodhimin të njëjtë dhe për përdorimin e tij si medikament.



-
- (11) 699
 (21) 363
 (22) 04/06/2009
 (30) 06.06.2008 EP 08290520.9
 (54) DERIVATET E URESE MAKROCIKLIKE DHE DERIVATET E SULFONAMIDIT SI INHIBITORE TE TAFIa
 (51) C07 D273/00
 (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
 (72) Christopher Kallus; Mark Broenstrup; Andreas Evers
 (74) Ragip Malushaj

(57)

-
- (11) 700
 (21) 259
 (22) 09/01/2009
 (30) 09.01.2008 DE 102008003568.8
 24.05.2008 DE 102008025008.2
 (54) DERIVATETE REJA TE INSULINES ME PROFIL KOHOR/VEPRIMI EKSTREMISHT TE VONUAR
 (51) C07K 14/62; C12N 15/17; C12N 15/63; A61K 38/28
 (73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstasse 50, D- 65929 Frankfurt am Main, Germany
 (72) Dr. Paul Habermann; Dr. Gerhard Seipke; Dr. Roland Kurrle; Dr. Güter Müller; Dr. Mark Sommerfeld; Dr. Norbert Tennagels; Dr. Georg Tschank; Dr. Ulrich Werner
 (74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 701

(21) 451

(22) 03/08/2009

(30) 05.08.2008 FR 08.04466

(54) PROCESI I RI PER PERFITIMIN E FORMES KRISTALORE V TE AGOMELATINIT

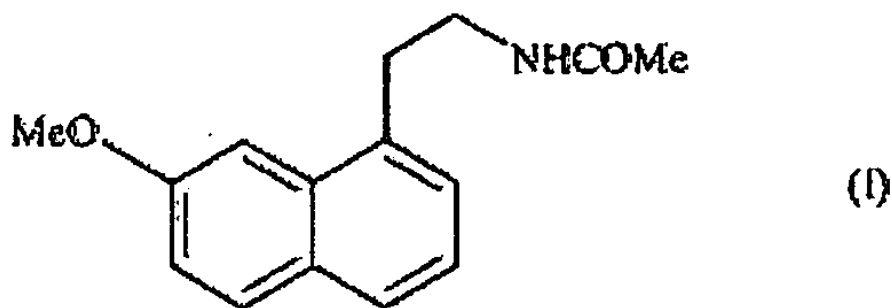
(51)

(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France

(72) Damien MARTINS; Gérard COQUEREL; Julie LINOL; Pascal LANGLOIS

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi për përfitimin e formës kristalore V të përbërësit të formulës (I)



(11) 702

(21) 452

(22) 03/08/2009

(30) 05.08.2008 FR 08.04464

(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E AGOMELATINIT

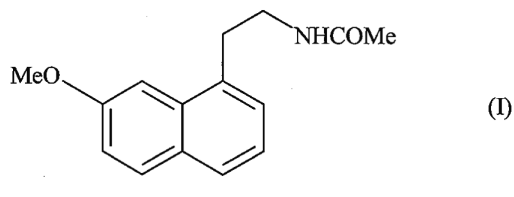
(51)

(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France

(72) Christophe HARDOUIN; Jean-Pierre LECOUBE

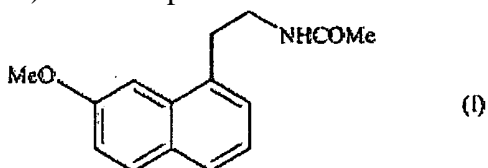
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi për sintezën industriale të përbërësit të formulës (I)



-
- (11) 703
(21) 450
(22) 03/08/2009
(30) 05.08.2008 FR 08.04465
(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E AGOMELATINIT
(51)
(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
(72) Christophe HARDOUIN; Jean-Pierre LECOUBE; Nicolas BRAGNIER
(74) Kujtesa Nezaaj

- (57) Procesi për sintezën industriale të përbërësit të formulës (I)



-
- (11) 704
(21) 282
(22) 06/02/2009
(30) 06.02.2008 FR 0800618
(54) LIDHJA NDERMJET NJE KRIPE-THIAZOLIUM OSE NDONJE PRECURSORI TE SAJ DHE ARTEMISIN-ES OSE DERIVATEVE TE SAJ PER TRAJTIMIN E MALARIES SE ASHPER
(51)
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) FRAISSE Laurent; VIAL Henri; WEIN Sharon Aurore
(74) Ragip MALUSHAJ

(57) Shpikja ka si lëndë një asosacion i cili përmban një kripë bis-tiazolijum të komponimit të formulës (VI) ose njërin nga prekursorët e tij dhe artemizinin it ose njërin prej derivateve të tij. Shpikja njëkohësisht ka si lëndë një formë farmaceutike e cila përmban së paku një kripë bis-tiazolijum, të formulës (VI) ose njëri nga prekursorët e tij dhe artemizinin it ose njeri derivat i tij. Gjithashtu shpikja ka si lëndë përdorimin e një asosacioni për përgatitjen e një medikamenti të dedikuar për mjekim pse për preventiv të rasteve serioze të malaries. Shpikja ka si lëndë një kit për mjekim ose për preventiv të rasteve serioze të malaries.

-
- (11) 705
(21) 263
(22) 19/01/2009

- (30) 17.01.2008 FR 0800243
 (54) FORMA KRISTALINE TE DIMETHOXY DOCETAXEL DHE PROCESI I
 PERGATITJES SE TYRE
 (51)
 (73) Aventis Pharma S.A. 20 avenue Raymond Aron, 92160 Antony, France
 (72) BILLOT Pascal; DUFRAIGNE Marielle; ELMALEH Hagit; GIULIANI Alexandre;
 MANGIN Fabrice; RORTAIS Patricia; ZASKE Lionel
 (74) Trim Gjota
- (57) Shpikja ka të bëjë me anhidruet, solvatet dhe solvatet e hetero etanolit dhe hidratet e docetaksel dimetoksis ose (2R,3S)-3-tert-butoksikarbonilamino-2-hidroksi-3-fenil-propionate të 4-acetoksi-2 α -benzoiloksi-5 β ,20-epoksi-1-hidroksi-7 β , 10 β -dimetoksi-9-okso-taks-11-ene-13 α -ile, dhe përgatitjet prej tyre.

- (11) 706
 (21) 261
 (22) 09/01/2009
 (30) 09.01.2008 DE 102008003566.1
 24.05.2008 DE 102008025007.4
 (54) DERIVATET E REJA TE INSULINES ME PROFIL KOHOR/VEPRIMI
 EKSTREMISHT TE VONUAR
 (51)
 (73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main, Germany
 (72) Dr. Paul Habermann; Dr. Gerhard Seipke; Dr. Roland Kurrle; Dr. Güter Müller; Dr. Mark Sommerfeld; Dr. Norbert Tennagels; Dr. Georg Tschank; Dr. Ulrich Werner
 (74) Trim Gjota

(57) Analogët (I) të insulinës janë të rinj. Analogët (I) të insulinës përmbajnë një varg A të formulës (Ia) dhe një varg B të formulës (Ib), me lidhje disulfide ndërmjet vargut-A Cys 6>dhe vargut-A Cys 11>, ndërmjet vargut-A Cys 7>dhe vargut-B Cys 7>dhe ndërmjet vargut-A Cys 20>dhe vargut-B Cys 19>, janë të rinj. A -1>A 0>A 1>Ile 2>Val 3>Glu 4>A 5>Cys 6>Cys 7>His 8>Ser 9>Ile 10>Cys 11>Ser 12>Leu 13>Tyr 14>A 15>Leu 16>Glu 17>A 18>Tyr 19>Cys 20>A 21>(Ia) B -1>B 0>B 1>Val 2>B 3>B 4>His 5>Leu 6>Cys 7>Gly 8>Ser 9>His 10>Leu 11>Val 12>Glu 13>Ala 14>Leu 15>Tyr 16>Leu 17>Val 18>Cys 19>Gly 20>Leu 21>Arg 22>Gly 23>Phe 24>Phe 25>Tyr 26>Thr 27>Pro 28>B 29>B 30>B 31>B 32>(Ib) A -1>Lys, Arg ose NH 2; A 0>Lys, Arg ose një lidhje; A 1>Arg ose Gly; A 5>Asp, Glu ose Gln; A 15>Asp, Glu ose Gln; A 18>Asp, Glu ose Asn; A 21>Ala, Ser, Thr ose Gly; B -1>Asp, Glu ose NH 2; B 0>Asp, Glu ose një lidhje; B 1>Asp, Glu, Phe ose një lidhje; B 3>Asp, Glu ose Asn; B 4>Asp, Glu ose Gln; B 29>= Arg, Lys, Phe, Ala, Thr, Ser, Val, Leu, Glu, Asp ose një lidhje; B 30>Thr ose një lidhje; B 31>Arg, Lys ose një lidhje; B 32>Arg-NH 2 ose Lys-NH 2; me kusht që jo më shumë se një prej A 5>, A 15>, A 18>, B -1>, B 0>, B 1>, B 2>, B 3>dhe B 4>Asp ose Glu. Gjithashtu të përfshirë janë pretendimet e pavarura për: (1) prodhimin (I) nëpërmjet prodhimit të një paraardhësi insuline prej materiali gjenetik të rikombinuar të njeriut, përpunimin enzimatikisht të paraardhësit për të përfutuar insulinën me dy vargje, dhe çiftimin me argjinamide në prani të trypsin; (2) kodimin e ADN për një paraardhës të (I) ose për një varg A ose B si më

sipër; (3) vektorin ose organizmin strehues që përmban ADN; (4) analogun prepro të insulinës në të cilin C-peptide ka N-terminal Arg dhe C-terminal Arg Arg, Arg Lys ose Lys Arg Arg. -
AKTIVITETI : Antidiabetik. – MEKANIZMI I VEPRIMIT : Asnjë e dhënë.

- (11) 707
- (21) 218
- (22) 17/11/2008
- (30) 07108796.9 24.05.2007 EP
- (54) FORMULIMI PASIREOTID
- (51) A61K9/50, A61K38/00
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel, SWITZERLAND
- (72) LAMBERT, Olivier; (FR). RIEMENSCHNITTER, Marc; (DE). VUCENOVIC, Vitomir; (DE)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me mikrokrimcat e përmirësuara që përmbajnë analogun somatostatin, procesin e përfitimit të mikrogrimcave të cekura dhe përbërjet farmaceutike që i përmbajnë të njëjtat

- (11) 708
- (21) 316
- (22) 20/03/2009
- (30) 21.03.2008 FR 0801585
- (54) DERIVATET POLIZEVENDESUESE TE 6-HETEROARYLE-IMIDAZO[1,2-a]PYRIDINES, PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI TERAPEUTIK I TYRE
- (51)
- (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
- (72) DE PERETTI Danielle; EVANNO Yannick; RAKOTOARISOA Nathalie; MECHANIK David
- (74) Ragip Malushaj

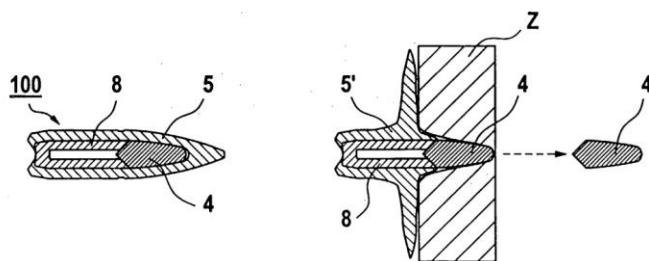
(57)

- (11) 709
- (21) 466
- (22) 01/09/2009
- (30) 02.09.2008 US 61/093666
- (54) INHIBITORET E KINAZES
- (51)
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35, 4056 Basel SWITZERLAND
- (72) Matthew T. BURGER; Wooseok HAN; Jiong LAN; Gisele NISHIGUCHI
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Paraqiten komponimet dhe përbërjet e reja, si dhe procedurat për frenimin e aktivitetit të PIN (Provirus Integration of Maloney Kinase) kinazës të ndërlidhur me tumorigjenezën te njerëzit dhe kafshët. Në disa përfaqësime, komponimet dhe përbërjet janë efikase në frenimin e aktivitetit të së paku një PIM kinaze. Komponimet dhe përbërjet e reja mund të përdoren ose ndarazi ose në kombinim me së paku një mjet shtesë për mjekimin e sëmundjes të ndërmjetësuar me serin/treonin kinaz ose receptor tirozin kinaz, të tillë si kanceri.

- (11) 710
- (21) 528
- (22) 15/12/2009
- (30) 11.05.2004 US 569876
- (54) PREDHAT PA PLUMB
- (51) F42B12/06, F42B12/34, F42B12/74
- (73) RUAG Ammotec AG Uttigenstrasse 67 3602 Thun / CH
- (72) SPATZ, Peter; BAUMGARTNER, Hans; SCHAER, Fritz
- (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëjë me një predhën me kalibër të vogël (100) përmban një veshja e jashtme (5) e përbërë nga një bërthamë e forte tombac, (4) e bërë prej çeliku të ngurtësuar, dhe një këmishëze me bërthamë të zbrazët (8) që po ashtu është e bërë nga tombac. Energjia kinetike transmetohet substancialisht te bërthama e fortë (4) kur një objektivi (Z) nga goditja e tillë e bërthamës së fort (4) e depërton objektivin (Z). Këmishëzë butë (5) mbështetet në bërthamën e Këmishëzës (8) e cila ndodhet në brendësi dhe formës kërpuhore të deformimit të Këmishëzës (5') e pa copëzuar. Shpikja e projektit (100) siguron një rrotullim floturuesë të mire dhe performancë të madhe balistike përfundimtare dhe mund të prodhohen në mënyrën krejtësisht pa plumb.



-
- (11) 711
 - (21) 332
 - (22) 16/04/2009
 - (30) 10.06.2008 US 61/060,257
 - 11.02.2009 EP 09290095.0
 - 11.02.2009 US 61/151,611
 - 11.02.2009 US 61/151,622
 - 13.03.2009 US 61/159,956

(54) PERDORIMI I DRONEDARONE PER PERGATITJEN E NJE ILAÇ PER PERDORIM NE PARANDALIMIN E SHTRIMIN NE SPITAL PER PROBLEME KARDIOVASKULARE OSE TE VDEKSHMERISE

(51)

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) GAUDIN Christophe; AMDANI Nacéra; RADZIK David; VAN EICKELS Martin

(74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 712

(21) 393

(22) 17/06/2009

(30) 05003110.3 14.02.2005 EP

06000693.9 13.01.2006 EP

(54) PAISJE PER SHPERNDARJE TE MEDIKAMENTEVE

(51) A61M5/24, A61M5/145

(73) ARES TRADING S.A. Zone Industrielle de l'Ourietaz 1170 Aubonne, CH

(72) CHAVEZ, Enrico; (CH). PIOTELAT, Sandrine; (FR).

PONGPAIROCHANA, Vincent; (CH)

(74) Ali Asani

(57) Mjeti shpërndarës i medikamenteve është i dizajnuar për pranimin e kontejnerit mjekësor zhvendosësh dhe për të përcaktuar një doze të rregulluar të medikamenteve AD para çdo shpërndarje të përmbajtjes mjekësore në kontejnerin mjekësor nëse përmbajtja aktuale e kontejnerit mjekësor nuk është e shumëfishtë e dozës përshkruese D dhe është më e madhe se doza përshkruese D. Dhe doza rregulluese mjekësore AD është doze e cila duhet të shpërndahet në vend të dozës përshkruese D përgjatë shpërndarjes mjekësore. Doza mjekësore rregulluese AD është e përcaktuar me zgjedhjen e një nga doza e parë, në atë është më e lartë se doza e përshkruar D, dhe të dozës së dytë, që është më e ulët nga doza përshkruese D, si funksion i B së ndryshuar që grumbullon vlerat (AD-D)

(11) 713

(21) 417

(22) 25/06/2009

(30) 26.06.2008 DE 102008002685.9

(54) MENYRA E PERFITMIT TE MEDIKAMENTEVE NE BAZE BIMORE

(51) A 61K 36/23, 36/31, 36/28, 36/484, 36/53, 36/66; A 61 P1/00, 29/00

(73) Steingerwald Arzneimittelwerk GmbH Havelstrasse 5, 64295 Darmstadt, Germany

(72) Willi Kuper; Dr. Wulf Becker

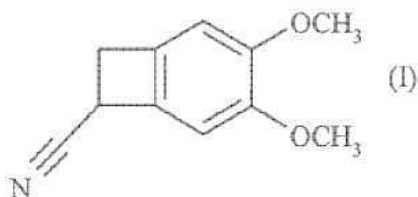
(74) Ali Asani

(57) Shpikja që prezantohet lidhet me një metodë për prodhimin e një medikamenti me bazë bimore, i cili ka në përmbajtje tlaspi, gjethe të mendrës së butë (nenexhikut), lule kamomili, fara

qimnioni, gjethe të barit të bletës, rrënjë angelika, rrënjë komballi (glicirize), frut të gjembit të gomarit dhe bar tëmlagjaku, në formën e ekstrakteve alkoolike, dhe me një medikament të prodhuar sipas kësaj metode, si dhe përdorimin e tij

- (11) 714
(21) 462
(22) 14/08/2009
(30) 29.08.2008 FR 08.04755
(54) PROCESI I RI PER ZBERTHIMIN E ENANTIOMEREVE TE (3,4-DIMETOKSI-BICIKLO[4.2.0]OKTA-1,3,5-TRIEN-7IL)NITRILIT DHE ZBATIMI NE SINTEZEN E IV ABRADINIT
(51)
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
(72) Jean-Michel LERESTIF; Jena-Pierre LECOUBE; Daniel DRON; Eric GOJON; Maryse PHAN
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi për zbërthimin optik të përbërësit të formulës (I):



përmes kromatografisë kirale.

Zbatimi në sintezën e ivabrafdinit, të kriperave të tij shtesë me acidin farmaceutikisht të pranueshëm dhe të hidrateve të tyre.

- (11) 715
(21) 484
(22) 07/10/2009
(30) P-06-45 16.03.2006 LV
(54) METODA PER PERGATITJEN DHE PERDORIMIN E N-KARBAMILMETIL-4®-FENIL-2-PIRROLIDINONIT FARMAKOLOGJIKISHT AKTIV
(51) C07D207/26, A61P21/02, A61P25/00, A61P25/24, A61K31/4015
(73) Akciju Sabiedriba "Olainfarm" Rupnicu iela 5 LV-2114 Olaine Latvia Rupnicu iela 5, LV-2114 Olaine Latvia LV
(72) VEINBERG, Grigory; (LV). VORONA, Maksim; (LV). ZVEJNIECE, Liga; (LV). CHERNOBROVIJS, Aleksandrs; (LV). KALVINSH, Ivars; (LV). KARINA, Ligita; (LV). DAMBROVA, Maija; (LV)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me R-enantiomer ose N-karbamoilmetil-4-fenil-2-pirrolidinone (R-Karfedon) të vlerës farmakologjike. Metoda e përgatitjes të saj përfshin N-alkilimin e 4(R)-fenil-2-pirrolidinone me bromoacetat etili në prani të një baze të fortë dhe trajtimin e N-etoksikarbonilmetil-4(R)-fenil-2-pirrolidinone nga hapi i ndërmjetëm i reaksionit me amoniak.

(11) 716

(21) 311

(22) 13/03/2009

(30) 10 2006 042 926.5 13.09.2006 DE

(54) DERIVATE TE ISOSERINE PER PERDORIM SI FAKTOR KOAGULUES TE INHIBITOREVE Ixa

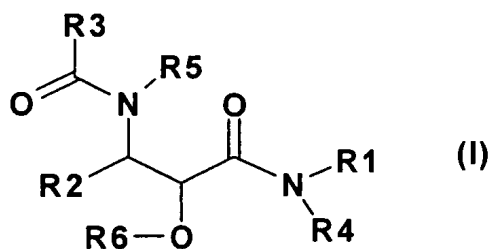
(51) C07C237/22, C07D207/34, C07D209/42, C07D213/56, C07D215/48, C07D217/22, C07D235/30, C07D239/28, C07D239/95, C07D241/44, C07D277/82, C07D307/54, C07D307/85, C07D333/38

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) STEINHAGEN, Henning; (DE). FOLLMANN, Markus; (DE). GOERLITZER, Jochen; (DE). SCHREUDER, Herman; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëjë me komponimet nga formula (I) që ka aktivitet antitrombotik e cila veçanërisht e inhibon faktorët e gjakut koagulimi IXa, me metodën për prodhimin të njëjtë dhe për përdorimin e tij si medikament.



(11) 717

(21) 415

(22) 24/06/2009

(30) 60/604,219 25.08.2004 US

60/604,220 25.08.2004 US

60/686,351 31.05.2005 US

(54) S-TRIAZOLIL α -MERKAPTOACETANILIDE SI FRENUES TE TRANSKRIPTAZES SE KTHYER TE HIV-it

(51) A61K31/4196, C07D249/08, A61P31/18

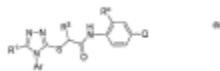
(73) Ardea Biosciences Inc. 3300 Hyland Avenue Costa Mesa, CA 92626 / US

(72) GIRARDET, Jean-Luc; (US). KOH, Yung-Hyo; (US).

DE LA ROSA, Martha; (US). GUNIC, Esmir; (US). HONG, Zhi; (US). LANG, Stanley; (US). KIM, Hong, Woo; (US)

(74) Xhevdet Rama

(57) Janë dhënë seritë A të S-triazol α -merkaprocetanilide që kanë strukturë të përgjithshme (1), ku Q është CO₂H, CONR₂, SO₃H ose SO₂NH₂. Përbërësit frenojnë variante të ndryshme të transkriptimit së kthyes të HIV, dhe janë të përdorshëm në trajtimin e infeksioneve HIV.



