



Boletín Nro.: 1531 23 De Septiembre De 2026. ISSN: 0325-6529



BOLETÍN DE PATENTES DE INVENCION Y MODELOS DE UTILIDAD

Autoridades:

Presidente: Dr. Carlos María Gallo (Decreto 642/2025)

Sumario:

Códigos	2
Publicaciones Anticipadas	3
Publicaciones de Trámite Normal	4



**Ministerio
de Economía**
República Argentina

**Secretaría de
industria y comercio**



CÓDIGO INID PARA PATENTES Y MODELOS DE UTILIDAD

- (10) Identificación del Documento
- (21) Número de Solicitud
- (22) Fecha de Presentación
- (30) Datos de Prioridad
- (41) Fecha de Puesta a Disposición del Público
- (51) Clasif. Internacional de Patentes 7ma. Edición
- (54) Título de la Invención
- (57) Resumen
- (61) Adicional a:
- (62) Divisional de:
- (71) Solicitante:
- (72) Inventor:
- (74) Número Matrícula de Agente
- (83) Depósito Microorganismos

CÓDIGO DE TIPO DOC. SEGÚN DISPOSICIÓN INPI. NRO. 131/96

- A1 = Solicitud de Patente Independiente
- A2 = Solicitud de Patente Divisional
- A3 = Solicitud de Patente Adicional
- A4 = Solicitud de Modelo de Utilidad Independiente
- A5 = Solicitud de Modelo de Utilidad Divisional
- A6 = Solicitud de Modelo de Utilidad Adicional

SOLICITUDES DE PATENTE

PUBLICACIONES ANTICIPADAS



(10) AR135461 A1

(21) P250100743

(22) 17/03/2025

(51) G06Q 50/10

(54) PLATAFORMA DIGITAL DE SERVICIOS PROFESIONALES

(57) Un sistema informático para la conexión de profesionales y clientes, que comprende: ° Una base de datos de profesionales y clientes. ° Un algoritmo de verificación de reseñas que asigna un puntaje de confianza a cada reseña. ° Un algoritmo de emparejamiento profesional-cliente que recomienda profesionales basados en múltiples factores. ° Un algoritmo de detección de fraudes que identifica patrones de comportamiento sospechosos.

(71) FIORETTI VEGAS, ABRIL SOLEDAD

GOBERNADOR VIDELA 2202, PISO 1º DTO. "1", (5519) GUAYMALLÉN, PROV. DE MENDOZA, AR

(72) FIORETTI VEGAS, ABRIL SOLEDAD

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531

PUBLICACIONES DE TRAMITE NORMAL



(10) AR135462 A1

(21) P250100681

(22) 13/03/2025

(30) US 63/565,920 15/03/2024

US 63/705,899 10/10/2024

(51) C07K 16/28, A61K 39/395, A61P 35/00

(54) ANTICUERPOS BIESPECÍFICOS ANTI-VEGF Y ANTI-PD-1 Y USOS DE LOS MISMOS

(57) Anticuerpos biespecíficos que contienen una región de unión a anti-VEGF conjugada con una región de unión a anti-PD-1 y usos de los mismos para el tratamiento de cáncer.

Reivindicación 1: Una proteína de unión biespecífica, caracterizada porque comprende una o más regiones de unión a anti-VEGF y una o más regiones de unión a anti-PD-1.

Reivindicación 32: Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende la proteína de unión biespecífica de la reivindicación 1 y un excipiente farmacéuticamente aceptable.

