



AVISO DE PUBLICACIÓN
INSTITUTO DE LA PROPIEDAD
DIRECCIÓN GENERAL DE PROPIEDAD
INTELECTUAL

[11] Número de Solicitud:**2015002125**
[22] Fecha de Presentación:11/09/2015
Número de Publicación: 202107
[42] Fecha de Publicación:18/05/2021

[12]

Patente de invención PCT FN

<p>Fecha de Emisión:14/05/2021</p> <p>Solicitud PCT: USUS2014/028812 Fecha PCT: 14/03/2014</p> <p>[71] Solicitante(s): GRIFFITH LABORATORIES INTERNATIONAL INC</p> <p>[74] Representante: RICARDO ANIBAL MEJIA M.</p>	<p>[12] Clasificación Internacional: A 01N 25/00</p> <p>[30] Número Fecha de Prioridad(es): 2013/03/14 US 61/784032</p> <p>[72] Inventor(es): CASTELLON MORA, CLEVIS ARRONNE SPARISCI, ARIANNA</p>
<p>[54] Título: COMPOSICIÓN FUNGICIDA NATURAL</p>	
<p>[57] Resumen: UN MÉTODO PARA TRATAR EL HONGO DE LA SIGATOKA NEGRA EN CULTIVOS DE LA FAMILIA MUSACEAE MEDIANTE LA APLICACIÓN DE UNA COMPOSICIÓN FUNGICIDA QUE COMPRENDE ACEITE DE AJO, ACEITE DE ROMERO,ACEITE DE TOMILLO Y ACEITE DE CANELA.</p>	

Lo que se pone en conocimiento del público para efectos de la Ley correspondiente. Artículos 55 y 60 de la Ley de Propiedad Industrial, reformado mediante Decreto 51-2011.

Fanny Liliana Lopez Raudales
Registradora de Patentes

[12]

Patente de invención PCT FN

Fecha de Emisión: 14/05/2021

Solicitud PCT:

US2014/060036

Fecha PCT: 10/10/2014

[71] Solicitante(s):

ARAXES PHARMA LLC (Corporación Organizada
bajolas Leyes de California)

[74] Representante:

RICARDO ANIBAL MEJIA M.

[12] Clasificación Internacional:

C 07D 215/46, C 07D 215/54, C 07D 239/94, C 07D
403/12, A 61K 31/517, A 61P 35/00

[30] Número | Fecha de Prioridad(es):

2014/10/09 JO 289/2014; 2014/10/09 TW 10313518;
2013/10/10 US 61/889,460; 2014/08/07 US
62/034,619 y 2014/09/18 US 62/052,366

[72] Inventor(es):

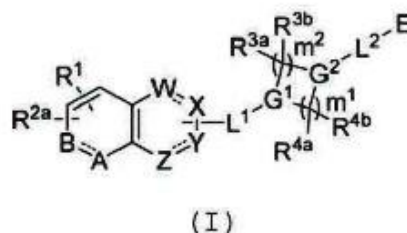
LI, Liansheng
FENG, Jun
WU, Tao
REM, Pingda
LIU, Yi
LIU, Yuan
LONG, Yun Oliver

[54] Título:

COMPOSICIONES INHIBIDORAS DE LA PROTEINA KRAS G12C

[57] Resumen:

Se proporcionan compuestos que tienen actividad como inhibidores de la proteína KRAS mutante G12C. Los compuestos tienen la estructura siguiente (I), o una sal aceptable farmacéuticamente, tautómero, profármaco o estereoisómero de la misma, en donde R¹, R^{2a}, R^{3a}, R^{3b}, R^{4a}, R^{4b}, G¹, G², L¹, L², M¹, M², A, B, W, X, Y, Z y E corresponden a la definición establecida en el presente documento. Se proporcionan también métodos vinculados con la preparación y el uso de los compuestos, composiciones farmacéuticas que comprenden los compuestos y métodos para modular la actividad de la proteína KRAS mutante G12C para el tratamiento de trastornos, como por ejemplo, el cáncer.



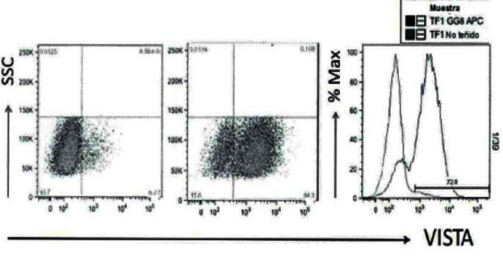
Lo que se pone en conocimiento del público para efectos de la Ley correspondiente. Artículos 55 y 60 de la Ley de Propiedad Industrial, reformado mediante Decreto 51-2011.