(11) 717-1

(21) 415

(22) 24/06/2009

(73) Ardea Biosciences Inc. 4939 Directors Place, San Diego, CA, 92121-3829, U.S.A

(74) Xhevdet Rama

(11) 717-2

(21) 415

(22) 24/06/2009

(54) S-TRIAZOLIL α -MERKAPTOACETANILIDE SI FRENUES TE TRANSKRIPTAZES SE KTHYER TE HIV-it

(73) Ardea Biosciences Inc. 3300 Hyland Avenue Costa Mesa, CA 92626 / US

(74) Xhevdet Rama

(11) 718

(21) 365

(22) 04/06/2009

(30) 10 2006 057 413.3 06.12.2006 DE

(54) DERIVATET E URESE DHE SULFONAMIDIT SI INHIBITORE TAFIa

(51) A61K 31/17, A61K 31/36 , A61K 31/381 , A61K 31/40 , A61K 31/4164, A61K 31/4184 , A61K 31/4402 , A61K 31/4409 , A61P 9/10

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) KALLUS, Christopher; (DE). BROENSTRUP, Mark; (DE). CZECHTIZKY, Werngard; (DE). EVERS, Andreas; (DE). FOLLMANN, Markus; (DE). HALLAND, Nis; (DE). SCHREUDER, Herman; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 719

(21) 158

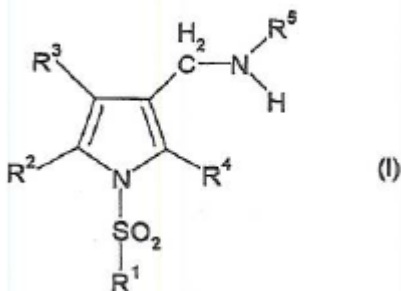
(22) 29/10/2008

(30) 2005-250356 30.08.2005 JP

2006-100626 31.03.2006 JP

- (54) 1-HETEROCIKLILSULFONIL, 2-AMINOMETIL, 5-(HETERO) ARIL I ZEVENDESUAR ME 1-H-DERIVATET PIROLE SI INHIBITORE TE SEKRETIMIT TE ACIDEVE
- (51) C07D207/48, A61K31/40, A61P1/04, C07D401/04, C07D409/04
- (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045, (JP)
- (72) KAJINO, Masahiro; (JP). HASUOKA, Atsushi; (JP). NISHIDA, Haruyuki; (JP)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Invencioni present ofron bashkëdyzimin i cili ka një efekt superior inhibitorë të acidit dhe ka një efekt të pëlqyeshëm antiulceroz. Invencioni prezent ofron bashkëdyzimin e prezentuar nga formula (I) ku R^1 është një azot-i cili përmban grupën monociklike heterociklike potencialisht e kondenzuar me unazë benzene ose një heterociklike, azoti- me përmbajtje të grupës monociklike heterociklike potencialisht e kondenzuar me unazë benzene ose një heterocikël i cili potencialisht ka substituent(ë), R^2 është opcionalisht i zëvendësuar me grupën C_{6-14} aril, R^3 dhe R^4 janë secila veç e veç një atom hidrogjeni, ose njëri nga R^3 dhe R^4 është një atom hidrogjeni dhe tjetri është potencialisht i zëvendësuar me grupën alkile të ultë, një grupë acile, një atom hallogjen, një grupë ciano ose një grupë nitro, dhe R^5 është alkil grupë apo kripë e saj.



-
- (11) 720
(21) 164
(22) 29/10/2008
(30) 2005-370375 22.12.2005 JP
- (54) PREPARATI SOLID
- (51) A61K9/20, A61K9/50, A61K31/366, A61K31/4439, A61K31/64
- (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka 541-0045, (JP)
- (72) KIYOSHIMA, Kenichiro; (JP). NAKAMURA, Kenji; (JP). KAWANO, Tetsuya; (JP). MISAKI, Masafumi; (JP)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Zbulimi i aktual siguron një përgatitje solide që përmban komponimi (I) (komponim siç është definuar më lartë, dhe hidrokloridin metformin që shërben si ilaç terapeutik për diabetin dhe sëmundje të ngajshme, si dhe me qendrueshmëri stabiliteti kimik. Një përgatitje solide ka një pjesë të parë dhe një pjesë të dytë:

Pjesa e parë: një pjesë që përmban komponimin (1) ose ndonjë kripë dhe liron një sasi substanciale të hidrokloridit metformin;

Pjesa e dytë: një pjesë që përmban hidrokloridin metformin dhe liron një sasi substanciale të komponimit (I).

(11) 721

(21) 160

(22) 29/10/2008

(30) 2004-165050 02.06.2004 JP

2005-058231 02.03.2005 JP

(54) KOMPONIM I BASHKUAR HETEROCIKLIK

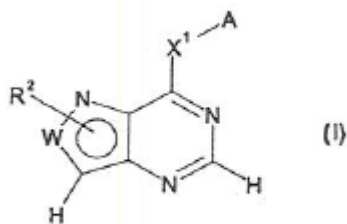
(51) C07D487/04, C07D487/16, A61K31/519, A61K31/5377, A61K31/551, A61P35/00, A61P43/00

(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045, (JP)

(72) ISHIKAWA, Tomoyasu; (JP). TANIGUCHI, Takahiko; (JP). BANNO, Hiroshi; (JP). SETO, Masaki; (JP)

(74) Xhemajl Krasniqi

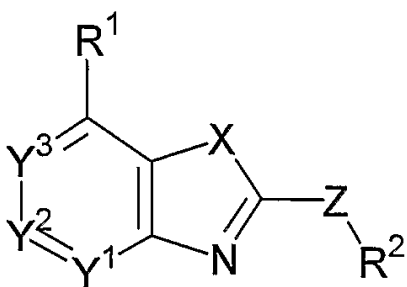
(57) Invencioni present lidhet me komponimin e presentuar me formulën:



ku W është C(R¹) ose N, ku secila A është grupë arile potencialisht e substicionuar ose grupë heteroaril, X¹ është -NR³-Y¹-, -O-, -S-, -SO-, -SO₂ ose -CHR³ është një atom hidrogjeni ose një hidrokarbon alifatik opcionalisht i zëvendësueshëm, ose R³ është opcionalisht një lidhje me A për të formuar një strukturë unazore, R¹ është atom hidrogjeni ose një grupë opcionalisht e zëvendësueshme e lidhur me atom karboni, një atom azoti ose një atom oksigjeni, R² është atom hidrogjeni ose opcionalisht e zëvendësuar me një grupë të lidhur nëpërmjet atomit të karbonit ose atomit të sulfurit, ose R¹ dhe R², ose R² dhe R³ janë opcionalisht të lidhura për të formuar një strukturë unazore opcionalisht të zëvendësueshme, ose kripë të tyre, dhe inhibitor i kinases tirozinë ose një agens për profilaksën ose tretmanin e kancerit, i cili përmban këtë bashkëdyzim ose prodrogën e tij.

- (11) 722
 (21) 166
 (22) 29/10/2008
 (30) 60/675,113 27.04.2005 US
 60/742,101 02.12.2005 US
 (54) KOMPONIMET E BASHKUARA HETEROCIKLIKE
 (51) C07D235/24, C07D235/04, C07D235/12, C07D235/18, C07D403/02, C07D335/02,
 C07D409/10, C07D409/12, A61K31/4178, A61K31/382, A61P3/10, C07D417/10,
 C07D495/04
 (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka
 541-0045, (JP)
 (72) ASO, Kazuyoshi; (JP). MOCHIZUKI, Michiyo; (JP).
 GYORKOS, Albert Charles; (US). CORRETTE, Christopher Peter; (US). CHO, Suk
 Young; (KR). PRATT, Scott Alan; (US). SIEDEM, Christopher Stephen; (US)
 (74) Xhemajl Krasniqi

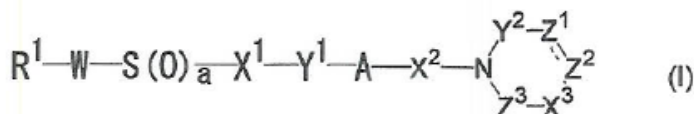
(57) Këtu është ofruar receptori antagonist **CRF** i cili përmban baskëdyzimin sipas formulë (1):
 ku R1 është një hidrokarbil opcional, një grupë heterociklike C-e lidhur, një grupë opcionalisht e
 zëvendësuar heteroarile e lidhur me N, një cian ose acil; R2 është një hidrokarbil opcionalisht i
 zëvendësueshëm apo një grupë opcionalisht e zëvendësueshem heterociklike; X është oksigjen,
 sulfur, ose -NR3_ (ku R3 është një hidrogjen, një hidrokarbil opcionalisht i zëvendësueshëm apo
 acil); Y1, Y2 dhe Y3 janë lidhje opsionale të zëvendësueshme karboni ose azoti, të cilat e
 ofrojnë këto ose më pak azot në Y1, Y2 dhe Y3; dhe Z është një lidhje , -CO-, oksigjen, sulfur, -
 SO-, -SO2-,
 -NR4-, -NR4-alk_CONR\$- ose _NR4CO- (ku alk-i është një C3.-4 opcionalisht e
 zëvendësueshme alkilene dhe R4 është një hidrogjen, një hidrokarbil ose acil opcionalisht i
 zëvendësueshëm); ose kripë e tyre apo prodroge e tyre.



(1)

-
- (11) 723
 (21) 167
 (22) 29/10/2008
 (30) 2004-152000 21.05.2004 JP

- (54) DERIVIMI I AMIDEVE CIKLIKE, PRODHIMI I TYRE DHE SHFRYTEZIMI I TYRE SI AGENS ANTITROMBOTIK
- (51) C07D211/76, C07D401/04, C07D413/04, C07D403/04, C07D417/04, A61K31/506, A61K31/5377, A61K31/45, A61P7/02
- (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045, (JP)
- (72) KUBO, Keiji; (JP). IMAEDA, Yasuhiro; (JP)
- (74) Xhemajl Krasniqi



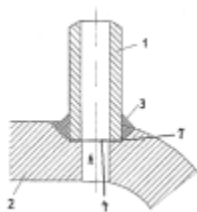
(57)

Inovacion i presentuar ofron derivate amide ciklike të përdorëshme si drogë (bar) për trajtimin e trombozës, invencion i cili është i prezentuar me formulën (1): ku R¹ paraqet grupën ciklike të hidrokarburit opcionalisht e zëvendësueshme ose një grupë heterociklike opcionalisht të zëvendësueshme, W paraqet lidhjen ose një zëvendësim opcional të një zingjiri divalent të grupës së hidrokarburit, e cila paraqet 0,1 ose 2, X¹ poaraqet një alkilene të ultë opcionalisht të zëvendësueshme ose një alkilene të ultë opcionalisht të zëvendësuar, Y¹ paraqet -C(o)-, -S(O)₂-, A paraqet një unazë piperazine i cila mund të jetë tutje i zëvendësuar ose një unazë piperadine e cila po ashtu mund të zëvendësohet, X² paraqet një lidhje ose një zëvendësim opcional alkilene të ultë të zëvendësueshme, Y² paraqet -C(O)-, -S(O)-, -S(O)₂- ose -C(=NR⁷)-, X³ paraqet një C₁₋₄ alkilene opcionalisht të zëvendësueshem ose një alkilene C₂₋₄ opcionalisht të zëvendësueshme, Z³ paraqet -N(R⁴)-, -O- ose një lidhje, Z¹ paraqet -C(R²)(R²)-, -N(R²)-, etjera., dhe Z²paraqet -C(R³)(R³)-, -N(R³)-, etj., ose kripe të tyre.

- (11) 724
- (21) 412
- (22) 24/06/2009
- (30) 10 2004 032 611.8 05.07.2004 DE
- (54) KRIJIMI I NJE LIDHJEJE MIDIS SIPERFAQEVE NGROHESE TE GJENERATORIT ME AVULL DHE NJE KOLEKTORI DHE/OSE SHPERNDARESI
- (51) F22B37/10, F22B37/22, F22B37/04, F22G3/00
- (73) HITACHI POWER EUROPE GMBH Duisburger Str.375, 46049 Oberhausen (DE)
- (72) BECKER, Martin; (DE). HETTKAMP, Dietmar; (DE). HUSEMANN, Ralf-Udo; (DE)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja ka të bëjë me krijimin e një lidhje midis sipërfaqeve të nxehta nga gjeneratorët me avull, të prodhuara me materiale austenike dhe nje kolektor dhe/ose shpërndarës (17) të prodhuar me materiale austenike ose ferritike ose nga nje aliazh me baze nikeli. Ne mënyrë që të zgjerohet pritja e jetëgjatësisë së rezistencës së lidhjes, tubi dalës (1) i rezervuarit (5) i përdorur si nje

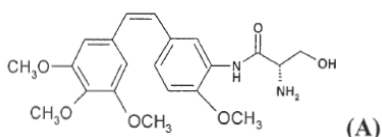
kolektor ose shpërndarës është prodhuar nga një aliazh me bazë nikeli dhe është ngjitur direkt me murin e kolektorit në një mënyrë të tillë që një hapsirë aksiale (4) të qëndrojë midis bashkuesit (1) dhe murit të kolektorit (2). Në një lidhje të llojit të sipërpërmendura midis sipërfaqeve të nxehta nga gjeneratorët me avull të prodhuara me materiale austenike dhe tubi dalës ose tubi dalës dhe kolektori i prodhuar nga materiale austenike, koeficienti i zgjerimit të materialit të tubit dalës ka një efekt të vecantë mbi të gjithë jetëgjatësinë e rezistencës.



-
- (11) 724-1
 - (21) 412
 - (22) 24/06/2009
 - (54) KRIJIMI I NJE LIDHJEJE MIDIS SIPERFAQEVE NGROHESE TE GJENERATORIT ME AVULL DHE NJE KOLEKTORI DHE/OSE SHPERNDARESI
 - (73) HITACHI POWER EUROPE GMBH Duisburger Str.375, 46049 Oberhausen (DE)
 - (74) Xhemajl Krasniqi
-

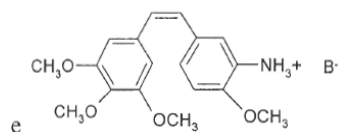
- (11) 725
- (21) 270
- (22) 23/01/2009
- (30) 22.01.2008 FR 0800308
- (54) DERIVATET E CARBOXAMIDES AZABICIKLIKE, PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI TERAPEUTIK
- (51)
- (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
- (72) DUBOIS Laurent; EVANNO Yannick; MACHNIK David; MALANDA André
- (74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje bazohet në metodën për përfitimin kombretastatin (A);

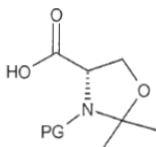


Në formë baze ose kripës adicione me acidin

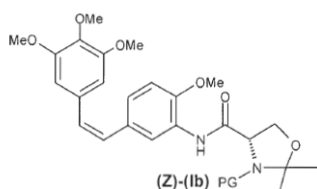
E cila përbëhet në bashkim, në prezencë të bazës dhe T3P, kripa e komponimit (Z)-amin



e formulës me derivatin dyfish te mbrojtur L-serin të formulës

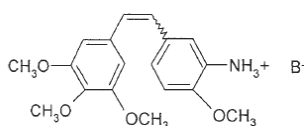


Në të cilin PG tregon grupin mbrojtës të grupit amin, ashtu që fitohet komponimi i formulës (Z)-(Ib);



- dhe pastaj në largimin e grupit mbrojtës dhe hapjen e unazës (Z)-(Ib) në prezencë të ndonjë acidi, në mënyrë që të fitohet kombretastatin (A) ne formë kripe;
- dhe, opsionalishtë, në dhënien bazës ashtu që të fitohet kombretastatin i formulës (A) ne formë baze,

kripa (Z)-amin e kompozimit, pasi që është fituar me pasurimin e kripës amin të komponimit, të formulës



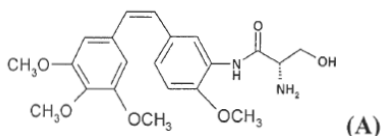
Është (Z) izomeri.

-
- (11) 726
 - (21) 303
 - (22) 03/03/2009
 - (30) 28.02.2008 FR 0801092
 - (54) PROCESI I PERGATITJES SE KOMBRETASTATINES
 - (51)
 - (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) FREDERIC Marc; LUTZ Sylviane; MALPART Joël; MASSON Philippe; MUTTI Stéphane

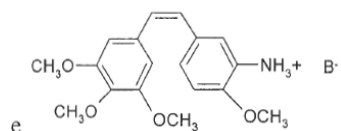
(74) Ragip Malushaj

(57) Kjo shpikje bazohet në metodën për përfitimin kombrtastatin (A);

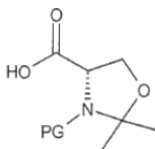


Në formë baze ose kripës adicionele me acidin

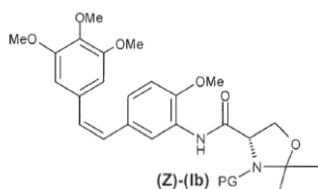
E cila përbëhet në bashkim, në prezencë të bazës dhe T3P, kripa e komponimit (Z)-amin



e formulës me derivatin dyfish të mbrojtur L-serin të formulës

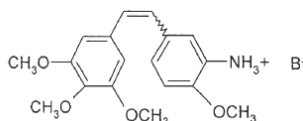


Në të cilin PG tregon grupin mbrojtës të grupit amin, ashtu që fitohet komponimi i formulës (Z)-
(Ib);



- . dhe pastaj në largimin e grupit mbrojtës dhe hapjen e unazës (Z)-(Ib) në prezencë të ndonjë acidi, në mënyrë që të fitohet kombrtastatin (A) ne formë kripe;
- . dhe, opsionalisht, në dhënien bazës ashtu që të fitohet kombrtastatin i formulës (A) ne formë baze,

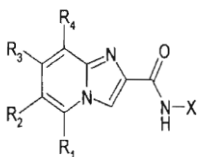
kripa (Z)-amin e kompozimit, pasi që është fituar me pasurimin e kripës amin të komponimit, të formulës



Është (Z) izomeri.

-
- (11) 727
(21) 253
(22) 05/01/2009
(30) 02.01.2008 FR 0800005
(54) DERIVATET E 6-HETEROCYCLIQUE-IMIDAZO[1,2-a]PYRIDINE-2-CARBOXAMIDES, PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI TERAPEUTIK
(51)
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) PEYRONEL, Jean-Francoise
(74) Ragip Malushaj

(57) Komponimi i formulës (I)



(I)

Në të cilin

X paraqet grupin fenil eventualisht të supstituar; R₁ paraqet atomin e hidrogjenit, halogjen, grupin (C₁- C₆)alkoksi, grupi (C₁- C₆)alkil, grupin NRaRb; R₂ paraqet grupin heterociklik eventualisht të supstituar; R₃ paraqet atomin e hidrogjenit, grupin (C₁- C₆)alkil, grupin (C₁- C₆)alkoksi ose atomin halogjen; R₄ paraqet atomin e hidrogjenit, grupin (C₁- C₆)alkil, grupin (C₁- C₆)alkoksi ose atomin e fluorit, në formë baze ose kripës adicionele acidike.

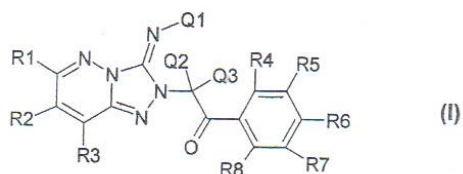
-
- (11) 728
(21) 281
(22) 03/02/2009
(30) 05.02.2008 EP 08290112.5
(54) TRIAZOLOPIRIDAZINAT SI INHIBITORE PAR1, PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI SI BARNA (MADIKAMENTE)
(51) C07 D487/00
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) Dr. Uwe Heinelt; Dr. Volkmar Wehner; Dr. Matthias Herrmann; Dr. Karl Schoenafinger;
Dr. Henning Steinhausen

(74) Ragip Malushaj

(57)

Shpikja bazohet në komponimin e formulës I



Me veprim antitrombik, të cilët inhibojnë veçanërisht në proteazën -e aktivizuar receptori 1, në proceset për përgatitjen e tyre dhe në përdorimin e tyre si medikamente.

(11) 728-1

(21) 281

(22) 03/02/2009

(54) TRIAZOLOPIRIDAZINAT SI INHIBITORE PAR1, PERGATITJA E TYRE DHE
PERDORIMI SI BARNA (MADIKAMENTE)

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(74) Ragip Malushaj

(11) 729

(21) 251

(22) 21/01/2009

(30) 22.01.2008 FR 0800309

(54) DERIVATET E BICIKLIKE TE CARBOXAMIDES AZABICCLIKE, PERGATITJA E
TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI TERAPEUTIKE

(51)

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) DUBOIS Laurent; EVANNO Yannick; MACHNIK David; MALANDA André

(74) Ragip Malushaj

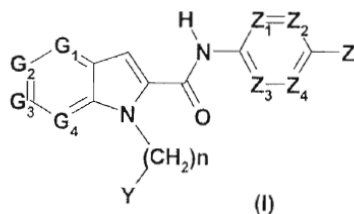
(57)

(11) 730

(21) 278

- (22) 23/01/2009
 (30) 23.01.2008 FR 0800343
 (54) DERIVATET E INDOLI 2-CARBOXAMIDES SI DHE AZAINDOL 2-CARBOXAMIDES, TE ZEVENDESUESHME NGA NJE GRUP SYLANIL, PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI TERAPEUTIK
 (51)
 (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
 (72) DUBOIS Laurent; EVANNO Yannick; MALANDA André
 (74) Ragip Malushaj

(57)
 Në këtë shpikje bëhet fjalë për komponimet e formulës së përgjithshme (I)



Në të cilën G_1 , G_2 , G_3 dhe G_4 paraqesin pavarësisht nga njeri tjetri, grupin C-X ose atomin e azotit; njeri nga G_1 , G_2 , G_3 dhe G_4 dhe me se shumti njeri nga G_1 , G_2 , G_3 dhe G_4 paraqet grupin C-X, ku X është grupi $Si(X_1)(X_2)(X_3)$; n është i barabartë 0, 1, 2 ose 3; Y paraqet arilin ose heteroarilin, eventualisht të supstituuar; Z_1 , Z_2 , Z_3 , Z_4 paraqesin, pavarësisht nga njeri tjetri, atomin e azotit ose grupin $C(R_6)$, ku se paku njeri i përgjigjet atomit të azotit dhe së paku njeri i përgjigjet grupit $C(R_6)$; Z paraqet ose aminin ciklik ose aminin aciklik; komponimi është në formë baze ose kripës adicionele të ndonjë acidi, si dhe në formë hidrati ose solvati.