Reivindicación 50: Una proteína de unión biespecífica, caracterizada porque comprende una o más regiones de unión a anti-VEGF y una o más regiones de unión a anti-PD-1, en donde la proteína de unión biespecífica comprende un fragmento variable de cadena simple (scFv) que comprende una región de unión a anti-VEGF y una región de unión a anti-PD-1, y una cadena liviana anti-VEGF, en donde la cadena liviana anti-VEGF forma un complejo con el scFv, en donde: (a) el scFv comprende una región de la cadena pesada anti-VEGF, un primer conector, una región variable de la cadena pesada anti-PD-1, un segundo conector y una región de la cadena liviana anti-PD-1, en donde: (i) la región de la cadena pesada anti-VEGF comprende una región variable de la cadena pesada anti-VEGF que comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 3 unida por su extremo C-terminal a una región constante de la cadena pesada que comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 51; (ii) el primer conector comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 57, en donde el primer conector une el extremo C-terminal de la región de la cadena pesada anti-VEGF a la región variable de la cadena pesada anti-PD-1; (iii) la región variable de la cadena pesada anti-PD-1 comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 54; (iv) el segundo conector comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 58, en donde el segundo conector une el extremo C-terminal de la región variable de la cadena pesada anti-PD-1 a la región de la cadena liviana anti-PD-1; y (v) la región de la cadena liviana anti-PD-1 comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 53 opcionalmente, en donde el scFv comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 61; y (b) la cadena liviana anti-VEGF comprende una región variable de la cadena liviana anti-VEGF que comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 4 unida por su extremo C-terminal a una región constante de la cadena liviana que comprende la secuencia que se muestra en la SEQ ID N° 52.

(71) ONCOC4, INC.

9640 MEDICAL CENTER DRIVE, ROCKVILLE, MARYLAND 20850, US

(72) LIU, YANG - ZHOU, QUNMIN - WANG, YUE

(74) 627

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135463 A1

(21) P250100682

(22) 13/03/2025

(51) G06Q 50/10

(54) SISTEMA DE PUBLICIDAD DE PROMOCIONES

(57) Se presenta un sistema avanzado de gestión y difusión de promociones comerciales que centraliza y distribuye información proveniente de múltiples fuentes, incluyendo bancos, entidades financieras, billeteras digitales, programas de fidelización, comercios de cualquier índol y organismos gubernamentales. Dicho sistema consolida información a través de API, importación de archivos en múltiples formatos (csv, xlsx, pdf, json, xml, txt, ods y yaml), carga manual, técnicas de scrapping, consultas directas a bases de datos y consumo de APIs externas. La información recolectada es almacenada y organizada en una base de datos centralizada, desde donde se redistribuye a los usuarios finales a través de una aplicación móvil y otros medios digitales. La aplicación permite la exploración, selección y almacenamiento de promociones, además de ofrecer notificaciones personalizadas basadas en la ubicación, el historial de interacciones y las preferencias del usuario. Asimismo, el sistema incorpora un módulo de administración para las fuentes de promoción, facilitando la gestión eficiente de las ofertas y proporcionando acceso a métricas clave de rendimiento. Esto optimiza la estrategia promocional de los proveedores y mejora la experiencia del usuario final mediante la entrega de información precisa y contextualizada en tiempo real.

(71) SODO, JULIÁN ESTEBAN

MANSILLA 3823, (1872) AVELLANEDA, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

CARABAJAL, MARIA MICAELA

MANSILLA 3823, (1872) AVELLANEDA, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

(72) SODO, JULIÁN ESTEBAN - CARABAJAL, MARÍA MICAELA

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135464 A1

(21) P250100683

(22) 14/03/2025

(30) US 63/566,252 16/03/2024

US 63/566,253 16/03/2024

(51) C07K 16/18, A61K 39/395, A61P 25/28

(54) ANTICUERPOS ANTI-TAU

(57) La presente descripción proporciona anticuerpos anti-tau, que incluyen composiciones y métodos para usar tales anticuerpos para tratar la enfermedad de Alzheimer.

Reivindicación 1: Un anticuerpo anti-tau IgG₁ humanizado de longitud completa, caracterizado porque comprende una región variable de cadena pesada que comprende una CDR-H1, una CDR-H2, y una CDR-H3, y una región variable de cadena ligera que comprende una CDR-L1, una CDR-L2, y una CDR-L3, en donde: la CDR-H1 de vH tiene la secuencia de aminoácidos establecida como la sec. con núm. de ident.: 3; la CDR-H2 de vH tiene la secuencia de aminoácidos establecida como la sec. con núm. de ident.: 4; la CDR-H3 de vH tiene la secuencia de aminoácidos establecida como la sec. con núm. de ident.: 5; la CDR-L1 de vL tiene la secuencia de aminoácidos establecida como la sec. con núm. de ident.: 8; la CDR-L2 de vL tiene la secuencia de aminoácidos establecida como la sec. con núm. de ident.: 9; y la CDR-L3 de vL que tiene la secuencia de aminoácidos establecida como la sec. con núm. de ident.: 10.