Fanny Liliana Lopez Raudales

Registradora de Patentes

[12]

Patente de invención PCT FN

<p>Fecha de Emisión: 05/05/2021</p> <p>Solicitud PCT: IB2014/002868 Fecha PCT: 22/12/2014</p> <p>[71] Solicitante(s): JANSSEN PHARMACEUTICA, NV</p> <p>[74] Representante: LEONARDO CASCO FORTIN</p>	<p>[12] Clasificación Internacional: C 07K 16/28</p> <p>[30] Número Fecha de Prioridad(es): 2013/12/24 US 61/920,695 y 2014/11/26 US 62/085,086</p> <p>[72] Inventor(es): SNYDER, Linda POWERS, Gordon</p>
<p>[54] Título: ANTICUERPOS FRAGMENTOS ANTI- VISTA</p>	
<p>[57] Resumen: La siguiente Invención se refiere a nuevos anticuerpos y fragmentos que se unen al dominio V de la Ig supresora de la activación de infocitos T (VISTA), y métodos para preparar y usar los mismos, los métodos de uso incluyen métodos de tratamiento de cáncer, incluyendo leucemias, linfomas, tumores sólidos y melanomas.</p>	 <p>Figura 1A Figura 1B Figura 1C</p>

Lo que se pone en conocimiento del público para efectos de la Ley correspondiente. Artículos 55 y 60 de la Ley de Propiedad Industrial, reformado mediante Decreto 51-2011.

Fanny Liliana Lopez Raudales
Registradora de Patentes



AVISO DE PUBLICACIÓN

INSTITUTO DE LA PROPIEDAD
DIRECCIÓN GENERAL DE PROPIEDAD
INTELECTUAL

[11] Número de Solicitud: **2016001890**

[22] Fecha de Presentación: 28/09/2016

Número de Publicación: 202107

[42] Fecha de Publicación: 18/05/2021

[12]

Patente de invención PCT FN

Fecha de Emisión: 07/05/2021

Solicitud PCT:

US2015/022621

Fecha PCT: 26/03/2015

[71] Solicitante(s):

MERCK SHARP & DOHME CORP

[74] Representante:

RICARDO ANIBAL MEJIA M.

[12] Clasificación Internacional:

C 07D 487/04, C 07H 19/06, C 07H 19/14, A 61K
31/7064, A 61K 31/7076, A 61P 1/16

[30] Número | Fecha de Prioridad(es):

2014/03/28 CN PCT/CN2014/074294

[72] Inventor(es):

GIIRIJAVALLABHAN, Vinay M.

OLSEN, David B.

ZHANG, Zhibo

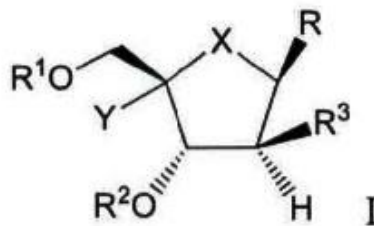
FU, Jianmin

TANG, Bing-Yu

[54] Título:

DERIVADOS DE NUCLEÓSIDO 4'-SUSTITUIDOS COMO INHIBIDORES DE LA TRANSCRIPTASA REVERSA DE VIH

[57] Resumen: La presente invención se refiere a derivados de nucleósidos 4' sustituidos de fórmula I y su uso en la inhibición de la transcriptasa reversa de VIH, la profilaxis de la infección por VIH, el tratamiento de la infección por el VIH, y la profilaxis, tratamiento, y retraso en la aparición o progresión de SIDA y/o ARC.



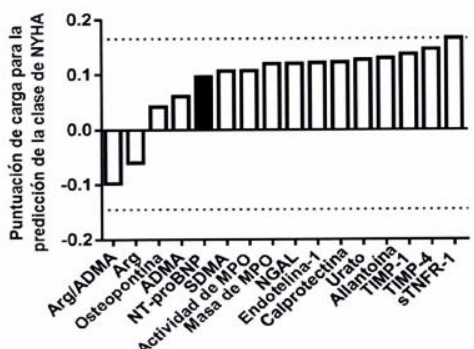
Lo que se pone en conocimiento del público para efectos de la Ley correspondiente. Artículos 55 y 60 de la Ley de Propiedad Industrial, reformado mediante Decreto 51-2011.