-
- (11) 731
 (21) 377
 (22) 12/06/2009
 (30) 12.06.2008 FR 0803262
 (54) DERIVATE TE AZACARBOLINES, PERGATITJA DHE PERDORIMI I TYRE SI TERAPEUTIK
 (51)
 (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
 (72) ARENDT Christopher; BABIN Didier; BEDEL Olivier; GOUYON Thierry; LEVIT Mikhail; MIGNANI Serge; MOORCROFT Neil; PAPIN David; RONGHUA Li
 (74) Ragip Malushaj

(57) Procesi i ndarjes se enantiomerit te komponimit me formulën strukturore (I): ku R^4 dhe R^5 mund te përmbajnë një ose më shume qendra asimetrike, me përzierje.

- (11) 732
(21) 518
(22) 07/12/2009
(30) 05003110.3 14.02.2005 EP
(54) Mjet për dërgimin e medikamenteve
(51)
(73) ARES TRADING S.A. Zone Industrielle de l'Ourietaz 1170 Aubonne, CH
(72) CHAVEZ, Enrico; (CH). PIOTELAT, Sandrine; (FR).
PONGPAIROCHANA, Vincent; (CH)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja e tanishme ka të bëjë me pajisjen për dorëzimin e barit, posaçërisht për pajisjen për injektim të barit nëpërmjet lëkurës së pacientit.

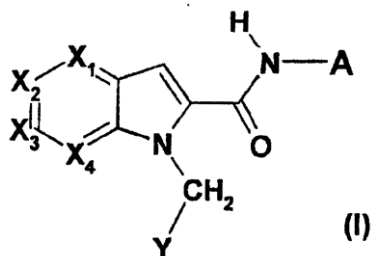
Më specifike, shpikja e tanishme ka të bëjë me pajisje i cili përbëhet nga mjete për pranimin e kontejnerit të zëvendësueshëm të barit, siç është patroni, njësi kontrolluese dhe mjete, të kontrolluara nëpërmjet njërive kontrolluese, për shpërndarjen e barit te pacienti të së paku një doze të barit e cila përmbahet në kontejnerin për bar. Kësi pajisje është zbuluar , për shembull, në US aplikimin për patentë 2002/0133113

-
- (11) 733
(21) 520
(22) 07/12/2009
(30) 21.12.2004 US 638221 P
(54) Format kristalore të (R)-8-kloro-1-metil-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepin klorhidratit
(51)
(73) Arena Pharmaceuticals Inc. San Diego, CA 92121-3223, US
(72) AGARWAL, Rajesh Kumar (US); BETTS, III, William L. (US); HENSHILWOOD, James A. (US); KIANG, Yuan- Hon (US); POST, Noah (US)
(74) Ali Asani

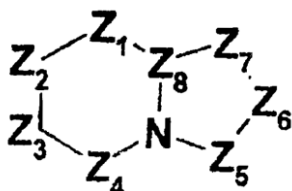
(57)
Shpikja e tanishme ka të bëjë me forma kristalore 5-HT_{2c} agonist, (R)-8-koro-1-meetil-2,3,4,5-tera-1H-3-benzazepin hidrati, kompozimet e tija dhe veprimet për përdorimin e tyre

-
- (11) 734
(21) 249
(22) 21/01/2009
(30) 22.01.2008 FR 0800310
(54) DERIVATET E BICIKLIKE TE CARBOXYAMIDES N- AZABICICLIKE,
PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE SI TERAPEUTIK
(51)
(73) sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) DUBOIS Laurent; EVANNO Yannick;; MALANDA André; LECLERC Odile
(74) Ragip Malushaj

(57) shpikja bazohet në komponimin e formulës së përgjithshme (I)



Në të cilën X₁, X₂, X₃ dhe X₄ paraqesin, pavarësisht nga njëri tjetri, atomin e azotit ose grupin C-R₁; W paraqet atomin e oksigjenit ose sqfurit; n është i barabartë me 0, 1, 2 ose 3; Y paraqet një aril ose një heteroaril eventualisht të supstituuar; A paraqet një heteroaril biciklik të formulës:



Ku

Z₁, Z₂, Z₃ dhe Z₄ i përgjigjen, pavarësisht nga njëri tjetri, një atomi të karbonit, një atomi të azotit ose një grupi C-R_{2b}; Z₈ i përgjigjet një atomi të karbonit; në formë baze ose kripës adicione me acid, si dhe në formë hidrati ose solvati.

(11) 735

(21) 170

(22) 29/10/2008

(30) 25.02.2004 JP 2004048928

07.01.2005 US 31057

(54) DERIVATET E BENZIMIDAZOLIT DHE SHFRYTEZIMI I TIJ SI ANTAGONIST I RECEPTORIT A II

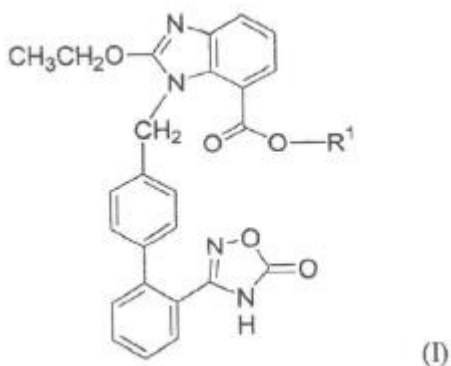
(51) C07D 413/14; A61K 31/4245; A61P 9/12

(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited Osaka 541, Japan

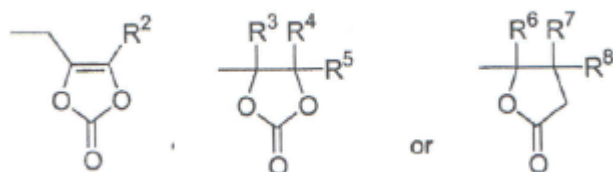
(72) KUROITA, Takanobu; SAKAMATO, Hiroki; OJIMA, Mami

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Invcioni present lidhet me medikamentin i cili përmban bashkëdyzimin e dhënë nga formula (1):



ku R¹ është në grupë e prezentuar nga formula:



(11) 736

(21) 468

(22) 02/09/2009

(30) 2007/01707 19.03.2007 TR

(54) NJE PEREBERES PERVETESIMI/SHPERNDARJEJE ME SHITESA DHE NJE METODE PER PRODHIMIN E TIJ

(51) A61F13/537

(73) EVYAP SABUN YAG GLISERIN SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI [TR/TR]
Ayazaga Cendere Yolu, No; 10; Levent, 34396 Istanbul, Turqi

(72) EVYAP ARIN, Ayse; (TR). OZER, Emre; (TR).

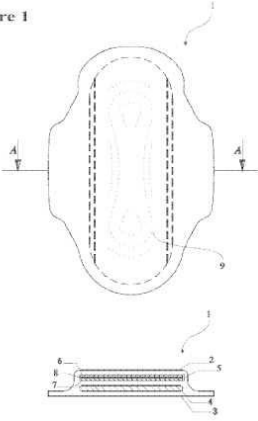
KUCUKOGLU, Sule; (TR). ALGUL, Fatma; (TR). AKYUZ, Sinan; (TR). SUZEN,
Mesut; (TR). GENÇ, Gultekin; (TR)

(74) Xhevdet RAMA

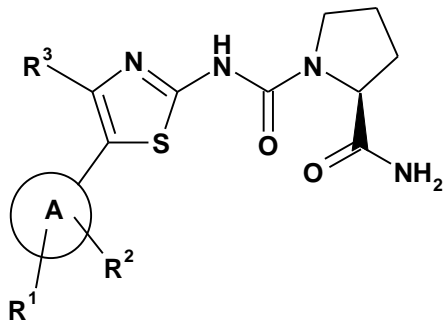
(57) Zbulim i pranishëm ka të bëjë me një metodë të prodhimit për një ngjyrë të shtypura komponent absorbues dhe shpërndarjen (5), ose rritje shtresë, e cila është përdorur në një pecetë

sanitare ose artikull absorbues, dhe e cila thith të lëngshme të shpejtë dhe të kthehet më pak, dhe për një absorbues dhe shpërndarjen komponent (5) i prodhuar sipas metodës së lartpërmendur.

Figure 1



- (11) 737
 (21) 467
 (22) 02/09/2009
 (30) 10.09.2008 EP 08164104.5
 12.09.2008 US 61/096674
 (54) KOMPONIMET ORGANIKE
 (51) C07 D417/00
 (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35, 4056 Basel SWITZERLAND
 (72) Robin Alec FAIRHURST; Vito GUAGNANO; Patricia IMBACH; Giorgio CARAVATTI;
 Pascal FURET
 (74) Kujtesa Nezaj
 (57) Zbulimi aktual ka të bëjë me komponimin e formulës (I)



(I)

ose kripën e tij, ku zëvendësuesit përkufizohen si më lartë, me përbërjet dhe me përdorimin e komponimit në mjekimin e sëmundjeve që mund të përmirësohen përmes frenimit të fosfatidilinozitol 3-kinazës.

-
- (11) 738
(21) 490
(22) 15/10/2009
(30) 17.10.2008 DE 102008051834.4
24.10.2008 DE 102008053048.4
20.08.2009 DE 102009038210.0
(54) KOMBINIMI I NJE INSULINE ME NJE AGONIST GLP-1
(51)
(73) SANOFI-AVENTIS Deutschland GmbH Brüningstrasse 50 65929 Frankfurt am Main
GERMANY
(72) Ulrich Werner; Bärbel Rotthäuser; Christopher James Smith
(74) Trim Gjota
- (57) Shpikja ka të bëjë me një medikament që përmban së paku një agonist receptori të GLP-1

-
- (11) 739
(21) 502
(22) 10/11/2009
(30) 13.11.2008 US 61/144230
(54) PROCESI PER PRODHIMIN E 3-PIRIDIMETIL AMONIUM BROMIDE TE ZEVEDESUESHME
(51)
(73) BASF SE 67056 Ludwigshafen , Gjermani
(72) Dr. Gebhard, Joachim; Dr. Menges, Frederik; Dr. Rackm Michael; Dr. Keil Michael; Dr. Schröder, Joachen; Dr. Orsten, Stefan; Dr. Zech, Helmut; Klima, Rodney F.; David, Cortes; Leicht, Robert; Yegerlehner, Tony
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me një formulim farmaceutik që përmban: një polipeptide të zgjedhur nga një grup që përmban insulin, një insulinë metabolite, një analog insuline, një derivat të insulinës ose kombinime të tyre; një lëndë për uljen e tensionit sipërfaqësor ose kombinime të lëndëve të ndryshme që ulin tensionin sipërfaqësor; jodetyrimisht, një ruajtës apo kombinim të ruajtësave të ndryshëm, dhe; jodetyrimisht, një agjent izotonimi, tretësira kompensuese ose ndihmësa shtesë ose kombinime të tyre, me anë të të cilëve formulimi farmaceutik nuk përmban zink ose vetëm një sasi të vogël zinku. Gjithashtu shpikja ka të bëjë me prodhimin e përgatitjeve të insulinës të tipit të sipërpermendur.

-
- (11) 740
(21) 469

- (22) 02/09/22009
(30) 10.01.2005 US 643086 P
19.05.2005 US 683172 P
14.10.2005 US 726880 P
(54) TERAPI E KOMBINUAR PER TRAJTIMIN E DIABETIT DHE RRETHANAT QE
KANE TE BEJNE ME ATE DHE PER TRAJTIMIN E GJENDJEVE TE
KORRIGJUARA ME RRITJEN E NIVELIT GLP-1 TE GJAKUT
(51) A61K 31/00 A61K 31/401 A61K 31/4196 A61K 31/415
A61P 3/10 A61P 3/00 G01N 33/58 G01N 33/566 C12N 15/12
(73) Arena Pharmaceuticals, Inc. 6166 Nancy Ridge Drive San Diego, CA 92121; US
(72) Chu, Zhi-Liang; Leonard, James N.; Al-Shamma, Hussien A.; Jones, Robert M.
(74) Ali Asani

(57) Shpikja pezente përmban kombinime të sasisë së GPR19 agonist me një sasi të dipeptideve dhe peptideve IV (DPP-IV) inhibitor ashtu që kombinimi siguron një efekt të zvoglimit të nivelit të glikozës në gjakose në ritjen e nivelit të GLP-I në gjak në një subjekt që ofrohet nga një sasi e GPR-119 agonist ose sasi e DPP-FV inhibitor vetëm dhe përdorim i kombinacionit për trajtim os eprevençë të diabetit dhe kushteve lidhur me atë ose përmirsimit të kushteve me ritjen e nivelit të GLP-I në gjak. Shpikja prezente po ashtu në lidhje me përdorimin e G proteinës-e shoqëruar me receptor të një ekрани për GPL-I sekretagog

-
- (11) 741
(21) 427
(22) 30/06/2009
(30) 0213739.6 14.06.2002 GB
(54) KOMBINIMI I AZELASTINES ME FLUTIKAZONE
(51) A61K31/55, A61K31/56, A61K31/57, A61K31/58, A61K9/00, A61P37/08, A61P27/14,
A61P11/06
(73) Cipla Ltd. 289, Belasis Road, Mumbai Central Mumbai 400 008, IN
(72) LULLA, Amar; (IN). MALHOTRA, Geena; (IN)
(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Nje formulim farmaceutik i cili përfshin azelastine, ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme, solvat apo derivat fiziologjikisht funksional te tij, dhe ciklesonide.

-
- (11) 742
(21) 491
(22) 21/10/2009
(30) 30.10.2008 US 61/109,821
15.09.2009 US 61/242,765
(54) KOMPONIMET QE ZGJEROJNE QELIZAT BURIMORE HEMATOPOETIKE
(51)
(73) IRM LLC; 131 Front Street, P.O. Box HM 2899 Hamilton HM LX, Bermuda
Scripps Research Institute 10550 North Torrey Pines Road La Jolla, CA 92037, USA

The

(72) Anthony E.Boitano; Michael Cooke; Shifeng Pan; Peter G. Schultz; John Tellew; Yongqin Wan; Wang, Xing

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi aktual ka të bëjë me komponimet dhe përbërjet që zgjerojnë numrin e qelizave CD34+ për transplantim. Zbulimi për më tepër ka të bëjë me popullimin qelizor që përfshinë qelizat e padiferencuara hematopoetike (HSCs) dhe përdorimin e tyre në transplantimet autologe ose alogjene për trajtimin e pacientëve me imuno deficiencën e trashëguar dhe sëmundjet autoimune dhe sëmundjet e ndryshme hematopoetike me qëllim të rekonstruktimit të kërcellit qelizor hematopoetik dhe të mbrojtjes së sistemit të imunitetit.

(11) 743

(21) 496

(22) 30/10/2009

(30) 07.11.2008 FR 08.06225

(54) PERDORIMI I IVABRADINIT SI AGJENT DIAGNOSTIK NE METODEN E ANGIOGRAFISE KORONARE PERMES TOMOGRAFISE TE NJEHSUAR SHUME-PJESORE

(51)

(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France

(72) Guy LEREBOURS-PIGEONNIERE, Ariane DUBOST-BRAMA; Carmen FLEURINCK

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Përdorimi i ivabradinit, ose 3-{3-[[[(7S)-3,4-dimetoksi-biciklo[4.2.0]okta-1,3,5-trien-7-il]metil}(metil)amino]propil}-7,8-dimetoksi-1,3,4,5-tetrahidro-2H-3-benzazepin-2-one, me kripërat e tij shtesë me një acid farmaceutikisht të pranueshëm dhe hidratet e tyre, si një agjent diagnostik në metodën e angiografisë koronare përmes tomografisë së njëhsuar shumë pjesore.

(11) 744

(21) 324

(22) 08/04/2009

(30) 06020980.6 06.10.2006 EP

(54) PEPTIDE ANTIBAKTERIALE DHE ANTIVIRALE NGA ACTINOMADURA NAMIBIENSIS

(51) C07K14/36, C07K7/08, C12P21/02, A61P31/12, A61P31/04, A61K38/10

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) SEIBERT, Gerhard; (DE). VÉRTESY, László; (DE).

WINK, Joachim; (DE). WINKLER, Irvin; (DE). SÜSSMUTH, Roderich; (DE).

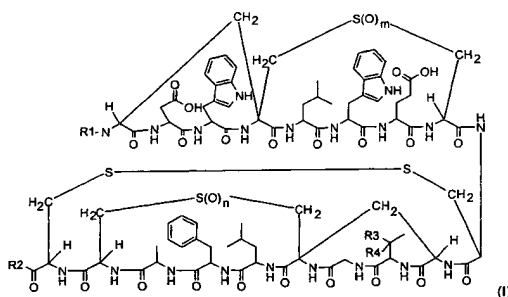
SHELDRIK, George; (DE). MEINDL, Kathrin; (DE).

BROENSTRUP, Mark; (DE). HOFFMANN, Holger; (DE). GUEHRING, Hans; (DE).

TOTI, Luigi; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja i referohet i një kompozimi të formulës (I) ku R3 dhe R4 janë në mënyrë të pavarur H ose OH, ku *m* dhe *n* janë në mënyrë të pavarur nga njëri-tjetri 0, 1 ose 2, i arritshëm nga *Actinomadura namibiensis* (DSM 6313), përdoret për trajtimin e infeksioneve bakteriale, infeksioneve virale dhe / ose dhimbjeve, dhe kompozimi farmaceutike që përmban atë. Përbërjet e formulës (I) janë përcaktuar si labyrinthopeptins dhe përbëhet nga një strukturë të lartë lidhëse peptidic me 18 amino acide që përmbajnë lanthionine- si mbetje dhe alfa dy zëvendësues analogë amino acid. Sekuenca amino acid është XDWXLWEXCXTGXLFXC, ku dy mbetjet Cys formojnë një urë lidhëse disulfide dhe për secilin X në mënyrë të pavarur përfaqëson një nga amino acidet jo-natyrale përfshira në lidhjen urave lidhëse.



-
- (11) 745
 - (21) 515
 - (22) 02/12/2009
 - (30) 03.12.2008 US 61/119,594
28.04.2009 US 61/173,363
 - (54) PESTIVIRUSET CIMERIKE
 - (51)
 - (73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA, US
 - (72) ANKENBAUER, Robert Gerard; LOU, Yugang; WELCH, Siao-Kun; YUAN, Ying
 - (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me pestiviruset¹ që kanë dobi si kompozime imunogjene dhe vaksina. Në këtë dokument gjithashtu përshkruhen metodat dhe takëmet për mjekimin ose prandalimin e përhapjes së infeksionit të virusit të diarresë virale të gjedhit, si dhe metodat dhe takëmet për diferencimin ndërmjet kafshëve të vaksinuara dhe të infektuara të llojit të egër.

-
- (11) 746
 - (21) 459
 - (22) 07/08/2009
 - (30) 20.08.2008 US 61/090,371
 - (54) PERBERJE TE PYRROLO[2,3-D]PYRIMIDINEs
 - (51) A01N 43/90; A 61K 31/519; C07D 487/00

¹ Viruse të familjes [Flaviviridae](#).

- (73) PFIZER INC. 235 East 42nd street, New Yourk, New York 10017, USA
(72) BERLINSKI, Pamela Jo; BIRCHMEIER, Matthew Joseph; BOWMAN, Jerry Wayne;
GONZALES, Andrea Joy; KAMERLING, Steven Glenn; MANN, Donald Wayne;
MITTON-FRY, Mark Joseph
(74) Trim Gjota

(57) Në këtë dokument janë të përshkruara përbërjet e pirrolo{2,3-*d*}pirimidine, përdorimet e tyre si inhibitorë Kinase Janus (JAK), komponimet farmaceutike që përmbajnë këto përbërje, dhe metodat për përgatitjen e këtyre përbërjeve.

-
- (11) 746-1
(21) 459
(22) 07/08/2009
(54) PERBERJE TE PYRROLO[2,3-D]PYRIMIDINEs
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd street, New Yourk, New York 10017, USA
(74) Trim Gjota

-
- (11) 747
(21) 537
(22) 21/12/2009
(30)
(54) FORMULIME QE PERMBAJNE EKTEINASKIDIN DHE DISAHARIDE
(51) A 61K31/4995; A 61P35/00; A61K 47/26
(73) Pharma Mar S.A., Sociedad Unipersonal Poligono Industrial La Mina Avda. De los Reyes, 1
Colmenar Viejo, 28770 Madrid Spain
(72) CALVO SALVE, Pilar; TOBIO BARREIRA, Maria; Nuijen, Bastiaan; Beijnen, Jacob
Hendrik
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi aktual ka të bëjë me formulimet me ekteinaskidine, metodat për përgatitjen e saj, pikat dhe mjetet e prodhimit me formulime të tilla, dhe metodat e trajtimit të sëmundjeve proliferative me formulimet siç është ekteinaskidini.

-
- (11) 748
(21) 538
(22) 21/12/2009
(30)
(54) METODE PER PRODHIMIN E NJE BROSHURE, FAQE ME SHENIME ME KETE
METODE DHE BROSHURE TE PRODHUAR NGA KJO METODE
(51) B42D 1/04, B42D 1/00, B42D 15/10
(73) TRÜB AG Hintere Bahnhofstrasse 12, 5001 Aarau, Switzerland

- (72) CHRISTEN, Paul; (CH). EGLI, Stefan; (CH).
STUTZ, Christof; (CH). FANKHAUSER, Oliver; (CH). HOFSTETTER, Stephan; (CH)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Ky zbulim ka të bëj me librezën (1) e cila përmban disa fletë (31) në mes të kopertinave (23) dhe çdo fletë e ka faqen e parë dhe të prapme. Së paku një fletë me shënime (2, 24-37) është e lidhur fort me kopertinat (23) dhe është e siguruar me këtë zbulim. Fleta me shënime (2, 24-27, 37) përmbanë shtresën fleksibile (3-7, 38) dhe kjo shtresë fleksibile (3-7, 38) posedon një zonë (3b, 4b, 5b, 6b, 7b) jashtë fletës me shënimeve (9, 11, 13, 14, 18, 41) . Në këtë zonë (3b, 4b, 5b, 6b, 7b), fleta me shënime (2, 24-27, 37) është e lidhur me kopertina (23) dhe me fletët e mbetura (31). Shtresa fleksibile (3-7) është e përforcuar në mënyrë të përhershme me së paku një shtresë (9, 11a, 13, 14q, 18, 41), për shembull me saldim ose me lidhje, ashtu që është lidhur në mënyrë të pazgjidshme pa pjesën lidhëse mekanike.