Reivindicación 5: Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende el anticuerpo anti-tau de las reivindicaciones 1 - 4, y un portador farmacéuticamente aceptable.

(71) ABBVIE INC.

1 NORTH WAUKEGAN ROAD, NORTH CHICAGO, ILLINOIS 60064, US

(72) LANGLOIS, XAVIER JEAN MICHEL - SMITH, TAMMY D. - YANAMANDRA, KIRAN

(74) 627

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135465 A1

(21) P250100684

(22) 14/03/2025

(30) EP 24305401.2 15/03/2024

EP 24306879.8 08/11/2024

US 63/565,733 15/03/2024

(51) A61K 31/382, 31/428, 31/7034, 31/7042, 31/7048, 31/7056, 45/06, A61P 3/00, 7/00, 7/06

(54) PREVENCIÓN DE TRASTORNOS SANGUÍNEOS EN PACIENTES TRATADOS CON UN AGONISTA DE PPAR

(57) La presente invención se refiere al uso de inhibidores del transportador de sodio y glucosa 2 (SGLT2) para la prevención o el retraso de complicaciones clínicas de trastornos sanguíneos, de preferencia, anemia o complicaciones clínicas de anemia, en pacientes que han sido tratados, están siendo tratados o se planea tratar con agonista de PPAR.

Reivindicación 20: El uso de acuerdo con la reivindicación 19, caracterizado porque la forma deuterada de lanifibranor es un compuesto de fórmula (1) en donde al menos uno de los grupos R₁ a R₇ es un átomo de deuterio (D) y los otros grupos R₁ a R₇ son átomos de hidrógeno (H), de preferencia, la forma deuterada de lanifibranor es ácido 4-(1-(2-deuterio-1, 3-benzotiazol-6-il)sulfonil)-5-cloro-1H-indol-2-il)butanoico o ácido 4-[1-(1,3-benzotiazol-6-il)sulfonil)-5-cloro-indol-2-il]-2,2,3,3,4,4-hexadeuteriobutanoico.

(71) INVENTIVA

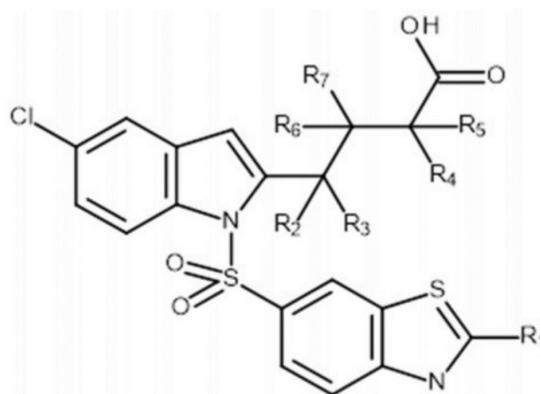
50 RUE DE DIJON, 21121 DAIX, FR

(72) HUOT-MARCHAND, PHILIPPE - BROQUA, PIERRE - PASTEL, SANJAYKUMAR

(74) 108

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



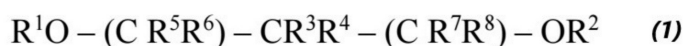
(1)



- (10) AR135466 A1
(21) P250100685
(22) 14/03/2025
(30) US 63/566,201 15/03/2024
US 63/724,854 25/11/2024
(51) C07K 16/30, 16/32, 16/46, A61K 47/68, 40/33, A61P 35/00, C12N 15/62, 15/85, G01N 33/574
(54) ANTICUERPOS Muc16 / NaPi-2b Y MÉTODOS DE USO
(57) En la presente se proporcionan anticuerpos biespecíficos multivalentes que se unen específicamente a Muc16 y NaPi-2b. En determinadas modalidades, los anticuerpos son bivalentes, trivalentes o tetravalentes. Determinados anticuerpos tetravalentes comprenden dos parátomos que se unen específicamente a Muc16, y dos parátomos que se unen específicamente a NaPi-2b. Las modalidades de los anticuerpos tetravalentes descritos en la presente incluyen un formato diacuerpo-Fc-Fab (MUTTA™ 2) y un formato Fab-diacuerpo-Fc (MUTTA™ 4). También se proporcionan inmunoconjugados, que pueden ser conjugados de anticuerpo-fármaco. También se proporcionan métodos para usar estos anticuerpos para detectar o destruir células malignas y para tratar enfermedades, inclusive el cáncer.
(71) AARVIK THERAPEUTICS, INC.
31363 MEDALLION DRIVE, HAYWARD, CALIFORNIA 94544, US
(72) JUNUTULA, JAGATH REDDY - BLAZER, LEVI L. - ADAMS, JARRETT - BHAKTA, SUNIL - SIDHU, SACHDEV SINGH
(74) 2306
(41) Fecha: 23/09/2026
Bol. Nro.: 1531
-