Fanny Liliana Lopez Raudales

Registradora de Patentes

[12]

Patente de invención PCT FN

<p>Fecha de Emisión: 29/04/2021</p> <p>Solicitud PCT: EP2015/077998 Fecha PCT: 30/11/2015</p> <p>[71] Solicitante(s): ASTRAZENECA AB</p> <p>[74] Representante: SONIA URBINA</p>	<p>[12] Clasificación Internacional: C 07D 487/04, A 61K 31/519, A 61P 9/10</p> <p>[30] Número Fecha de Prioridad(es): 2014/12/01 US 62/085,722 y 2015/05/27 US 62/166,808</p> <p>[72] Inventor(es): INGHARDT, Tord, Bertil TOMKINSON, Nicholas GAN, Li-Ming STONEHOUSE, Jeffrey, Paul JOHANNESSON, Petra JURVA, Ulrik MICHAELSSON, Erik LINDSTEDT-ALSTERMARK, Eva-Lotte</p>
<p>[54] Título: 1-[2-(AMINOMETIL)BENCIL]-2-TIOXO-1,2,3,5-TETRAHIDRO-4H-PIRROLO[3,2-D]PIRIMIDIN-4-ONAS COMO INHIBIDORES DE MIELOPEROXIDASA</p>	
<p>[57] Resumen: Se dan a conocer determinados compuestos de 1-[2-(aminometil)bencil]-2-tioxo-1,2,3,5-tetrahidro-4H-pirroló[3,2-d]pirimidin-4-ona de fórmula (I), y sales farmacéuticamente aceptable de los mismos, junto con composiciones que los contienen y su uso en terapia. Los compuestos son inhibidores de la enzima MPO y de este modo son particularmente útiles en el tratamiento o profilaxis de trastornos cardiovasculares tales como insuficiencia cardíaca y estados relacionados con arteriopatía coronaria.</p>	 <p>FIGURA 1</p>

Lo que se pone en conocimiento del público para efectos de la Ley correspondiente. Artículos 55 y 60 de la Ley de Propiedad Industrial, reformado mediante Decreto 51-2011.

[12]

Patente de invención

<p>Fecha de Emisión: 13/05/2021</p> <p>Solicitud PCT:</p> <p>Fecha PCT:</p> <p>[71] Solicitante(s): ALPARIS S.A DE C.V</p> <p>[74] Representante: RICARDO ANIBAL MEJIA M.</p>	<p>[12] Clasificación Internacional: A 61K 31/05, A 61K 31/137</p> <p>[30] Número Fecha de Prioridad(es): 2016/06/29 MX 2016/008646</p> <p>[72] Inventor(es): DOMÍNGUEZ CHÁVEZ, Jorge Guillermo MONDRAGÓN VÁSQUEZ, Karina MORALES ROJAS, Hugo HERRERA RUIZ, Dea HÖPFL, Herbert REYES MARTINEZ, Reyna HERNÁNDEZ ILLESCAS, Javier SENOSIANI PELÁEZ, Juan Pablo</p>
---	--

[54] Título:
NUEVAS FORMAS SOLIDAS DE DESVENLAFAXINA

[57] Resumen: La presente invención se refiere a nuevas formas sólidas amorfas y cristalinas de desvenlafaxina, también llamado O-desmetilvenlafaxina o desmetilvenlafaxina, y a sus sales, solvatos, hidratos y polimorfos de las mismas, así como a su uso en la preparación de una composición farmacéutica útil para el tratamiento de la depresión y/o inhibidor selectivo de la reabsorción de serotonina y la norepinefrina así como a los trastornos vasomotores asociados a la menopausia.

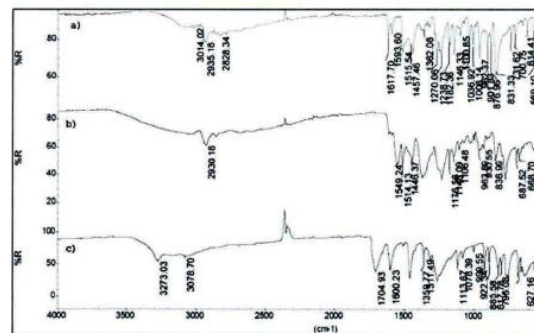


FIG. 1A

Lo que se pone en conocimiento del público para efectos de la Ley correspondiente. Artículos 55 y 60 de la Ley de Propiedad Industrial, reformado mediante Decreto 51-2011.