-
- (11) 748-1
(21) 538
(22) 21/12/2009
(30)
- (54) METODE PER PRODHIMIN E NJE BROSHURE, FAQE ME SHENIME ME KETE
METODE DHE BROSHURE TE PRODHUAR NGA KJO METODE
- (73) TRÜB AG Hintere Bahnhofstrasse 12, 5001 Aarau, Switzerland
- (74) Kujtesa Nezaj

-
- (11) 749
(21) 463
(22) 19/08/2009
(30) 22.08.2008 US 61/091037
- (54) KOMPONIMET PIROLOPIRIMIDINE DHE PERDORIMI I TYRE
- (51)
- (73) NOVARTIS AG; Lichtstrasse 35, 4056 Basel SWITZERLAND
ASTEX THERAPEUTICS Ltd.; 436 Cambridge Science Park, Milton Road, Cambridge, CB4
0QA United Kingdom
- (72) Gilbert BESONG; Christofer Thomas BRAIN; Clinton A. BROOKS; Miles Stuart
CONGREVE; Claudio DAGOSTIN; Guo HE; Ying HUO; Steven HOWARD; Yue LI;
Yipin LU; Paul MORTENSON; Troy SMITH; Moo SUNG; Steven WOODHEAD;
Wojciech WRONA
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Komponimet e zbuluara kanë të bëjnë me trajtime dhe terapi për protein kinazën shoqëruar me çrregullime. Ekziston gjithashtu një nevojë për komponimet e dobishme në trajtimin ose parandalimin apo përmirësimin e një apo më shumë simptomeve të kancerit, refuzimeve të transplantit, dhe sëmundjeve autoimune. Për më tepër, ekziston një nevojë për metodat për modulimin e veprimtarisë së proteinë kinazave, siç janë CDK1, CDK2, CDK4, CDK5, CDK6, CDK7, CDK8 dhe CDK9, duke përdorur komponimet e dhëna këtu.

(11) 750
(21) 346
(22) 05/05/2009
(30) 05.05.2008 EP 08290427.7
(54) DERIVATET E ACIDIT CYCLOPENTANECARBOXYLIK ME SHPERNDARJE
TEACILAMINO- TE ZEVENDESUAR DHE PERDORIMI I TYRE SI
FARMACEUTIKE
(51) C07 C233/00
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) Matthias Schaefer; Josef Pernerstorfer; Dieter Kadereit; Hartmut Strobel; Werngard
Czechtizky; Charlie Chen; Alena Safarova; Aleksandra Weichsel; Marcel Patek
(74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 751
(21) 395
(22) 19/06/2009
(30) 10 2006 059 825.3 19.12.2006 DE
(54) GJENET TEKE TE EXONIT TE KODIFIKUARA PER PEPTIDET E REJA BIO-
AKTIVE
(51) C07K14/515
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) JUNG, Eva; (DE). DITTRICH, Werner; (DE).
SCHEIDLER, Sabine; (DE)
(74) Ragip Malushaj

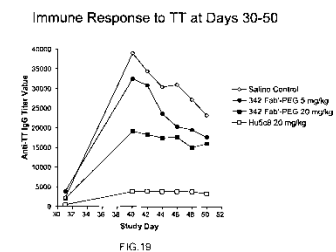
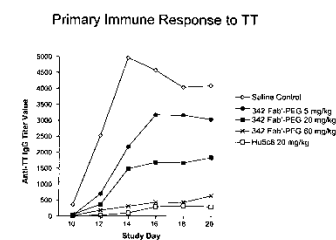
(57)

(11) 752
(21) 478
(22) 18/09/2009
(30) 60/919,816 22.03.2007 US
60/919,938 22.03.2007 US
60/920,495 27.03.2007 US
(54) PROTEINA TE LIDHURA, DUKE PERFESHIRE ANTITRUPA, DERIVATE TE
ANTITRUPAVE, DHE FRAGMENTE ANTITRUPASH, QE LIDHIN POSAQRISHT
CD154, DHE PERDORIMI I TYRE
(51) C07K16/28
(73) BIOGEN IDEC MA INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, USA
UCB PHARMA S.A. 60 Alee de la Recherche B-1070 Brussels Belgium

- (72) BURKLY, Linda C.; (US). FERRANT-ORGETTAS, Janine L.; (US). GARBER, Ellen A.; (US). HSU, Yen-ming; (US). SU, Lihe; (US). TAYLOR, Frederick R.; (US). ADAMS, Ralph; (GB). BROWN, Derek Thomas; (GB). POPPLEWELL, Andrew George; (GB). ROBINSON, Martyn Kim; (GB). SHOCK, Anthony; (GB). TYSON, Kerry Louise; (GB)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpikja siguron proteina lidhëse, që përfshijnë antittrupat, derivatë të antittrupave dhe fragmente të antittrupave, që veçanërisht lidhin një proteinë CD154 (CD40L). Kjo shpikje gjithashtu siguron një antitrup kimerik, të humanizuar apo plotësisht njerëzor, derivate të antitrupit ose fragment antitrupi që veçanërisht lidh në epitope në të cilën lidhet veçanërisht një fragment Fab I humanizuar që përfshin një sekuencë të ndryshueshme vargu të rëndë sipas SEQ ID NO:1 dhe që përfshin një sekuencë të ndryshueshme vargu të lehtë sipas SEQ ID NO: 2. Proteinat lidhëse CD154 të kësaj shpikje mund të vendosin funksion relativ ndikues të ulur në një antitrup anti-CD154 të dytë. Proteinat lidhëse CD154 të kësaj shpikje janë të dobishme në diagnostikimin dhe metoda terapeutike, si në mjekimin dhe prandalimin e sëmundjeve që përfshijnë ato që përmbajnë reagime imune të padëshiruara që ndërmjetësohen nga ndërveprimi CD154-CD40.

Inhibition of IgG Immune Response to Tetanus Toxoid in Cynomolgus Monkeys



- (11) 753
- (21) 473
- (22) 10/09/2009
- (30) 10.09.2008 US 61/095,797
- (54) METODAT E PERDORIMIT TE KOMPONIMEVE AMINOPIRIDINE ME CLIRIM TE ZGJATUR
- (51)
- (73) ACORDA THERAPEUTICS, INC. 15 Skyline Drive Hawthorne, NY 10532, USA
- (72) Andrew R. Blight; Ron Cohen
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Këtu janë paraqitur metodat dhe përbërjet që lidhen me përdorimin e aminopiridineve, të tilla si fampridine, për të përmirësuar dëmtimet e pacientëve me një gjendje demielinuese, të tilë si MS.

(11) 754
(21) 376
(22) 12/06/2009
(30) 13.06.2009 FR 0803299
(54) DERIVATET E REJA TE (PIPERAZINYL PONTE)-1-ALCANONE DHE PERDORIMI I TYRE SI INHIBITORE TE p75
(51)
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) BARONI, Marco
(74) Ragip Malushaj

(57)

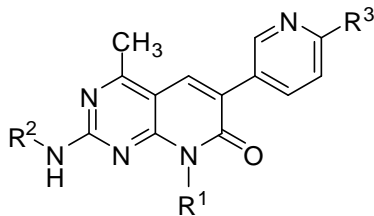
(11) 755
(21) 426
(22) 26/06/2009
(30) 27.06.2008 US 61/076,232
24.04.2008 US 61/214,557
(54) PERBERJE TE REJA ADNJUVANTE
(51)
(73) PFIZER INC 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA
(72) BAGI Cedo Martin; CHILDERS Tedd Alan; DOMINOWSKI Paul Joseph; KREBS Richard Lee; MANNAN Ramasamy Mannar; OLSEN Mary Kathryn; THOMPSON James Richard; WEERATNA Risini Dhammika; YANCEY Robert John Jr.; ZHANG Shucheng
(74) Ragip Malushaj

(57) Aplikimi ka të bëjë me proceset për përgatitjen e komponimeve sipas Formulës I (Formula kimike duhet të futur këtu pasi që paraqet formën e abstraktit në këtë letër) Ky komponim është një intermediate i cili përdoret për prodhimin e komponimeve që janë të dobishme si agjentë hypocholesterolemik në trajtimin dhe parandalimin e atherosklerosit.

(11) 756
(21) 479
(22) 25/09/2009
(30) 30.09.2008 US 61/194,761
(54) AGJENTET FRENUES PIRIDOPRIMIDINON TE P13K DHE Mtor

- (51)
(73) Exelixis, Inc. 220 East Grand Avenue, P.O. Box 511, South San Francisco, CA 94083, U.S.A.
(72) BAIK, Tae-Gon; MA, Sunghoon; BUHR, Chris A.; NUSS John M.
(74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi drejtohet kah Përbërësit e Formulës I:



Në mënyrë fakultative si një stereoizome i vetëm ose përzierje e stereoizomerëve në të, dhe përveç kësaj në mënyrë facultative një kripë të tij farmaceutikisht të pranueshme; si dhe metodat për krijimin dhe përdorimin e përbërësve.

-
- (11) 757
(21) 519
(22) 07/12/2009
(30) 23.12.2004 US 638667 P
08.06.2005 US 688901 P
(54) Perberjet e modulatorit te receptorit 5HT2C dhe metodat e perdorimit te tyre
(51) A61K31/135, A61K31/55, A61P3/04
(73) Arena Pharmaceuticals Inc. San Diego, CA 92121-3223, US
(72) BEHAN, Dominic P.; SMITH, Brian M.; BJENNING, Christina
(74) Ali Asani

(57) Shpikja e tanishme ka të bëjë me forma kompozimet të cilat veprojnë si modulatorë 5HT2c receptorë, kompozimet të cilat i përfshijnë këto kompozime, dhe veprimet për përdorimin e këtyre njësive dhe kompozimeve

-
- (11) 758
(21) 248
(22) 15/01/2008
(30) 18.01.2008 JP 2008-008680
18.01.2008 US 61/021939
31.07.2008 JP 2008-197204
31.07.2008 US 61/085024
(54) DERIVATE AMINODIHIDROTIAZINI TE BASHKUARA
(51)

- (73) Eisai R&D Management Co., Ltd. Koishikawa 4-6-10 Bunkyo-ku Tokyo 112-8088 / JP
(72) Yuichi SUZUKI; Takafumi MOTOKI; Toshihiko KANEKO; Mamoru TAKAISHI;
Tasuku ISHIDA; Kunitoshi TAKEDA; Yoichi KITA; Noboru YAMAMOTO; Afzal
KHAN; Peaschalis DIMOPOULOS
(74) Ali Asani

(57) Përbërje e shfaqur nëpërmjet formulës (I):
[Formula 1]

Ose krija e tij farmaceutikisht e pranueshme ose solvate, me ç' rast unaza A është C6-14 aril grup ose te ngjashme, L është -NReCO- ose te ngjashme (me c rast Re është atom hidrogjeni ose te ngjashme), Unaza B është C6-14 aril grup ose te ngjashme X është C1-3 grup alkilen ose te ngjashme, Y është lidhje e vetme ose te ngjashme, Z është C1-3 alkilen grup ose te ngjashme, R1 dhe R2 secili i pavarur nga njëri tjetri janë atom hidrogjeni ose te ngjashme, R3, R4, R5 dhe R6 janë te pavarur nga njëri tjetri atom hidrogjeni, halogjen, ose te ngjashme, ka efekt inhibimi ne produktionin A□ ose BACE1 efekt inhibues edhe është i dobishëm si agjent profilaktik ose terapeutik për sëmundjen neurodegenerative e shkaktuar me A□ dhe e karakterizuar me dominimin e llojit Alchajmer

-
- (11) 759
(21) 418
(22) 26/06/2008
(30) DE 10 2004 008 112.3 18.02.2004 DE
DE 10 2004 012 921.5 17.03.2004 DE
DE 10 2004 032 263.5 03.07.2004 DE
(54) 8-[3-AMINO-PIPERIDIN-1-YL]-XANTINAT, PRODHIMI I TYRE DHE PERDORIMI
NE FORME TE INHIBITORIT TE DDP-IV
(51) C07D473/04, A61K31/437, A61P3/10
(73) Boehringer Ingelheim International GmbH 55216 Ingelheim am Rhein / DE
(72) HIMMELSBACH, Frank; (DE). LANGKOPF, Elke; (DE). ECKHARDT, Matthias; (DE).
TADAYYON, Mohammad; (DE). THOMAS, Leo; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me zëvendësimin e ksantineve të formulës së përgjithshme (I), ku R është ashtu siç është definuar në kërkesën 1, dhe me tautomeret, stereoizomeret, përzierjet dhe kripërat e tyre, produktet e theksuara shfaqin vlerë të çmuara farmaceutike, posaçërisht në frenimin e efektit në aktivitetin e enzimës dipeptidilpeptidaz-IV (DPP-IV)

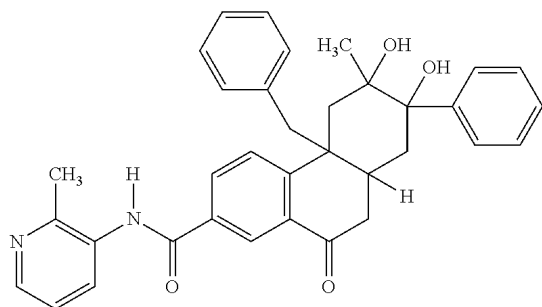
-
- (11) 760
(21) 476
(22) 15/09/2009
(30) 10 2005 019 201.7 21.04.2005 DE
(54) DIHYDROTIENOPIRIMIDINET PER TRAJTIMIN E SEMUNDJEVE
INFLAMMATORE

- (51) C07D495/04, A61P11/00, A61K31/519
(73) Boehringer Ingelheim International GmbH 55216 Ingelheim am Rhein / DE
(72) POUZET, Pascale; (DE). HOENKE, Christoph; (DE).
MARTYRES, Domnic; (DE). NICKOLAUS, Peter; (DE). JUNG, Birgit; (DE)
(74) Ali Asani

(57) Shpikja ka të bëjë me dihidrotienopirimidinet e reja të formulës së përgjithshme (I) si dhe kripërat farmaceutikisht të pranueshme, diastomeret, enantiomeret, recematet, hidratet, ose solvatet e tyre, të cilat janë të përshtatshme për trajtimin e sëmundjeve ose sëmundjeve të traktit respirator, sëmundjeve gastrointestinale ose sëmundjeve, sëmundjeve infalmatore të nyejve, lëkurës, ose syve, sëmundjeve të sistemit qendror ose periferar nervor, ose sëmundjeve të kancerit. Gjithashtu të bashkangjiturat janë kompozime farmaceutike që përmbajnë kompozime të shpikura.

-
- (11) 761
(21) 445
(22) 23/07/2009
(30) 28.07.2008 US 61/084,095
(54) PERBERJET E FENANTHRENONES, PERBERJET DHE METODAT
(51)
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA
(72) RUCKER Paul Vincent
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme adresohet në përbërjet e Formulës I:
(I)



ose kripërat prej tyre, të cilat janë rregullatorë të receptorit glukokortikoid. Përbërjet dhe kripërat e shpikjes janë të dobishme në trajtimin e gjendjeve të ndërmjetësura nga aktiviteti i receptorit glukokortikoid.

-
- (11) 762
(21) 514
(22) 04/12/2009
(30) MI2006A000282 16.02.2006 IT

(54) PERBERJA HIPERBARIK E QENDRUESHME E RE QE PERMBAN PRILOKAIN HCL, PERDORIMI I PERBERJES SE RE TE PERMENDUR PER ANESTEZI INTRATEKALE, DHE METODA PER PRODHIMIN E PERBERJES SE PERMENDUR

(51) A61K47/26, A61K31/167, A61P23/02

(73) Sintetica S.A. Via Penate, 5 6850 Mendrisio Zvicer

(72) MITIDIERI, Augusto; (IT). DONATI, Elisabetta; (IT)

(74) Xhevdet Rama

(57) Shpikja pranishëm bëjë Perberje reja ruajtës-lira Hyperbaric e prilocaine HCI destinuar për përdorim në narkozë intratekale, karakterizuar nga stabilitetit të lartë në temperaturën e ambientit (15 ° C-27 ° C).Shpikje pranishëm gjithashtu të bëjë një metodë për prodhimin tha kompozime.

(11) 763

(21) 305

(22) 03/03/2009

(30) 03.03.2008 FR 0801155

(54) DERIVATET PLATIN-KARBENE N-HETEROCIKLIKE PERGATITJA E TYRE DHE APLIKIMI I TYRE SI TERAPEUTIK

(51)

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) MAILLIET Patrick; MARINETTI Angela; SKANDER Myriem

(74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 764

(21) 416

(22) 24/06/2009

(30) 60/739,462 23.11.2005 US

60/783,322 17.03.2006 US

60/844,855 15.09.2006 US

(54) ANTAGONIZMAT AKTIVIN-ACTRIIA DHE APLIKIMI PER STIMULIMIN E RRITJES SE ASHTIT

(51) A61K38/17

(73) ACCELERON PHARMA INC. 24 Emily Street, Cabridge, MA 02139 SHBA

(72) KNOPF, John; (US). SEEHRA, Jasbir; (US)

(74) Xhevdet Rama

(57) Në disa aspekte kjo shpikje paraqet përbërje dhe metoda për nxitjen e zhvillimit të kockave dhe rritjes së dendësisë së tyre.

(11) 765

- (21) 501
(22) 10/11/2009
(30) 08.12.2008 US 61/120613
(54) PROCESI PER PRODHIMIN E DERIVATEVE TE ZEVENDESUESHME 5-METOKSIMETILPIRIDINE-2,3-ACID DIKARBOKSILIK
(51)
(73) BASF SE 67056 Ludwigshafen , Gjermani
(72) David, Cortes
(74) Xhevdet Rama

(57)

- (11) 766
(21) 448
(22) 29/07/2009
(30) 0408652 05.08.2004 FR
(54) DERIVATET EN-(1H-INDOLYL)-H-INDOLE-2-CABOXAMIDE, PERGATITJA DHE PERDORIMI I TYRE TERAPEUTIK
(51) C07D209/42, A61K31/404, A61P29/00
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) DUBOIS, Laurent; (FR). EVANNO, Yannick; (FR).
EVEN, Luc; (FR)
(74) Ragip Malushaj

(57) Shpikje lidhet tek komponimet e formulës së përgjithshme (I): në të cilën X1, X2, X3, X4, Z1, Z2, Z3, Z4 dhe Z5 përfaqësojnë, në mënyrë të pavarur nga njëri-tjetri, një atom hidrogjen ose halogjen ose një C1-C6-alkil, C3-C7-cikloalkil, C1-C6-fluoroalkil, C1-C6-alkoksi, C1-C6-fluoroalkoksi, ciano, C (O) NR1R2, nitro, NR1R2, C1-C6 tioalkil, -S (O) -C1-C6-alkil, -S (O) 2-C1-C6-alkil, SO2NR1R2, NR3COR4, NR3SO2R5 ose aril

X5 paraqet një atom hidrogjeni ose halogjeni ose një C1-C6-alkil, C1-C6-fluoroalkil

R përfaqëson një 4-, 5-, 6- ose 7-indolil zëvendësuar opsionalisht

Y përfaqëson një atom hidrogjeni ose një grup alkil C1-C6

N është 0, 1, 2 ose 3

R1 dhe R2, pavarësisht nga njëri-tjetri, një atom hidrogjen ose një C1-C6-alkil, C3-C7-cikloalkil, C3-C7-cikloalkil-C1-C3-alkil, ose aril

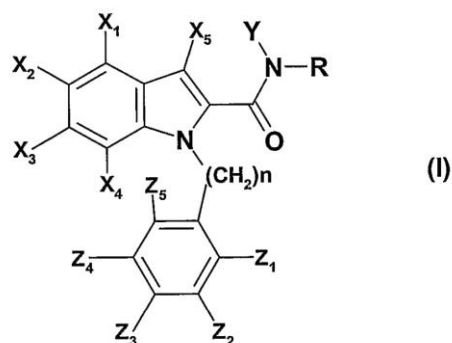
ose R1 dhe R2 formojnë, së bashku me atomin e nitrogenit që i bart ato, një azetid, pirrolidin, piperidin, azepin, morfolin, tiomorfolin, piperazin ose homopiperazin grup, grup i cili është i zëvendësuar opsionalisht nga C1-C6-alkil, C3-C7 cikloalkil, C1-C3 C3C7cycloalkyle-alkil ose aril

R3 dhe R4 përfaqësojnë, në mënyrë të pavarur nga njëri-tjetri, një atom hidrogjen ose një C1-C6-alkil ose aril

R5 është alkil C1-C6 ose aril

Të bazës ose të një kripe të shtuar me një acid, dhe në formën e hidratit ose tretësi.

Metoda e përgatitjes dhe aplikimit terapeutik.



-
- (11) 767
(21) 477
(22) 16/09/2009
(30) 16.09.2008 FR 0805062
(54) PROCESI I PERGATITJES SE 1,6,2,3-DIANHIDRO-BETA-D-MANNOPYRANONES
(51)
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
(72) GROSSI Pierre Jean; ROVERA Jean-Claude; SOLE Raphaël; HOFF Christian
(74) Ragip Malushaj

(57)

- (11) 768
(21) 475
(22) 14/09/2008
(30) 60/324,165 21.09.2001 US
(54) BASHKDYZIMET TË CILAT PËRMBAJNË LAKTAM DHE DERIVATET E TYRE SI INHIBITOR I FAKTORIT XA
(51) C07D471/04, A61K31/437, A61P7/02, C07D413/14
(73) Bristol-Myers Squibb Company a Delaware (USA) corporation P.O., Box 4000 Princetown Nj 085-13-4000 UNITED STATES OF AMERIKA
(72) PINTO, Donald; (US). QUAN, Mimi; (US). ORWAT, Michael; (US). LI, Yun-Long; (US). HAN, Wei; (US). QIAO, Jennifer; (US). LAM, Patrick; (US). KOCH, Stephanie; (US)
(74) Xhevdet Rama

(57) Aplikimi i pranishëm përshkruan -laktam përmban komponimet dhe derivate të tyre i Formules I: P_i4 -PMM_i4? ose format e tyre farmaceutikisht të pranueshme kripë e tij, ku unaza

P, nëse është e pranishme, është një karbocikël 5-7 anetareshe ose unaze heterocikel dhe M është një karbocikël 5-7 anetareshe ose heterocikel. Komponime e shpikjes në fjalë janë të dobishme si frenuesit e tripsin-like serinë proteaza, specifikiht faktor Xa.

- (11) 769
- (21) 319
- (22) 25/03/2009
- (30) 03.04.2008 NO 20081658
- (54) PAISJA PER MBERTHIM PER KARRIGE
- (51)
- (73) Peter Opsvik Pilestredet 27 H NO-0164 OSLO Norway
- (72) Peter Opsvik (NO)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi i pranishëm ka të bëjë me një pajisje për mbërthim për përdorim në një karrige për fëmijë (40) me një pllak për ulje (41), ku pllaka për ulje ka një vrimë vertikale, që karakterizohet në një pjesë tërthore (1) të lidhur me dy pjesë anësore (2), të cilat janë të bashkuar nga një shufër tërthore (3) dhe përcaktojnë një hapje (6), ku shufra tërthore (3) është pozicionuar në një distancë vertikale nga pjesa tërthore (1) kur pajisja për mbërthim është e montuar; dy elemente shtrirëse kryesisht vertikale (4) që do të futen në vrimë, të lidhura me pjesën e poshtme të pjesës tërthore (1) dhe/ose pjesa anësore (2) në skajet e tyre më të larta, ku elementet shtrirëse (4) secila përbëhet të paktën nga një grep mbyllës në skajet e tyre më të ulëta të cilat kanë një shtrirje horizontale më të madhe se sa elementet shtrirëse.

- (11) 770
- (21) 152
- (22) 16/10/2008
- (30) 04105639.1 09.11.2004 EP
60/628,717 17.11.2004 US
- (54) METODAT E PASTRIMIT TE FSH-së
- (51) C07K14/59, A61K38/04
- (73) ARES TRADING S.A. Zone Industrielle de l'Ourietaz, 1170 Aubonne, CH
- (72) VALAX, Pascal; (CH). WENGER, Pierre; (FR).
STANLEY, Anne; (NZ). DELEGRANGE, Lydia; (CH). CAPPONI, Luciano; (CH)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja ka të bëjë me një metodë për purifikimin FSH rekombinante human ose një variant FSH filluar nga FSH papërpunuar, qe perفشin hapat e meposhtem: 1. bojë-kromatografi e afinitetit; 2. kromatografia e ndërveprimit hidrofobik; dhe 3. faza kromatografia reverse.

- (11) 771
- (21) 44
- (22) 15/09/2008

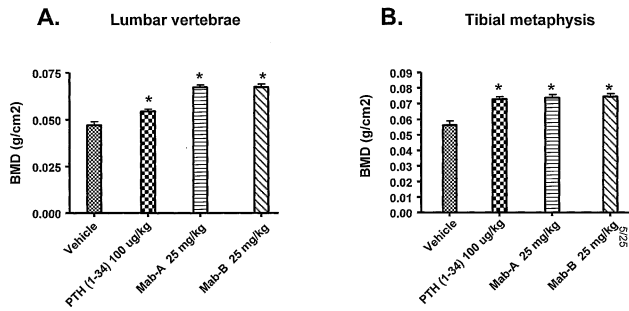
- (30) 2006-083322 24.03.2006 JP
- (54) KOMPONIMET HERBICIDE
- (51) A01P13/00, A01N47/36, A01N25/30, A01N25/14
- (73) ISHIHARA SANGYO KAISHA, LTD. 3-15, Edobori 1-chome, Nishi-ku, Osaka-shi Osaka, 550002 Japan
- (72) YOSHII, Hiroshi; (JP). YAMADA, Ryu; (JP)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Më shumë se kurdoherë, përmirësimi i efektit të përbërësit aktiv nga aspekti herbicidal dhe reduktimi i dozës së tij nevojiten për reduktimin e ngarkesës mjedisore në një vend ku herbicidi administrohet ose në periferi të tij.

Një përbërje herbicidale që përmban (1) një komponim herbicidal sulfonilurea ose kripën e tij dhe (2) një polioksialkilen alkil eter fosfat ose kripën e tij. Një metodë për kontrollimin e bimëve të padëshiruara ose pengimin e rritjes së tyre, duke administruar një përbërje të tillë herbicidale.

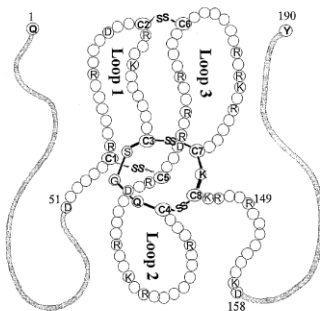
-
- (11) 773
 - (21) 383
 - (22) 15/06/2009
 - (30) 60/677,583 03.05.2005 US
 - 60/776,847 24.02.2006 US
 - 60/782,244 13.03.2006 US
 - 60/792,645 17.04.2006 US
 - 11/411,003 25.04.2006 US
 - (54) AGJENSET LIDHES TE SKLEROSTINES
 - (51) C07K14/51, C07K16/18
 - (73) UCB Pharma, S.A. Allee de La Recherche 60, 1070 Brussels, Belgium
 - AMGEN, INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, CA 91320, U.S.A.
 - (72) PASZTY, Christopher; (US). ROBINSON, Martyn, Kim; (GB). GRAHAM, Kevin; (US). HENRY, Alistair, James; (GB). HOFFMANN, Kelly, Sue; (US). LATHAM, John; (US). LAWSON, Alastair; (GB). LU, Hsieng, Sen; (US). POPPLEWELL, Andy; (GB). SHEN, Wenyan; (US). WINKLER, David; (US). WINTERS, Aaron, George; (US)
 - (74) Kujtesa Nezaj

(57) Paraqiten përbërjet dhe metodat lidhur me epitopet e proteinës sklerostine, dhe agjentëve për lidhjen sklerostine, të tillë si antitruapat që janë të aftë për lidhjen me sklerostin.



* = statistically significantly different from Vehicle
 Error bars = Mean +/- standard deviation

-
- (11) 774
 - (21) 386
 - (22) 15/06/2009
 - (30) 60/677,583 03.05.2005 US
 - 60/776,847 24.02.2006 US
 - 60/782,244 13.03.2006 US
 - 60/792,645 17.04.2006 US
 - 11/410,540 25.04.2006 US
 - (54) EPITOPET E SKLEROSTINES
 - (51) C07K14/51, A61K38/10, A61K38/17
 - (73) UCB Pharma, S.A. Allee de La Recherche 60, 1070 Brussels, Belgium
 - AMGEN, INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, CA 91320, U.S.A.
 - (72) LU, Hsieng, Sen; (US). PASZTY, Christopher; (US). ROBINSON, Martyn Kim; (GB).
 - HENRY, Alistair James; (GB). HOFFMANN, Kelly Sue; (US). LATHAM, John; (US).
 - LAWSON, Alastair; (GB). WINKLER, David; (US). WINTERS, Aaron George; (US)
 - (74) Kujtesa Nezaj
 - (57) Këtu paraqiten përbërjet dhe metodat lidhur me epitopet e proteinës sklerostine, dhe agjentëve për lidhjen sklerostine, të tillë si antitruapat e aftë për lidhjen e sklerostinin.



(11) 776

-
- (11) 778
(21) 350
(22) 08/05/2009
(30) 10 2005 048 293.7 08.10.2005 DE
(54) FORMULE E VONUAR PER PRANALCASAN
(51)
(73) Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Brüningstrasse 50 65929 Frankfurt am Main DE
(72) SOENNICHSEN, Caren; (DE). WESCH, Roland; (DE).
MEIER, Heiko; (DE)
(74) Trim Gjota

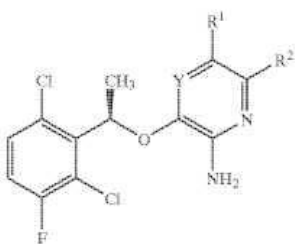
(57) Tabletat e reja ngadalsuese që përmbajnë së paku dy shtresa, ku së paku një shtresë në mënyrë të shpejtë çliron një ilaç 1S 9S (RS, 3S) N-(2-Ethoksi-5-okso- tetrafuran-3-il)-6, 10-dioekso-9-(isokinolin-1-oil-DOLLAR A amino)-1, 2, 3, 4, 7, 8, 9, 10-oktahidro- 6-H-piridazino [1, 2-a] [1, 2] diazepin- DOLLAR A 1-karboksamide dhe/ose kripëra dhe derivate të tyre dhe/ose acidet e çliruara prej tyre dhe së paku një shtresë që çliron një ilaç 1S, 9S (RS, 3S) N-(2-Etoksi-5-okso-tetrafuran-3-il)-6,10-dioekso-9- DOLLAR A (izokinolin-1-oil-amino)-1, 2, 3, 4, 7, 8, 9, 10-oktahidro-6-H-piridazino DOLLAR A [1, 2-a] [1, 2] diazepin-1-karboksamide dhe/ose kripëra ose derivate të tyre dhe/ose acidet e çliruara prej tyre në një mënyrë të vonuar për trajtimin e sëmundjeve autoimune, diatetin e tipit I dhe tipit II, artritin reumatoid, osteoartritin dhe/ose psoriazinë.

-
- (11) 779
(21) 52
(22) 23/09/2008
(30) 30.05.1997 SE 9702065
(54) PROCESI I RI I PERGATITJES SE KRIPES SE MAGNEZIUM TRIHIDRATIT TE S-OMPERAZOLIT
(51)
(73) ASTRAZENECA AB., S-151 85 Södertälje, SE
(72) COTTON Hanna ; KRONSTROM Anders; Mattson, Anders; MÖLLER Eva
(74) Fatos Rexhaj

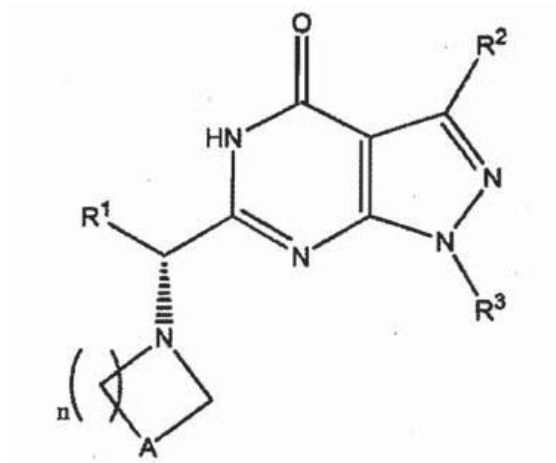
(57) Kjo shpikje ka të bëjë me procesin e ri për përgatitjen e formës së re të enantiomerit(-) 5-metoksi-2-[[[(4-metoksi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfinil]-1H-benzimidazolit, e që është S-omperazoli (omeprazoli-S). Më saktë, ka të bëjë me procesin e ri për përgatitjen e formës së re të trehidratit të kripës së magnezit S-omeprazolit. Më tutje kjo shpikje ka të bëjë me intermediert e rinjë që përdoren në këtë procedurë.

-
- (11) 780
(21) 91/10

- (22) 09/06/2010
 (30) 60/605,086 26.08.2004 US
 (54) PERBERJE TE AMINOHETEROARYL ENANTIOMERIKISHT TE PASTRA PER
 PERDORIM SI INHIBITORE TE PROTEIN KINASEs (CYP3A4)
 (51) C07D241/20
 (73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA, US
 (72) CUI, Jingrong, Jean; (US). FUNK, Lee, Andrew; (US).
 JIA, Lei; (US). KUNG, Pei-Pei; (US). MENG, Jerry, Jialun; (US). NAMBU, Mitchell,
 David; (US). PAIRISH, Mason, Alan; (US). SHEN-Hong; (US). TRAN-DUBE,
 Michelle, Bich; (US) .
 (74) Trim Gjota
- (57) Sigurohen përbërje enantiomerikisht të pastra të formulës 1, si dhe metodat për sintezën dhe e tyre dhe përdorimi. Përbërjet e preferuara janë inhibitorë të fuqishëm të c-Met protein kinase, dhe janë të dobishëm në trajtimin e çrregullimeve të rritjes të qelizës jonormale, si kancerat.



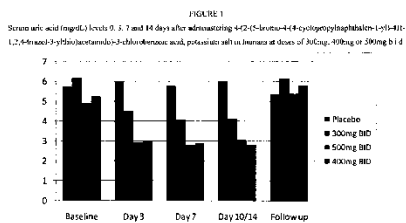
-
- (11) 781
 (21) 04-10
 (22) 26/01/2010
 (30) 26.01.2009 US 61/206,092
 (54) PERBERJE AMINO-HETEROCIKLIKE
 (51)
 (73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA, US
 (72) CLAFFEY, Michelle Marie; HELAL, Christopher John; VERHOEST, Patrick Robert
 (74) Trim Gjota
- (57) Shpikja përshkruan komponimet PDE9-inhibuese të Formulës (I),



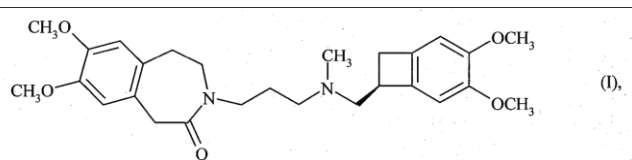
dhe kripërat e tyre farmaceutikisht të pranueshme, ku R^1 , R^2 , R^3 , A dhe n janë siç janë përcaktuar këtu. Janë përshkruar gjithashtu përbërjet farmaceutike që përmbajnë komponimet e Formulës I, si dhe përdorimi i tyre në trajtimin e çrregullimeve neurodegjenerative dhe kognitive, të tilla si sëmundja Alzheimer dhe skizofrenia.

- (11) 782
 (21) 84/10
 (22) 26/05/2010
 (30) 60/990,574 27.11.2007 US
 61/094,388 04.09.2008 US
 (54) KOMPONIMET TE REJA DHE PERBERJET E METODAT E PERDORIMIT
 (51) C07D249/12, C07D235/28
 (73) Ardea Biosciences Inc. 4939 Directors Place San Diego, California 92121, USA
 (72) QUART, Barry D.; (US). GIRARDET, Jean-luc; (US).
 GUNIC, Esmir; (US). YEH, Li-Tain; (US)
 (74) Trim Gjota

(57) Në dokument përshkruhen përbërjet e dobishme në rregullimin e niveleve të acidit urik në gjak, formulimet që i përmbajnë ato dhe metodat e përdorimit të tyre. Në disa mishërime, përbërjet e përshkruara përdoren në trajtimin ose parandalimin e çrregullimeve të lidhur me nivelet jonormale të acidit urik.

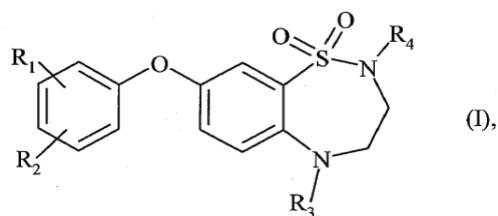


-
- (11) 783
(21) 53-10
(22) 24/03/2010
(30) 31.03.2009 FR 09.01556
(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E IVABRADINIT DHE KRIPERAT E TIJ SHITESE ME NJE ACID FARMACEUTIKISHT TE PRANUESHEM
(51)
(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
(72) Jean-Louis PEGLION; Aimee DESSINGES; Bernard SERKIZ
(74) Kujtesa Nezaj
(57) Procesi për sintezën e ivabradinit të formulës (I):



dhe kripërave të tij shtesë me një acid farmaceutikisht të pranueshëm.

- (11) 784
(21) 42/10
(22) 17/03/2010
(30) 20.03.2009 FR 09.01300
(54) PERBERESIT E RINJ BENZOTIADIAZEPIN, NJE PROCES PER PERGATITJEN E TYRE DHE PERBERJET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATA
(51)
(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France
(72) Patrice DESOS; Alexis CORDI; Laurence DANOBIER; Pierre LESTAGE
(74) Kujtesa Nezaj
(57) përbërësit e formulës (I):



ku:

R₁ dhe R₂, që mund të jenë të njëjtë ose të ndryshëm, secili përfaqëson një atom hidrogjeni ose halogjen, një grup alkil, alkoksi, alkiltio, acil, alkoksikarbonil, karboksi, hidroksid, hidroksialkil, ciano, nitro, amino, aminokarbonil të zëvendësueshëm ose të pazëvendësueshëm, aminosulfonil, alkilsulfonilaminoalkil, N-hidroksi-karboksimidamid ose benziloksi,

R₃ përfaqëson një atom hidrogjeni, ose një grup alkil, cikloalkil ose cikloalkilalkil,

R₄ përfaqëson një atom hidrogjeni ose një grup alkil të zëvendësueshëm ose të pazëvendësueshëm

Medikamentet.

(11) 785

(21) 52/10

(22) 24/03/2010

(30) 31.03.2009 FR 09.01555

(54) PROCESI I RI PER SINTEZEN E IVABRADINIT DHE KRIPERAT E TIJ SHTESE ME NJE ACID FARMACEUTIKISHT TE PRANUESHEM

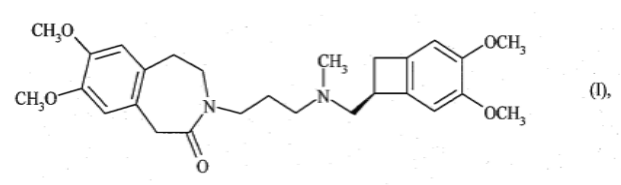
(51)

(73) LES LABORATORIES SERVIER 35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, France

(72) Jean-Louis PEGLION; Aimee DESSINGES; Bernard SERKIZ

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Procesi për sintezën e ivabradinit të formulës (I):



dhe kripërave të tij shtesë me një acid farmaceutikisht të pranueshëm.

(11) 786

(21) 31/10

(22) 05/03/2010

(30) 07291072.2 05.09.2007 EP

61/015,240 20.12.2007 US

(54) PERDORIMI I URAT-it TE OXIDASES PER TRAJTIMIN OSE PROFILAKSINE E CRREGULLIMEVE OSE SEQUELAVE JO DIREKTE TE ZEMRES SHKAKTUAR NGA ARSYE ISHEMIKE OSE REPERFUNKSIONALE

(51) A61P9/10, C12N9/06

(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) LINZ, Wolfgang; (DE). SCHAEFER, Matthias; (DE)

(74) Ragip Malushaj

(57)

Shpikja lidhet me përdorimin e një oksidazeurate, preferohet rikombinimi oksidazeurate, për shembull: Rasburicase, për prodhimin e një medikamenti për trajtimin ose profilaksinë e çrregullimeve ose pasojave indirekte të zemrës të shkaktuara nga gjendja iskemike ose nga reperfuzioni, për shembull: gjatë dhe pas kirurgjis kardiaksi CABG (koronare graft arterie bypass), PCI (ndërhyrja percutaneous koronare), transplantimi, pas infarkti i miokardit dhe për trajtimin ose profilaksinë e sëmundjes koronare të arteries, ose mos funksionimit të zemrës, për shembull: dëmtimet kongjестive të zemrës.

(11) 787

(21) 110

(22) 16/10/2008

(30) 03104810.1 18.12.2003 EP

60/567,182 30.04.2004 US

04105312.5 26.10.2004 EP

(54) MORFOLINILI CILI PERMBAN BENZIMIDAZOL SI INHIBITORE REPLIKACION I VIRUSIT SINCICIJON RESPIRATOR

(51) C07D401/06, A61K31/4184, C07D413/14, A61P11/00, A61P31/12

(73) Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Eastgate Village Eastgate Little Island Co Cork, IE

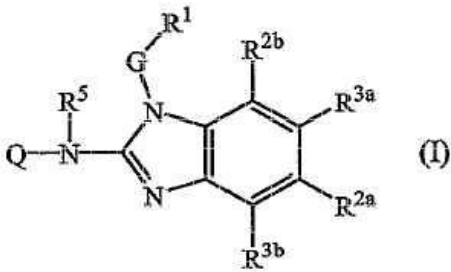
(72) BONFANTI, Jean-François; (FR). ANDRIES, Koenraad, Jozef, Lodewijk; (BE). FORTIN, Jérôme, Michel, Claude; (FR). MULLER, Philippe; (FR).

DOUBLET, Frédéric, Marc, Maurice; (FR). MEYER, Christophe; (FR). ILLEBRORDS, Rudy, Edmond; (BE). GEVERS, Tom, Valerius, Josepha; (BE).

TIMMERMAN, Philip, Maria, Martha, Bern; (BE)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Pranishme shqetësimet shpikje morfolinil permbajtur benzimidazoles që ka aktivitet frenues mbi replikimin e virusit respirator sincitial dhe që ka formulën (I), a prodruq, N-oksidit, addition kripë, amine kuaternare, kompleks metali, ose forme izomerike stereokimike e tij, ku G është nje lidhje direkte ose i zëvendësuar opsionalisht C1-10alkanediyl; RL është Ar1 ose nje heterocikel biciklik ose monociklik Q është R7, pirolidinil i zëvendësuar me R7, piperidinil i zëvendësuar me R7, ose homopiperidinil i zëvendësuar me R7; një nga R2a dhe R3a perzgjidhet nga halo, opsionalisht mono- ose polysubstituted Cl-6alkyl, opsionalisht mono- ose polysubstituted C2-6alkenil, nitro, hidroksi, Ar2, N (R4aR4), N (R4aR4) sulfonil, N (R4aR4) karbonil, C1-6 alkiloksi, Ar2oxy, Ar2Cl-6alkyloxy, karboksil, Cl-6alkyloxycarbonyl, ose -C (= Z) Ar2; dhe tjetri nga R2a dhe R3a është hidrogjen; ne rastin R2a është e ndryshme nga hidrogjen, pastaj R2b është hidrogjen, C1-6 alkil ose halogjen dhe R3b është hidrogjen; ne rastin R3a është e ndryshme nga hidrogjen, pastaj R3b është hidrogjen, C1-6 alkil ose halogjen dhe R2b është hidrogjen. Ajo ka të bëjë më tej përgatitjen e tyre dhe kompozime që përbëjnë këto komponimet, si dhe përdorimi i saj si një ilaç.



-
- (11) 788
 (21) 47/10
 (22) 22/03/2010
 (30) 12.12.2003 EP 0307888
 (54) SISTEMI I SHPERNDARJES TRANSDERMALE TE GESTODENIT
 (51) A61K9/70, A61K31/565
 (73) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim am Rhein, DE
 (72) Langguth, Thomas (DE) • Bracht, Stefan, Dr. (DE)
 Dittgen, Michael, Prof. Dr. (DE) • Huber, Petra (DE) • Schenk, Drik (DE)
 (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Invencioni aktualldhet me pjesën e shtresës e cila përmban meidkemnte me koncentrim të permbajtejs së ultë të hormoneve, sikurse që janë gestodeni, dhe opcionlaisht një estrogen (e.g. ethinyl estradiol). Gjatë adminestrimt të kësaj shtrese te gruaja, niveli i gestodeni në plazmës mbërrihet të jetë së paku deri në 1.0 ng/ml në kushtë të qendrueshme pa patur nevojë të shoqërohet me depërtimin e zmadhuesëve ose lejimin e zmadhuesve në shtresën me përmbajtje të mdeikamentit. Nivelet e kënaqëshme të hormoneve në plazma është po ashtu i arrijtur gjatë një periudhe prej një jave , duke e bërë pjesën e shtresës të aplikueshme për perdorim për kontracepcion te femrat (gratë) me konceptin baze të perdorimit (administrimt) të pjesës së shtresës me përmbajtje të medikamentit një herë në javë.

-
- (11) 789
 (21) 173
 (22) 29/10/2008
 (30) 2005-182415 22.06.2005 JP
 (54) TABLETA ME PERMBAJTJE TE INGRADIENTEVE AKTIVE QE TRETEN ME
 VERSHTIRESI
 (51) A61K31/407, A61K9/28, A61K47/12, A61K47/38, A61P25/20
 (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited Osaka-shi Osaka 541-0045, (JP)
 (72) MARUNAKA, Shigeyuki; (JP). FUKUTA, Makoto; (JP)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Tableta e cila tregon variacione regulluese në elucionin (procesi i nxjerrjes së një materiali nga një tjetër me procesin e larjes me ndonjë tretës) nga plot deri te plot me përmbajtje nga 3 deri rreth 50% të peshës totale (W/W), bazuar në tërë tabletën, nga (S)-N-[2-(1,6,7,8-tetrahydro-2H-indeno[5,4-b]furan-8-yl)]propionamide, magnesium stearat dhe hidroksipropilcelulozë e cila ka viskozitet rreth 1 deri 4 mPa.s.

(11) 790

(21) 172

(22) 29/10/2008

(30) 2004-265307 13.09.2004 JP

(54) PROCESI PER PRODHIMIN E AMINO DERIVATEVE OPTIKISHT AKTIVE

(51) C07D307/77, A61K31/343, A61P25/20

(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045, (JP)

(72) URAYAMA, Shinichi; (JP). MUTOU, Eigo; (JP).

INAGAKI, Atsushi; (JP). OKADA, Takashi; (JP). SUGISAKI, Shigeharu; (IE)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Nje proces industrial për prodhimin e lartë-pastërti të derivativëve optikisht aktive amine në rendimentit larte duke inhibuar formimin e nën-produkteve, e cila perfshin nenshtrimin (E) -2-(1,6,7,8-tetrahydro-2H-indeno [5 , 4-b] furan-8-iliden) etilamine te reduktimit asimetrik, katalitikisht reduktimin produktin e përftuar në një temperaturë reaksioni i 40 deri ne 100 C dhe DEG një pH prej 3 deri në 9, nenshtrimin e përftuar (S) -2- (1 , 6,7,8-tetrahydro-2H-indeno [5,4-b] furan-8-il) etilamine te propionylation, dhe pastaj kristalizimin përzierje reaksioni.

(11) 791

(21) 233

(22) 05/12/2008

(30) 60/297,875 13.06.2001 US

(54) FORMULIMET E LAKTONIT DHE METODA E PERDORIMIT

(51) C07D407/00, C07D305/12, C07D307/58, C07D307/93, C07C69/732, A61K31/34, A61P31/00, A61P35/00

(73) Magnachem International Laboratories, Inc. Suite 49, 4226 N.E. 1st Avenue, Boca Raton, FL 334131, U.S.A.

(72) TERRERO, David; (DO)

(74) Kujtesa Nezaj

(57) Komponente formulës (I_a) dhe (I_c) të cilant kanë strukturën e laktonit dhe grupit të metilenit në pozicionin alfa të strukturës së laktonit, në atë mënyrë që janë zbuluar medota për përgatitjen dhe përdorimin e tyre. Laktonët reagojnë me agjensët nukleofilnike deri tëk hapja e unazës së laktonit dhe përfimit të formulës (I_b). Laktoni nga formula (I_a) dhe derivatët e tij

funksionalë izolohen nga *Securidaca virgata*. Komponimet e rafinuara dëshmojnë për veprimtari antibakteriale dhe antimikobakteriale dhe përdoren në trajtimin e sëmundjeve të rënda, siç është kanceri.

- (11) 792
- (21) 234
- (22) 05/12/2008
- (30)
- (54) PERDORIMI I 24-nor-UDCA
- (51) A61K31/575, A61P1/16
- (73) MEDIZINISCHE UNIVERSITÄT GRAZ Universitätsplatz 3, A-8010 Graz, AUSTRIA
- (72) TRAUNER, Michael; (AT). HOFMANN, Alan; (US).
FICKERT, Peter; (AT)
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me përdorimin e acidit nor-ursodeoksikolik për prodhimin e një ilaçi për trajtimin dhe/apo parandlimin e sëmundjeve të mëlçisë, sidomos të sëmundjeve kronike të mëlçisë.

- (11) 793
- (21) 19/10
- (22) 10/02/2010
- (30) 11.02.2009 US 61/151,679
09.11.2009 US 61/259,563
11.10.2009 US 61/285,872
22.10.2009 US 61/288,953
28.01.2010 US 61/288,259
- (54) KOMPONIMET DHE METODAT E PERDORIMIT TE TERAPISE SE ZGJATUR ME
AMINOPIRIDINE
- (51)
- (73) ACORDA THERAPEUTICS, INC. 15 Skyline Drive Hawthorne, NY 10532, USA
- (72) Andrew R. Blight; Ron Cohen
- (74) Fatos Rexhaj

(57) Këtu janë zbuluar metoda dhe përbërje që lidhen me përdorimin e aminopiridineve, të tilla si 4-aminopiridinë, në një terapi të efektshme tek pacientët në një gjendje demielinizuese, siç është skleroza shumëfishe.

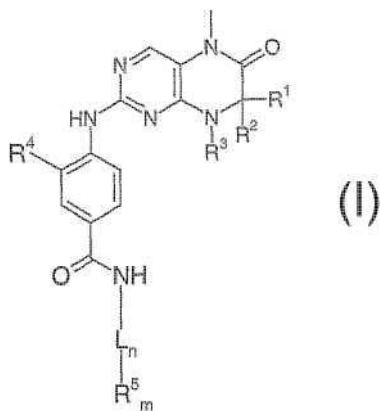
- (11) 794
- (21) 58/10

- (22) 06/04/2010
(30) 06.04.2009 US 61/167,119
(54) KOMPONIMET DHE METODAT PER TRAJTIMIN E KANCERIT
(51)
(73) Eisai Inc. 100 Tice Boulecard Woodcliff Lake, New Yersey 07677 United States of America
(72) Sergei BELYAKOV; Bridget DUVALL; Dana FERRARIS; Gregory HAMILTON; Mark VAAL
(74) Fatos Rexhaj

(57) Këtu janë dhënë metodat e trajtimit të kancerit që përfshijnë administrimin e decitabinës në kombinim me komponimet që inhibojnë deaminimin e enzimës përgjegjëse për inaktivimin e decitabinës.

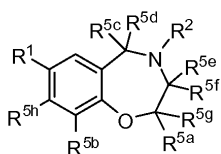
-
- (11) 795
(21) 274
(22) 23/01/2009
(30) 2007-023594 01.02.2007 JP
(54) PREPARATI SOLID I CILI PERMBAN ALOGLIPTIN DHE PIOGLITAZONE
(51)
(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)
(72) NAKAMURA, Kenji; (JP). KIYOSHIMA, Kenichiro; (JP). NOMURA, Junya; (JP)
(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Zbulimi ka të bëj me preparatet, që përmbajnë ilaç, në formën e tretësve ujor, për fitimin e aerosolëve pa gaz shtytës.



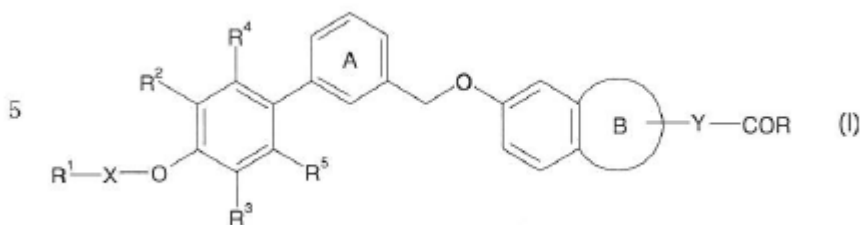
-
- (11) 796
(21) 80/10
(22) 18/05/2010

- (30) 22.05.2009 US 61/216980
 (54) Benzoksazepinet si agjent frenues I PI3K/m TOR dhe metodat per perdorimin dhe prodhimin e tyre
 (51)
 (73) Exelixis, Inc. 220 East Grand Avenue, P.O. Box 511, South San Francisco, CA 94083-0511, USA
 (72) Neel Kumar ANAND; Charles M. BLAZEY; Owen Joseph BOWLES; Chris Allen BUHR; Joerg BUSSENIUS; Jeffry Kimo CURTIS; Steven Charles DEFINA; Larisa DUBENKO; Jason R. HARRIS; Eileen JACKSON-UGUETO; Anagha JOSHI; Angie Inyoung KIM; Amy Lew TSUHAKO; Sunghoon MA; Jean-Claire Limun, MANALO; Csaba J. PETO; Kenneth D. RICE; Tsze H. TSANG; Cristiana A. ZAHARIA
 (74) Xhemajl Krasniqi
- (57) Shpikja drejtohet për përbërjet e formulës (I) dhe kripërat farmaceutikisht të pranueshme ose tretesirave të tij, si dhe metodat e marrjes dhe duke e përzierjes.



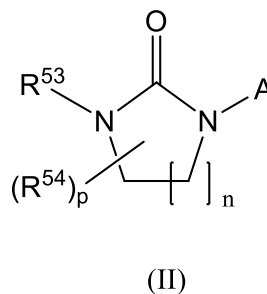
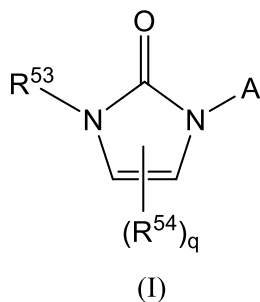
(I)

-
- (11) 797
 (21) 244
 (22) 29/12/2008
 (30) 2006-177099 27.06.2006 JP
 (54) KOMPONIMI KIMIK CIKLIK I FUNKSIONUAR
 (51) C07D409/12, A61K31/192, A61P3/10
 (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)
 (72) YASUMA, Tsuneo; (JP). NEGORO, Nobuyuki; (JP). YAMASHITA, Masayuki; (JP). ITOU, Masahiro; (JP)
 (74) Xhemajl Krasniqi
- (57) Invencioni present ofron bashkedyzimin e prezentuar nga formula (I):



ku secili symbol është sipas definimit në përshkrim, ose një kripë e tyre. Bashkëdyzimi ose kripa e tyre ose prodroga e tyre ka një funksion të akcionit të modulimit të receptorit GPR40 i cili është i përdorëshëm si një inicues i sekretimit të insulinës apo një agens për profilaksën apo trajtimin e diabetit dhe të ngjashme.

-
- (11) 798
(21) 92/10
(22) 09/06/2010
(30) 26.06.2009 IN 01500/CHE/2009
21.10.2009 IN 2181/DEL/2009
(54) INHIBITORËT E CYP 17
(51)
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) Mark G. BOCK; Christoph GAUL; Venkateshwar Rao GUMMADI; Saumitra SENGUPTA
(74) Kujtesa Nezaj
- (57) Zbulimi aktual paraqet komponimet e Formulës (I) dhe (II), ose kripërat e tyre farmaceutikisht të pranueshme,



ku R53, R54, p, q, dhe n janë sikurse në përkufizimin e mësipërm. Komponimet e zbulimit aktual janë gjetur të jenë të dobishme si agjentë frenues të 17 α hidroksilase/C17,20-liazës.

-
- (11) 799
(21) 433
(22) 25/06/2010
(30) 08.07.2008 FR 0803888
(54) ANTAGONISTE TE VECANTE TE RECEPTORIT FGF-R4
(51)
(73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France

(72) BAURIN Nicolas; BERNE Pierre-François; BLANCHE Francis; BONO Françoise; CAMERON Béatrice; DABDOUBI Tarik; HERBERT Corentin; MIKOL Vincent; REMY Elisabeth

(74) Ragip Malushaj

(57)

(11) 800

(21) 101/10

(22) 25/06/2010

(30) 26.06.2009 US 61/220,625

(54) SULFONAMIDE HETEROCIKLIKE, PERDORIMET DHE PERBEREJET FARMACEUTIKE TE LIDHURA ME TO

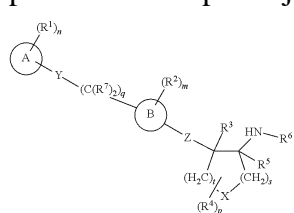
(51)

(73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA, US

(72) FLIRI, Anton Franz Joseph; GALLASCHUN, Randall James; O'DONNELL, Christopher John; SCHWARZ, Jacob Bradley; SEGELSTEIN, Barbara Eileen

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja adresohet në një klasë të përbërjeve, duke përfshirë kripërat farmaceutikisht të pranueshme të përbërjeve, që kanë strukturën e formulës I:



siç përshkruhet në specifikim. Shpikja gjithashtu adresohet në kompozimet që i përmbajnë dhe përdorimet e përbërjeve të formulës I.

(11) 801

(21) 01/10

(22) 11/01/2010

(30) 12.01.2009 US 61/143,920

25.10.2009 US 61/245,726

(54) DERIVATET SULFONAMIDE

(51) C07D263/50, C07D277/18, C07D285/08, C07D413/12, C07D417/12, C07D275/03

(73) ICAGEN, INC. 222 Emperor Boulevard, Suite 350, Durham, North Carolina, 27701 USA
PFIZER LIMITED Ramstage Road, Sandwich Kent, CT13 9NJ, Great Britain, US/GB

(72) BEAUDOIN, Serge; (US). LAUFERSWEILER, Michael Christopher; (US).

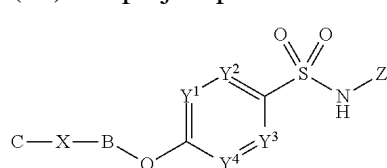
MARKWORTH, Christopher John; (US). MARRON, Brian Edward; (US). MILLAN,

David Simon; (GB). RAWSON, David James; (GB). REISTER, Steven Michael; (US).

SASAKI, Kosuke; (GB). STORER, Robert Ian; (GB). STUPPLE, Paul Anthony; (GB).
SWAIN, Nigel Alan; (GB). WEST, Christopher William; (US). ZHOU, Shulan; (US)

(74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me përbërjet e formulës



dhe kripërat, solvatet ose tautomeret farmaceutikisht të pranueshme prej tyre, me proceset për përgatitjen, lëndët e hapave të ndërmjetëm të reaksionit të përdorur në përgatitje, dhe kompozimet që i përmbajnë të tilla përbërje, dhe përdorimet e përbërjeve të tilla, në veçanti për trajtimin e dhimbjes.

(11) 802

(21) 11/10

(22) 04/02/2010

(30) 04004799.5 02.03.2004 EP

60/585,745 06.07.2004 US

(54) PROCESI PER PERGATITJEN E INHIBITOREVE TE TRIPTASES

(51) C07D405/10, C07D211/02, C07D211/26, C07F7/10, C07D213/38, C07D213/53

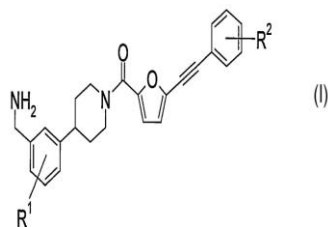
(73) Aventis Pharmaceuticals Inc., 300 Somerset Corporate Boulevard Bridgewater, New Jersey 08807 USA

(72) GRAF, Claus-Dieter; (DE). TAPPERTZHOFEN, Christoph; (DE). SLEDESKI, Adam, W.; (US)

(74) Ragip Malushaj

(57)

Kjo shpikje ka të bëjë me proceset e përgatitjes së përbërësve sipas formulës I dhe kripërave të tyre, të cilat janë të dobishme si inhibitore tryptase, që intermediaton dobishëm në përgatitjen e komponimeve të tilla, të proceseve për përgatitjen e intermediateve të tilla, dhe për përdorimin e intermediateve të tilla për përgatitjen e komponimeve të tilla.



(11) 638

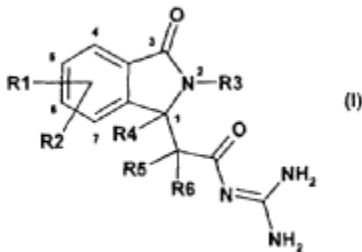
- (21) 105
(22) 15/10/2008
(30) 06020765.1 02.10.2006 EP
06020766.9 02.10.2006 EP
PCT/EP2006/011862 08.12.2006 EP
60/943,289 11.06.2007 US
60/943,499 12.06.2007 US
PCT/US2007/073504 13.07.2007 US
(54) ANTITRUPAT
(51) C07K 16/18 A61P 25/28
(73) AC IMMUNE SA EPFL-PSE Building B, CH-1015 Lausanne (CH)
(72) PFEIFER, Andrea; (CH). PIHLGREN, Maria; (CH).
MUHS, Andreas; (CH). WATTS, Ryan; (US)
(74) Fatos Rexhaj

(57) Kjo shpikje ka të bëjë me metodat dhe përbërjet për përdorim terapeutik dhe diagnostik në trajtimin e sëmundjeve dhe çrregullimeve të cilat janë të shkaktuara ose të lidhura me proteinat amiloide ose të ngjashme me amiloidin duke përfshirë amiloidozën, grup i çrregullimeve dhe anomalive të lidhura me proteinën amiloide siç është sëmundja e Alzheimer-it. Kjo shpikje siguron metodat ose përbërjet e reja që përmbajnë anitropa shumë specifike dhe shumë efektive që kanë aftësinë për të njohur në mënyrë specifike dhe për t'u lidhur për epitope të veçanta nga një gamë e proteinave j β -amiloide. Antitrupat e aktivizuar nga mësimi i shpikjes në fjalë janë veçanërisht të dobishëm për trajtimin e sëmundjeve dhe çrregullimeve të cilat janë të shkaktuara nga ose të lidhura me proteinat amiloide ose të ngjashme me amiloidin duke përfshirë amiloidozën, grup i sëmundjeve dhe çrregullimeve të shoqëruara me formimin e pllakës amiloide duke përfshirë amiloidozën sekondare dhe amiloidozën e lidhur me moshën, duke përfshirë, por pa u kufizuar në, çrregullime neurologjike të tilla si Sëmundja e Alzheimerit (SA).

-
- (11) 549
(21) 895
(22) 17/11/2008
(30) 0212584 10.10.2002 FR
(54) PËRZIERJET POLISAHARIDE QË RRJEDHIN NGA HEPARINA, PËRGATITJA E
TYRE DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QË I PËRMBAJNË ATO
(51) C08B37/10, A61K31/727
(73) Aventis Pharma S.A. 20 Avenue Raymond Aron, 92160 Antony, FR
(72) BIBEROVIC, Vesna; (FR). GRONDARD, Luc; (FR).
MOURIER, Pierre; (FR). VISKOV, Christian; (FR)
(74) Trim Gjota

(57) Shpikja ka të bëjë me përzierjet polisaharide të derivuara nga heparina, me peshë molekulare mesatare rreth 1500-3000 daltons dhe me një raport anti-Xa/anti-IIa më të lartë se 30, gjithashtu ka të bëjë me metodën e përgatitjes së tyre dhe me komponimet farmaceutike që i përmbajnë ato.

- (11) 349
 (21) 463
 (22) 16/10/2008
 (30) 0206783 03.06.2002 FR
 (54) DERIVATET E GUANIDIN N-((3-OKSO-2,3-DIHIDRO-1H-IZOINDOL-1-IL)ACETIL)
 SI FRENUES TË NHE-1 PËR TRAJTIMIN E INFARKTIT DHE ANGINA PEKTORIS
 (51) A61K31/4035, A61K31/155, C07D209/46, C07C279/20, C07C277/08
 (73) SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH Brüningstrasse 50, D-65929, Frankfurt am Main
 DE
 (72) KLEEMANN, Heinz-Werner; (DE). HOFMEISTER, Armin; (DE).
 CARRY, Jean-Christophe; (FR). MIGNANI, Serge; (FR). BIGOT, Antony; (FR).
 RONAN, Baptiste; (FR)
 (74) Trim Gjota



(57) Shpikja ka të bëjë me derivatet izoindolon, metodën e përgatitjes dhe komponimet e ndërmjetme të këtij procesi, përdorimin e këtyre derivateve si medikamente dhe preparatet farmaceutike që i përmbajnë ato. Ky zbulim ka të bëjë me derivatet e reja izoindolon të formulës (I), ku R₁-R₆ janë të përcaktuara në pretendime. Komponimet e shpikjes së paraqitur janë të dobishme si medikamente antiaritmike, duke përfshirë edhe një komponent kardioprotektor për parandalimin dhe trajtimin e infarktut kardial dhe për trajtimin e angina pectoris. Këto komponime pengojnë proceset fiziopatologjike në mënyrë parandaluese lidhur me zhvillimin e dëmit të shkaktuar nga ishemia, duke përfshirë edhe fillimin e aritmisë kardiale të nxitur nga ishemia dhe insuficienca kardiale.

- (11) 687
 (21) 522
 (22) 07/12/2009
 (30) 14.04.2004 US 562133 P
 (54) METODA PER PERGATITJEN ENZIMATIKE TE ACIDIT (S)-3-CYANO-5-METHILHEKSANOIK
 (51) C12P13/00, C12P7/40
 (73) Pfizer Product Inc. Eastern Point Road Groton, CT 06340-5146 / USA
 (72) BURNS, Michael Paul (US); WEAVER, Justin Kaine (US); WONG, John Wing (US);
 (74) Trim Gjota

(57) Shpikja e pranishme adresohet në një bioshndërrim pozicional dhe stereoselektiv të dinitrileve alifatike të zgjedhura në acide cianokarboksilike korresponduese. Më veçanërisht, shpikja e pranishme siguron metodat për shndërrimin e 2-isobutil-suksinonitrile në acid (S)-3-ciano-5-metilheksanoik, i cili është një i ndërmjetëm i dobishëm në sintezën e acidit (S)-3-(aminometil)-5-metilheksanoik (pregabalin). Pregabalini mund të përdoret për mjekimin e disa

sëmundjeve cerebrale, për shembull, në mjekimin dhe parandalimin e çrregullimeve të krizës, dhimbjes, dhe çrregullimeve psikotike.

- (11) 803
- (21) 93/10
- (22) 09/06/2010
- (30)
- (54) Antitropa monoklonale qe lidhen me To HGM-CSF dhe perberjet farmaceutike qe i permbajne ato
- (51)
- (73) EVEC INC. Showa Building Odori W5, Chuo-ku Saporu 060-0042, JAPAN

BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH Binger Strasse 173 55216 Ingelheim
Am Rhein, Germany

- (72) TAKADA, Kenzo; (JP). NAKAJIMA, Kantou; (JP).
KISTLER, Barbara; (DE). PARK, John; (DE)
- (74) Trim Gjota

(57) Shpalosen këtu janë-HGM-CSF anti Antitrupat monoklonale dhe fragmente antigjenike-detyrues të antitrupave të tilla, me kapacitet të përmirësuar neutralizues ndaj aktivitetit HGM-CSF.

Perberje farmaceutike qe permban nje antitrup tillë ose antigenit lidhes sigurohen gjithashtu. Shpikja pranishme është i dobishëm për trajtimin e sëmundjeve të ndryshme që janë të lidhura me shprehjen anormal të HGM-CSF.

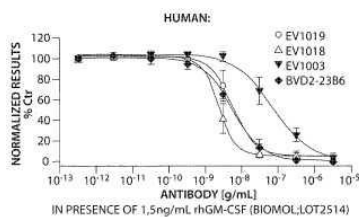


Fig. 8A

- (11) 804
- (21) 64/10
- (22) 16/04/2010
- (30) 60/980,397 16.10.2007 US
- (54) 2'-Fluoro-2'-deoxytetrahydrouridinat si Inhibitorë të citidinë deaminasës
- (51)
- (73) Eisai Inc. 100 Tice Boulecard Woodcliff Lake, New Jersey 07677, USA
- (72) HAMILTON, Gregory, S.; (US). TSUKAMOTO, Takashi; (US). FERRARIS, Dana, V.; (US). DUVALL, Bridget; (US). LAPIDUS, Rena; (US)
- (74) Trim Gjota

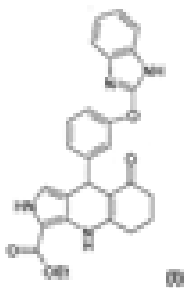
(57) Shpikja e pranishme ofron disa komponimeve të rrjedhura tetrahydrouridine, kompozime farmaceutike dhe kits përbërë komponimet e tilla, dhe metodat e bërë dhe duke përdorur përbërës të tillë.

- (11) 805
- (21) 06/10
- (22) 27/01/2010
- (30) 06290480.0 24.03.2006 EP
- (54) Paisje leshuese bioadezive per mukozat per shperndarje te ngadalshme te substancave aktive
- (51) A61K9/22, A61K31/522, A61K31/4468, A61K31/4178
- (73) BioAlliance Pharma 49,boulevard du Général Martial Valin F-75015 PARIS, (FR)
- (72) COSTANTINI, Dominique; (FR). LEMARCHAND, Caroline; (FR)
- (74) Trim Gjota

(57) A mukozal bioadeziv ngadalshëm mbartes çlirim permban nje principin aktiv dhe lirë nga niseshte, laktoze, e cila mund leshon principali aktiv për një kohëzgjatje të më shumë se 20 orësh. Ky mbartes bioadeziv permban nje diluent, nje alkylsulfate alkali metal, një agjent detyrueshme, të paktën një polimer bioadeziv dhe me të paktën një polimer me çlirim të qëndrueshëm, si dhe një metodë për përgatitjen e tij.

- (11) 806
- (21) 79/10
- (22) 18/05/2010
- (30) 18.05.2009 FR 0902392
- (54) PERBERJE ANTIKANCEROZE DHE KOMPONIMET QE I PERMBAJEN ATO
- (51)
- (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
- (72) CARRY Jean-Christophe; CHEVE, Michel; CLERC François; COMBEAU Cécile; GONTIER Sylvie; KRICK Alain; LACHAUD Sylvette; SCHIO Laurent
- (74) Ragip MALUSHAJ

(57) Shpikja lidhet me përbërjen e formulës (I)



Më në veqanti në fomëne e saj majatasrrotulluese (Ia), në veqanti që ka fuqi rrotullimi $[\alpha]_D = -38.6 \pm 0.7$ në një përqëndrim prej 0,698 mg/ml në veqanti në metanol. Përbërja mund të egzistojë në formë baze ose të një kripte me shtim të një acidi, veqanërisht të një acidi farmaceutikisht të pranueshëm. Përbërja është një inhibitor përzgjedhës i kinasave aurora A dhe B. Ajo mund të përdoret si një agjent antikancer.

- (11) 807
- (21) 75/10
- (22) 12/05/2010
- (30) 12.05.2009 FR 0953133
- (54) Antitropa te humanizuar ne menyre te vecante ne forme protofibrilare te petidit beta-amiloid
- (51)
- (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
- (72) BAURIN Nicolas; BLANCHE Francis; CAMERON Béatrice; DUCHESNE Marc; MIKOL Vincent; NAIMI Souad; PRAIDER Laurent; SHI Yi
- (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja e pranishme ka të bëjë me antitropa të humanizuar specifike për formën protofibrile të peptide beta-amiloid, dhe përdorimi i këtyre antitropave në fushën e sëmundjeve të Alzheimer.

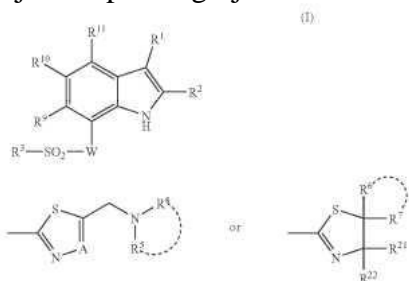
- (11) 808
- (21) 87/10
- (22) 02/06/2010
- (30) 04.06.2009 US 61/184,141
- (54) DERIVATET 1H-IMIDAZOL[4,5-c]KUIINOLINONE
- (51)
- (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
- (72) Pascal FURET; Frank Stephan KALTHOFF; Robert MAH; Christian RAGOT
- (74) Kujtesa Nezaj

(57) Zbulimi ka të bëjë me përdorimin e derivateve 1H-imidazo[4,5-c]kuinolinone dhe kripërat të tyre për trajtimin e sëmundjeve të varura nga protein dhe/ose lipid kinaza dhe për prodhimin e

përgatesave farmaceutike për trajtimin e këtyre sëmundjeve; derivatet 1H-imidazo[4,5-c]kuinolinone për përdorimin në trajtimin e sëmundjeve të varura nga protein dhe/ose lipid kinazat; një metodë për trajtimin e këtyre sëmundjeve, që përbëhet nga administrimi i derivateve 1H-imidazo[4,5-c] kuinolinone të një shtaze me temperaturë të ngrohtë., veqanërisht te njeriu; përgatesat farmaceutike që përbëhen nga një derivat 1H-imidazo[4,5-c]kuinolinone, veqanërisht për trajtimin e sëmundjeve të varur nga protein dhe/ose lipid kinaza; derivatet e reja 1H-imidazo[4,5-c] kuinolinone; dhe një proces për përgatitjen e derivateve të reja 1H-imidazo[4,5-c] kuinolinone.

- (11) 809
- (21) 272
- (22) 23/01/2009
- (30) 2006-285551 19.10.2006 JP
- (54) BASHKEDYZIMI INDOLE
- (51)
- (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)
- (72) YASUMA, Tsuneo; (JP). UJIKAWA, Osamu; (JP). ITOH, Masahiro; (JP). AOKI, Kazuko; (JP)
- (74)

(57) Qëllimi i shpikjes është të sigurojë një aktivizuesi glucokinase dobishme si një agjent farmaceutik tilla si një agjent për profilaksinë ose trajtimin e diabetit, obezitetit dhe si. Shpikja pranishëm siguron një aktivizuesi glucokinase përmban një komponim të perfaqësuar nga formula (I): ku R <1> është një atom hidrogjen ose një atom halogjen R <2> është një grup i perfaqësuar nga ku çdo simbol përcaktohet në specifikim, ose një kriepë e tij ose a prodruar tij.



- (11) 810
- (21) 36/10
- (22) 11/03/2010
- (30) 11.03.2009 US 61/159,099
- (54) DERIVATET E BENZOFURANIL-it
- (51)
- (73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA, US
- (72) LING, Anthony Lai; PFEFFERKORN, Jeffrey Allen

(74) Trim GJOTA

(57)

(11) 811

(21) 116/10

(22) 16/07/2010

(30) 10 2004 019 743.1 20.04.2004 DE

(54) PREPARATI MULTIFAZOR KONTRACEPTIV I BAZUAR NE ESTROGJENIN
NATYRAL

(51) A61K31/00, A61K31/56, A61K31/57, A61P15/18

(73) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim am Rhein, DE

(72) ENDRIKAT, Jan; (CA). DÜSTERBERG, Bernd; (DE)

(74)

(57) Shpikja lidhet me preparatin kontraceptiv multifazor i bazuar në estrogenin natyral i kombinuar me gestagjenin sintetik. Preparati konvencional anovulant i njohur në zbulimet e mëparshme ka tregue se është i sigurt dhe i besueshëm në një shkallë të gjërë të aplikimeve. Qëllimi i shpikjes është të sigurojë preparatin i cili ofron siguri më të lartë kontraceptivë gjatë tërë periudhës së ciklit, përmirëson sjelljen e gjakderdhjes ciklike, i zvoglon apo i eliminon efektet anësore, sikurse që janë zbutja e gjinjëve, kokëdhimbja, disponimi depresiv dhe crregullimet e libidos dhe të ngjajshme.

(11) 812

(21) 176

(22) 29/10/2008

(30) 2005-131807 28.04.2005 JP

(54) KOMPONIMI EMULSIV STABIL

(51)

(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited Osaka-shi Osaka 541-0045, (JP)

(72) ASAKAWA, Naoki; (JP). DOEN, Takayuki; (JP)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja e tanishme siguron një përbërës emulsive që përmban (A) një komponim të qëndrueshëm në një varg acidik, dhe (B) një amortizues (zbutës), ku pH është e rregulluar prej rreth 3.7 deri në rreth 5.5

(11) 813

(21) 37/10

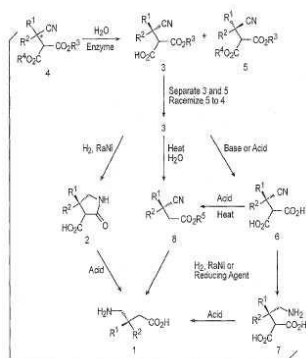
(22) 12/03/2010

(30) 60/581,671 21.06.2004 US

60/629,034 18.11.2004 US

(54) PERGATITJA E PREGABALIN-es DHE PERBERJEVE TE ASOCIUARA ME TE

- (51)
- (73) Warner-Lambert Company LLC. 235 East 42nd Street New York, NY 10017 / US
- (72) HU, Shanghai; (US). MARTINEZ, Carlos, Alberto; (US). TAO, Junhua; (US). TULLY, William, Eugene; (IE). KELLEHER, Patrick, Gerard, Thomas; (IE). DUMOND, Yves, Rene; (IE)
- (74) Trim Gjota
- (57) Materialeve dhe metodat për përgatitjen (S) - (+) - 3-aminometil-5-metil-acid hekzanoik dhe komponimet strukturalisht lidhura nëpërmjet rezolucion enzimatik kinetike janë shpallur.



- (11) 814
- (21) 77/10
- (22) 13/05/2010
- (30) 18.05.2009 IN 758/KOL/2009
- (54) INHIBITORET E PROTEAZES
- (51)
- (73) Orion Corporation Orionintie 1, FIN-02200 Espoo, Finland
- (72) GOSWAMI Rajeev; VUPPALA Anil Kumar; VELUDANDI Ramesh; SISTLA Ramesh; GHADIYARAM Chakshusmathi; RAMACHANDRA, Muralidhara
- (74) Trim Gjota

(57) Një komponim i formulës ku R₁-R₁₅, P₁, P₂, A, B dhe Q janë të përcaktuara në pretendimet dhe kripërat farmaceutike të pranueshme dhe esteret e tyre janë zbuluar. Komponimet e formulës (I) zotërojnë efekt si inhibitor të matriptazës dhe janë të dobishme në trajtimin e gjendjeve të varura nga matripaza, veqanërisht kancerit.

- (11) 815
- (21) 104/10
- (22) 02/07/2010
- (30) 02.07.2009 FR 0903239
09.10.2009 FR 0957070
10.09.2009 US 61/241,100

- (54) DERIVATET E REJA TE (6-OXO-1,6-DIHYDRO-PYRIMIDIN-2-YL)AMIDE,
PERGATITJA E TYRE DHE PERDORIMI I TYRE FARMACEUTIK SI INHIBITORE
TE FOSFORILATIMIT TE AKT (PKB)
- (51) A61K9/20, A61K9/50, A61K31/4178, A61K31/4422, A61P9/12
- (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
- (72) CARRY Jean-Christophe; CERTAL, Victor; HALLEY Frank; KARLSSON Karl
Andreas; SCHIO Laurent; THOMPSON Fabienne
- (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja ka të bëjë me përbërjet e reja të formulës ku R1 jodetyrimisht i zëvendësuar me aril ose heteroaril; R përfaqëson H ose me R1 formojnë një grup aril ose heteroaril që përmban jodetyrimisht një ose shumë O, S, N, NH dhe Nalk, që janë jodetyrimisht të zëvendësuar; R2, R3 përfaqësojnë në mënyrë të pavarur H, Hal ose alkil zëvendësuar jodetyrimisht me nje ose më shumë Hal; R4 përfaqëson H; R5 është H ose alkil zëvendësuar jodetyrimisht më një ose më shumë atome halogjen; përbërje këto janë në të gjitha format izomerike dhe kripërat, si medikamente, në veqanti si inhibitorë të fosforilimit të AKT (PKB).

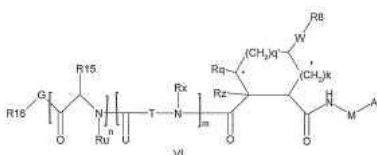
-
- (11) 816
- (21) 103/10
- (22) 29/06/2010
- (30) 1341/DEL/2009 30.06.2009 IN
- (54) PERBERJE SOLIDE FARMACEUTIKE NE DOZA FIKSE QE PERMBAJNE
IRBESARTAN DHE AMLODIPINE PERGATITJA E TYRE DHE APLIKIMI I TYRE
TERAPEUTIK
- (51)
- (73) Sanofi-aventis 174 avenue de France, 75013 Paris, France
- (72) KHULLAR, Praveen; (IN). KOLHE, Vinay; (IN).
KULKARNI, Amol; (IN). PATEL, Shirishbay; (IN). PHADKE, Yashwant; (IN).
SARAVANAN, D.; (IN). SHINGTE, Mansing; (IN)
- (74) Ragip Malushaj

(57) Shpikja e paraqitur i referohet përbërjeve farmaceutike të qëndrueshme të ngurta me dozë të caktuar, duke përfshirë irbesartines, amlodipin, besilatin dhe eksipiente farmaceutikisht të pranueshem, përgatitjes së tyre dhe aplikimit terapeutik të tyre.

-
- (11) 817
- (21) 17/10
- (22) 10/02/2010
- (30) 0400199-6 30.01.2004 SE
0401288-6 19.05.2004 SE
0402562-3 22.10.2004 SE
- (54) INHIBITORET NS-3 SIRINE HCV PROTEASE
- (51) C07K5/02, A61K31/47, A61P31/12, C07D487/04, C07D401/12, C07D245/04,
C07D417/14

- (73) Medivir AB P.O.Box 1086 141 22 Huddinge / SE
(72) ROSENQUIST, Åsa; (SE). THORSTENSSON, Fredrik; (SE). JOHANSSON, Per-Ola;
(SE). KVARNSTRÖM, Ingemar; (SE). SAMUELSSON, Bertil; (SE). WALLBERG,
Hans; (SE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Komponimet peptidomimetike përshkruhen cilat pengojne proteazë NS3 e virusit të hepatitis C (HCV).Komponimet kanë formulën ku definicionet e ndryshueshme janë dhënë si në specifikimin. Përbërjet përbëhen nga një njësi karbociklikil P2 në lidhje me një lidhjeje roman me ato pjesë e inhibitorit më skajor të faqes nominale copëtuese të substratit lindjes, që lidhja anulon orientimin e obligacioneve peptidic në skajor anësor afërm tek ato, afer me copëtim faqe.



-
- (11) 817-1
(21) 17/10
(22) 10/02/2010
(73) Tibotec Pharmaceuticals
(74) Ragip Malushaj
Licencë

-
- (11) 818
(21) 28/10
(22) 24/02/2010
(30) 05101619.4 02.03.2005 EP 05108442.4 14.09.2005 EP
(54) (2R,4aR, 10bR)-6-(2,6-dimethoxy-pyridin-3-yl)-9-ethoxy-8-methoxy-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrophenanthridin-2-ol, HCl krip
(51) C07D401/04, A61K31/473, A61P11/08
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
(72) KAUTZ, Ulrich; (DE). WEBEL, Matthias; (DE).
SCHEUFLER, Christian; (DE). HUMMEL, Rolf-Peter; (DE)
(74) Ragip Malushaj

(57) Zbulim lidhet me kripërat e 6-heteroaryl hexahydrophenanthridine zëvendësua PDE4 komponimet penguese, të cilat mund të përdoren në industrinë farmaceutike për prodhimin e përbërjeve farmaceutike për përdorim, p.sh., në trajtimin e çrregullimeve udhë ajrore

- (11) 28-1
 - (21) 28/10
 - (22) 24/02/2010
 - (73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße 2, 78467 Konstanz, DE
 - (74) Ragip Malushaj
-

- (11) 819
- (21) 264
- (22) 23/01/2009
- (30) 188574 19.07.2007 JP
- (54) PREPARATI SOLID
- (51)
- (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)
- (72) YAMAMOTO, Kazumichi; (JP). KOYAMA, Hiroyoshi; (JP)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja pranishëm siguron një përgatitje solide që përmban përbërësin (I) [Përbërësi (I) është siç përcaktohet në specifikim] ose nje kripe e tij, dhe metformin hidroklorid, e cila është e dobishme si një medikament terapeutik per diabetin dhe si dhe të lartë në Stabiliteti ruajtja. Nje preparat solid që ka një pjesë të parë dhe një pjesë të dytë: a pjesa e parë: a pjesë që përmban përbërësin (I) ose nje kripe te tij dhe substancialisht pa metformines hydrochloride e një pjese të dytë: një hydrochloride pjesë permban metformin dhe substancialisht e lirë e komponimit (I) dhe nje kripe e tij.

- (11) 820
- (21) 266
- (22) 23/01/2009
- (30) 2007-205966 07.08.2007 JP
- 2007-299658 19.11.2007 JP
- (54) BASHKEDYZIMET CIKLIKE AMINE
- (51)
- (73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)
- (72) HASUOKA, Atsushi; (JP)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Nje komponim i perfaqesuar nga formula (I) ne te cilen R1 eshte nje atom hidrogjen, një atom halogjen, një grup nëpërmjet një atomi karboni, një grup nëpërmjet një atomi azoti, nje grup via një atom oksigjeni ose një grup nëpërmjet një atom squfuri
R2 është një atom hidrogjen, një atom halogjen, një grup nëpërmjet një atomi karboni, një grup nëpërmjet një atomi azoti, nje grup via një atom oksigjeni ose një grup nëpërmjet një atom squfuri
R3 është një grup elektron-tërheqjes

R4 është një atom hidrogjen, një atom halogjen, një grup nëpërmjet një atomi karboni, një grup nëpërmjet një atomi azoti, një grup via një atom oksigjeni ose një grup nëpërmjet një atom squfuri

R5 është një atom hidrogjen, një atom halogjen, një grup nëpërmjet një atomi karboni, një grup nëpërmjet një atomi azoti, një grup via një atom oksigjeni ose një grup nëpërmjet një atom squfuri

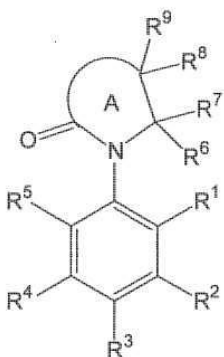
R6 është një atom hidrogjen, një atom halogjen, një grup nëpërmjet një atomi karboni, një grup nëpërmjet një atomi azoti, një grup via një atom oksigjeni ose një grup nëpërmjet një atom squfuri

R7 është një grup alkil opsionalisht ka zevendesues (a) ose një grup aralkil opsionalisht ka zevendesues (s)

R8 është një atom hidrogjen, një grup alkil opsionalisht ka zevendesues (a), një grup alkenil opsionalisht ka zevendesues (a) ose një grup cikloalkil opsionalisht ka zevendesues (s)

R9 është një grup via një atom oksigjen

dhe Unaza A është një unazë me 5- ose 6-anetareshe opsionalisht ka zevendesues tej (s) (në këtë rast, Unaza A mund të jetë një 5- ose 6-anetareshe unaza formimin e një lidhje spiro me C3-6 cycloalkane), ose një kripe e saj ka një androgen receptor modulating veprim superiore.



(I)

(11) 821

(21) 246

(22) 18/11/2008

(30) 60/875,364 18.12.2006 US 60/917,401 11.05.2007 US

(54) KOMPONIMI ME LIRIM TE QENDRUAR DHE METODA PER KRIJIMIN E TE NJEJTE

(51)

(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi Osaka 541-0045 (JP)

(72) FUTO, Tomomichi; (JP). SAITO, Kazuhiro; (JP). HOSHINO, Tetsuo; (JP). HORI, Masuhisa; (JP)

(74) Xhemajl Krasniqi

(57) Perberjet me çlirim ku a peptide fiziologjikisht aktiv i tretshëm në ujë është substancialisht shpërndarë në mënyrë të njëtrajtshme në një microcapsule përbërë nga një polimer acidi laktik,

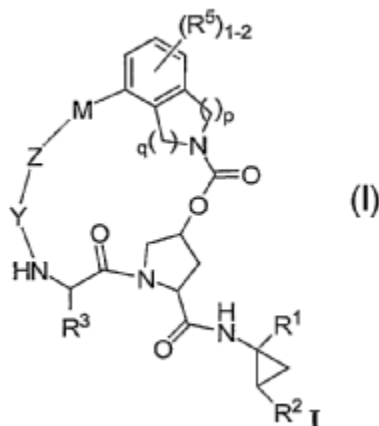
ose nje kripe te tij, dhe substancë fiziologjikisht aktive përmbahet në një sasi prej 15-35 wt / wt% deri Mikrokapsula totale dhe pesha mesatare peshe molekulare (MW) i polimerit të acidit laktik është rreth 11,000 deri ne rreth 27,000, e cila është e karakterizuar nga që ka një përmbajtje të lartë të substancës fiziologjikisht aktive, dhe shtypjen e lëshimit fillestar tepruar brenda një dite pas administrimit dhe nje droge qëndrueshme me çlirim të vazhdueshëm mbi një periudhë të gjatë, dhe metodë për prodhimin e njëjtë.

- (11) 822
- (21) 336
- (22) 21/04/2009
- (30) 2006-290536 25.10.2006 JP
- 2007-021387 31.01.2007 JP
- 2007-221911 28.08.2007 JP
- (54) DERIVATET METASTIN DHE APLIKIMI I TYRE
- (51)
- (73) TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 1-1, Doshomachi 4-chome Chuo-ku, Osaka-shi OSAKA 541-0045 JAPAN
- (72) ASAMI, Taiji; NISHIZAWA, Naoki
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja e pranishme ofron derivate të qëndrueshme metastines që kanë aktivitete të shkëlqyera biologjike (një aktivitet kancer metastazë goditjen, një aktivitet goditjen rritje kancer, një aktivitet sekrecion gonadotropik hormon stimulues, aktivitetit stimulimit sekrecion hormon seksi, etj). Duke zëvendësuar amino acidet përbërëse të metastines me aminoacide të veçanta, derivatet metastines të shpikjes pranishëm arritjen e stabilitetit më të përmirësuar të gjakut, solubility, etj, tendenca e reduktuar ftoh, farmakokinetik të përmirësuar, si dhe ekspozitë e një aktiviteti të shkëlqyer kancer metastazë shtypur ose një Rritja kancer shtypur veprimtarinë. Të derivatet metastines të shpikjes pranishëm gjithashtu kanë një sekrecion hormon gonadotropik shtypur veprimtarinë, aktivitetin shtypur sekretimit të hormoneve të seksit, etj

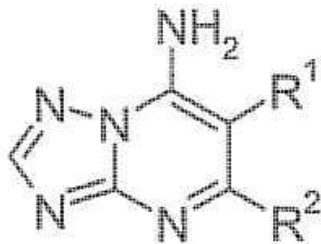
- (11) 823
- (21) 29/10
- (22) 24/02/2010
- (30) 60/700,764 20.07.2005 US
- 60/724,566 07.10.2005 US
- (54) INHIBITOR HCV NS3 PROTEAZE
- (51)
- (73) Merck & Co., Inc. 126 East Lincoln Avenue Rahway, New Jersey 07065-0907 (US)
- (72) HOLLOWAY, M. Katharine; (US). LIVERTON, Nigel, J.; (US). LUDMERER, Steven, W.; (US). MCCAULEY, John, A.; (US). OLSEN, David, B.; (US). RUDD, Michael, T.; (US). VACCA, Joseph, P.; (US). MCINTYRE, Charles, J.; (US)
- (74) Xhemajl Krasniqi

(57) Shpikja pranishëm lidhet tek komponimet makrociklik të formulës (I) që janë të dobishme si inhibitorët e virusit të hepatitisit C (HCV proteazë) NS3, sinteza e tyre, dhe përdorimi i tyre për trajtimin ose parandalimin e infeksioneve me HCV.

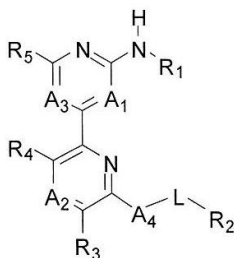


- (11) 824
 (21) 25/08/2010
 (22) 133/10
 (30) 10 2004 012 011.0 10.03.2004 DE
 (54) 5,6-DIALKIL-7-AMINO-TRIAZOLOPIRIMIDINET, METODA PER PRODHIMIN E TYRE, PERDORIMI I TYRE PER KONTROLLIN E FUNGIT PATAGJONIK DHE AGJENTET QE PERMBAJNE PERBERESIT E PERMENDUR
 (51) C07D487/04, A01N43/90
 (73) BASF SE 67056 Ludwigshafen, Gjermani
 (72) TORMO I BLASCO, Jordi; (DE). BLETTNER, Carsten; (DE). MÜLLER, Bernd; (DE). GEWEHR, Markus; (DE). GRAMMENOS, Wassilios; (DE). GROTE, Thomas; (DE). RHEINHEIMER, Joachim; (DE). SCHÄFER, Peter; (DE). SCHIEWECK, Frank; (DE). SCHWÖGLER, Anja; (DE). WAGNER, Oliver; (DE). NIEDENBRÜCK, Matthias; (DE). SCHERER, Maria; (DE). STRATHMANN, Siegfried; (DE). SCHÖFL, Ulrich; (DE). STIERL, Reinhard; (DE)
 (74) Xhevdet RAMA

(57) Shpikje lidhet me 5,6-dialkil-7-amino-triazolopyrimidines e formules (I), në të cilën zëvendësuesit janë të përcaktuara si më poshtë: R <1> perfaqeson alkil ose alkoksialkil, ku grupet alifatike mund të zëvendësohet sipas përshkrimit
 R <2> perfaqeson CHR <3> CH₃, ciklopropil, CH = CH₂ ose CH₂CH = CH₂ dhe R <3> perfaqeson hidrogjen, CH₃ ose CH₂CH₃.
 Shpikja gjithashtu të bëjë me një metodë për prodhimin e komponimeve tha, te agjenteve përmbajnë fundit dhe për përdorimin e tyre për kontrollimin e kërpudhave bimore-patogjenike.



- (11) 825
 (21) 29/07/2010
 (22) 120/10
 (30) US 61/273154 30/07/2009
 US 61/357720 23/06/2010
 (54) PERBERESIT HETEROARIL DHE PERDORIMET E TYRE
 (51)
 (73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
 (72) Paul A. BARSANTI (GB); Cheng HU (CN); Jeff Jin (USA); Robert KEYES (USA);
 Robert KUCEJKO (USA); Xiaodong LIN (USA); Yue PAN (USA); Keith B. PFISTER
 (USA); Martin SENDZIK (DE); James SUTTON (USA) Lifeng WAN (CN)
 (74) Kujtesa NEZAJ
- (57) Zbulimi aktual paraqet një përbërës të formulës (I)



dhe kripërat, enantiomerët, stereoizomerët, rotamerët, tautomerët, diastereomerët, ose recematet e tij farmaceutikisht të pranueshëm. Gjithashtu paraqet një metodë për trajtimin e një sëmundje ose gjendje të ndërmjetësuar nga CDK9.

- (11)
 (21) KS/P/ 2012/74
 (22) 20/11/2012
 (73) Adverio Pharma GmbH Willy-Brant-Platz 2, 12529 Schönefeld, DE
 (72)
 (74) Trim GJOTA

(11)
(21) KS/P/ 2012/74
(22) 20/11/2012
(73) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim, DE
(74) Trim GJOTA

(11) 270
(21) 797
(22) 19/11/2008
(73) TAKEDA NYCOMED AS Drammensveien 852, Post Office Box 205, N-1371 Asker /
NO
(74) Trim GJOTA

(11)
(21) 148/10
(22) 08/10/2010
(73) Amgen Inc. One Amgen Center Drive Thousand Oaks, California 91320-1799, USA
Medarex L.L.C Route 206 & Province Line Road Princeton, NJ 08450, USA
(74) Xhemajl KRASNIQI

(11)
(21) 47/10
(22) 22/03/2010
(73)
(72) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim am Rhein,
DE
(74) Xhemajl KRASNIQI

(11)
(21) 116/10
(22) 16/07/2010
(73) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim am Rhein,
DE
(74) Xhemajl KRASNIQI

(21) 69/10
(22) 05/05/2010
(73) Bayer Intellectual Property GmbH Alfred-Nobel-Strasse 10, 40789 Monheim am Rhein,
DE
(74) Xhemajl KRASNIQI

(21) 92/2011
(22) 30/09/2011
(73) Ardea Biosciences Inc. 4939 Directors Place, San Diego, CA, 92121-3829, USA
(72)
(74) Xhevdet RAMA

(11)
(21) 164/10
(22) 25/11/2010
(73) Gilead Sciences, Inc. 333 Lakeside Drive, Foster City California 94404, US
(74) Qazim HASANAJ

(11)
(21) 164/10
(22) 25/11/2010
(73) Gilead Sciences Limited IDA Business & Technology Park Carrigtohill, Co. Cork, Ireland
(74) Qazim HASANAJ

(11)
(21) 5/2012
(22) 23/01/2012
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip MALUSHAJ

(11)
(21) 28/10
(22) 24/02/2010
(73) Takeda GmbH
(72)
(74) Ragip MALUSHAJ

(11)
(21) 119/2011
(22) 21/12/2011
(73) Takeda GmbH
(74) Ragip MALUSHAJ

(11)
(21) 093/2011

(22) 10/07/2011
(73) Katholieke Universiteit Leuven KU Leuven Research & Development Waaistraat 6 - box 5105, 3000 Leuven, BE
(74) Fatos REXHAJ

(11) 827
(21) 429/2009
(22) 03/07/2009
(73) Sumitomo Dainippon Pharma Co., Ltd.
(74) Ragip MALUSHAJ

(11) 794
(21) 58/2010
(22) 06/04/2010
(73) OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD. 9, Kanda-Tsukasamachi 2-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 101-8535, JP
(74) Fatos Rexhaj

(11)
(21)
(22)
(73)
(72)
(74)

(11) 238-1
(21) 344
(22) 16/10/2008
(54) TWEAK ANTITRUPA LIDHES
(73) BIOGEN IDEC MA INC. 14 Cambridge Center Cambridge, Massachusetts 02142, U.S.A
(72) BURKLY, Linda C.; (US). GARBER, Ellen; (US). LUGOVSKOY, Alexey; (US)
(74) Ali Asani

(11) 117
(21) 697/2008
(22) 20/10/2008
(73) GlaxoSmithKline LLC Corporation Service Company, Suite 400, 2711 Centreville Road, Wilmington, Delaware 19808, US
(72)
(74) Trim GJOTA

(11) 190
(21) 518
(22) 16/10/2008
(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH
(74) Xhemajl KRASNIQI

(11) 189
(21) 516
(22) 16/10/2008
(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH
(74) Xhemajl KRASNIQI

(11) 188
(21) 521
(22) 16/10/2008
(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH
(74) Xhemajl KRASNIQI

(11) 724-2
(21) 412
(22) 24/06/2009
(73) Mitsubishi Hitachi Power System Europe GmbH Schifferstr. 80, 47059 Duisburg, Germany
(74) Xhevdet RAMA

(11) 773-2
(21) 15/06/2009
(22) 383
(73) AMGEN, INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, CA 91320-1799, U.S.A
(74) Kujtesa NEZAJ

(11) 747-1
(21) 537
(22) 21/12/2009
(54) FORMULIME QE PERMBAJNE EKTEINASKIDIN DHE DISAHARIDE
(73) Pharma Mar S.A., Sociedad Unipersonal Poligono Industrial La Mina Avda. De los Reyes, 1 Colmenar Viejo, 28770 Madrid Spain
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 625-1

(21) 203
(22) 10/11/2008
(54) KOMPONIMET ORGANIKE SMAC PEPTIDOMIMETICS USEFUL AS IAP
INHIBITORS
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 688
(21) 443
(22) 16/07/2009
(30) 18.07.2008 US 61/0081900
(54) KOMPONIMET ORGANIKE SI INHIBITORE TE SMO
(51)
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(72) Feng HE; Stefan PEUKERT; Karen MILLER-MOSLIN; Naeem YUSUFF; Zhuoliang
CHEN; Bharat LAGU
(74) Kujtesa NEZAJ

(11) 688-1
(21) 443
(22) 16/07/2009
(30) 18.07.2008 US 61/0081900
(54) KOMPONIMET ORGANIKE SI INHIBITORE TE SMO
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(74) Kujtesa NEZAJ

(11) 656-1
(21) 213
(22) 13/11/2008
(54) IMIDAZOQUINOLINET SI INHIBITORE TE LIPID KINAZES
(73) NOVARTIS AG Lichtstrasse 35 4056 Basel SWITZERLAND
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 170-5
(21) 170
(22) 06/10/2008
(73) AstraZeneca AB SE-151 85, Södertälje, Sweden
(72)
(74) Xhevdet RAMA

(11) 228-1

(21) 62
(22) 02/09/2008
(54) DERIVATET E IMIDAZOLIT SI ANTAGONISTE TË RECEPTORËVE TË
GLUTAMATIT
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 393-1
(21) 149
(22) 23/09/2008
(54) DERIVATET E 4-FENIL-PIRIDINES
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 394-1
(21) 78
(22) 12/09/2008
(54) PIPERAZINA ME GRUP FENIL APO ME GRUP FENIL TË ZËVENDËSUAR DHE
PËRDORIMI I TYRE SI INHIBITOR I GLYT 1
(73) F.HOFFMANN-LA ROCHE AG, 124 Grenzacherstrasse CH-4070, Basle (CH)
(74) Kujtesa Nezaj

(11) 781-1
(21) 04-10
(22) 26/01/2010
(54) PERBERJE AMINO-HETEROCIKLIKE
(73) PFIZER INC. 235 East 42nd Street, New York, New York 10017, USA, US
(74) Trim Gjota

(11) 170-4
(21) 195
(22) 06/10/2008
(73) 345 Park Avenue New York, New York 10154, USA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 162
(21) 33
(22) 07/10/2008
(54) TRAJTIMI ME ANTITRUPA ANTI-VEGF

(73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco California 94080-4990, USA
(74) Fatos Rexhaj

(11) 294-1
(21) 122
(22) 19/09/2008
(54) FORMULIMET FARMACEUTIKE GASTROREZISTENTE QË PËRMBAJNË
RIFAKSIMINË
(73) ALFA WASSERMANN S.P.A Via Enrico Fermi, 1, 65020 Alanno (PE) Italy
(74) Fatos Rexhaj

(11) 254-2
(21) 859
(22) 19/11/2008
(54) ANTITRUPAT MONOKLONAL ANTI-IL-191 TERAPEUTIK HUMAN
(73) AMGEN INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California 91320-1799, USA
Medarex, Inc, 707 State Road Princeton, New Jersey, USA
(74) Trim Gjota

(11) 373-2
(21) 856
(22) 19/11/2008
(54) ANTITRUPAT HUMAN ANTI-NGF NEUTRALIZUES SI INHIBITORE SELEKTIV
TË SHTEGUT NGF
(73) AMGEN INC. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California 91320-1789, USA
Medarex, Inc. 707 State Road Princeton, New Jersey, USA
(74) Trim Gjota

(11) 634-1
(21) 186
(22) 03/11/2008
(54) ALFA FORMA KRISTALINE E STRONCIUM RANELATIT, PROCESI I
PERGATITJES DHE KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE I PERMBAJNE ATO
(73) LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense, 92415 Courbevoie Cedex, France
(74) Kujtesa Neza

(11) 697-1
(21) 231
(22) 05/12/2008
(54) KOMPONIMET FARMACEUTIKE QE PERMBAJNE DIAMINOOXIDAZE
(73) SCIOTIS DIAGNOSTIC TECHNOLOGIES GMBH Ziegelfeldsrabe 3, 3430 Tulln, Austria

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 163-1

(21) 34

(22) 07/10/2008

(54) MJEKIMI I SEMUNDJEVE AUTOIMUNE TE PACIENTET ME PERGJIGJE
INADEKUATE NDAJ TNF-ALFA INHIBITOREVE

(73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco California 94080-4990, USA

(74) Fatos Rexhaj

(11) 791-1

(21) 233

(22) 05/12/2008

(54) FORMULIMET E LAKTONIT DHE METODA E PERDORIMIT

(73) Magnachem International Laboratories, Inc. Suite 49, 4226 N.E. 1st Avenue, Boca Raton, FL
334131, U.S.A.

(74) Kujtesa Nezaj

(11) 436-1

(21) 05/03/2012

(22) 707

(54) MIKROVESHJET QE PËRMBAJNË SILOKSAN

(73) EWALD DÖRKEN AG Wetterstrasse 58, 58313 Wetter, DE

(74) Trim Gjota

(11) 198

(21) 517

(22) 16/10/2008

(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH

(74) Xhemajl KRASNIQI

(11) 188-1

(21) 521

(22) 16/10/2008

(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH

(74) Xhemajl KRASNIQI

(11) 185

(21) 526

(22) 16/10/2008

(73) Merck Serono SA Centre Industriel, 1267 Coinsins, Vaud, CH
(74) Xhemajl KRASNIQI

(11) 099
(21) 712
(22) 03/11/2008
(73) Bayer Schering Pharma Aktiengesellschaft Müllerstrasse 178 13353 Berlin, Germany

(74) Trim GJOTA

(11) 031
(21) 15/10/2008
(22) 317
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 025
(21) 025
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 031
(21) 317
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 27-2
(21) 310
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 024-2
(21) 184
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 029-2
(21) 313
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 040-2
(21) 194
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 042-2
(21) 189
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 030-2
(21) 314
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 003-2
(21) 075
(22) 08/09/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 041-2
(21) 186
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 039-2
(21) 315
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 031-2
(21) 317
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 025-2
(21) 188
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 043-2
(21) 318
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 027-2
(21) 310
(22) 15/10/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA

(74) Xhevdet RAMA

(11) 024-2

(21) 184

(22) 02/10/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA

(74) Xhevdet RAMA

(11) 029-2

(21) 313

(22) 15/10/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA

(74) Xhevdet RAMA

(11) 040-2

(21) 194

(22) 02/10/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA

(74) Xhevdet RAMA

(11) 042-2

(21) 189

(22) 02/10/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA

(74) Xhevdet RAMA

(11) 030-2

(21) 314

(22) 15/10/2008

(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA

(74) Xhevdet RAMA

(11) 003-2

(21) 075
(22) 08/09/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 041-2
(21) 186
(22) 02/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 039-2
(21) 315
(22) 15/10/2008
(73) MERCK SHARP & DOHME CORP., 126 East Lincoln Avenue Rahway, NJ 07065,
SHBA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 009-1
(21) 086
(22) 15/09/2008
(73) AbbVie Inc. 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois 60064, USA
(74) Fatos REXHAJ

(11) 123-1
(21) 591
(22) 17/10/2008
(73) Takeda GmbH Byk-Gulden-Straße. 2, 78467 Konstanz, DE
(74) Ragip MALUSHAJ

(11) 122-1
(21) 997
(22) 17/10/2008
(73) Merck Canada Inc., 16711 Trans-Canada Highway, Kirkland Quebec H9H 3LI Canada
(74) Xhevdet RAMA

(11) 162-1
(21) 033

(22) 10/07/2008
(73) GENENTECH, INC. 1 DNA, Way South San Francisco California 94080-4990, USA
(74) Fatos REXHAJ

(11) 117
(21) 2008/697
(22) 20/10/2008
(73) GlaxoSmithKline LLC Corporation Service Company, Suite 400, 2711 Centreville Road, Wilmington, Delaware 19808, US
(74) Trim GJOTA

(11) 178
(21) 187
(22) 02/10/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 039-1
(21) 315
(22) 15/10/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 003-1
(21) 075
(22) 08/09/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA
(74) Xhevdet RAMA

(11) 041-1
(21) 186
(22) 02/10/2008
(73) Schering Corporation, 2000 Galloping Hill Road, Kenilworth, New Jersey 07033-0530, USA
(74) Xhevdet RAMA

- (11) 001-1
 - (21) 044
 - (22) 25/07/2008
 - (73) Merial Limited 3239 Satellite Blvd., Duluth, Georgia 30096, USA
 - (74) Xhevdet RAMA
-