- (10) AR135467 A1
 (21) P250100686
 (22) 14/03/2025
 (30) EP 24163662.0 14/03/2024
 (51) C08F 110/06
 (54) CATALIZADOR DE ZIEGLER-NATTA LIBRE DE FTALATOS QUE UTILIZA DADORES INTERNOS MIXTOS PARA AJUSTAR EL RANGO XS ALCANZABLE
 (57) Las formas de realización descriptas en la presente se refieren a un precatalizador, un catalizador y un proceso para la polimerización de propileno. El precatalizador de Ziegler-Natta libre de ftalato comprende un soporte a base de Mg; un metal de transición seleccionado a partir de los Grupos 4 a 8 de la tabla periódica; un primer dador interno de electrones (ID1) que consiste en, al menos, un diéster; un segundo dador interno de electrones (ID2) que consiste en, al menos, un 1,3-diéter. El, al menos, un diéster comprende uno o más maleatos y/o maleatos sustituidos. El, al menos, un 1,3-diéter comprende uno o más diéteres representados por la estructura general (1).
 (71) LUMMUS NOVOLEN TECHNOLOGY GMBH
 GOTTLIEB-DAIMLER STR. 2, 68165 MANNHEIM, DE
 (72) GÜNTHER, BENJAMIN ANDREAS ROLF - GÜNTHER, JOHANNES SEBASTIAN
 (74) 2306
 (41) Fecha: 23/09/2026
 Bol. Nro.: 1531



(10) AR135468 A1

(21) P250100687

(22) 14/03/2025

(30) US 63/565,476 14/03/2024

US 63/645,612 10/05/2024

(51) C07D 491/22, 519/00, A61K 31/529, A61P 35/00

(54) COMPUESTOS ESPIROCÍCLICOS COMO MODULADORES DE KRAS Y USOS DE LOS MISMOS

(57) Se describen en el presente documento compuestos útiles para la inhibición de KRAS G12D, G12V, G12A, G12S, G12R, G13D, Q61H, Q61L, Q61R o G12C. Los compuestos tienen una fórmula general (1) o sales farmacéuticamente aceptables de los mismos, en donde las variables de fórmula (1) son como se definen en el presente documento. También se proporcionan en el presente documento composiciones farmacéuticas que comprenden los compuestos, usos de los compuestos y composiciones para el tratamiento de, por ejemplo, un trastorno KRAS G12D, G12V, G12A, G12S, G12R, G13D, Q61H, Q61L, Q61R o G12C.

(71) AMGEN INC.

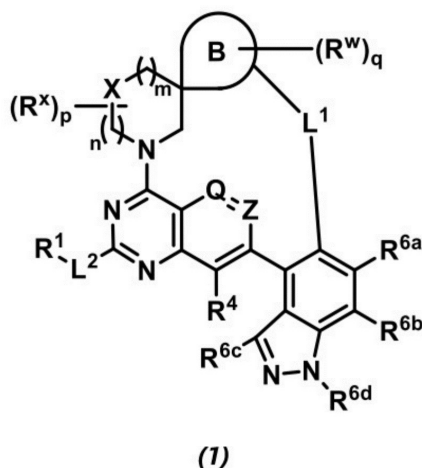
ONE AMGEN CENTER DRIVE, THOUSAND OAKS, CALIFORNIA 91320-1799, US

(72) WURZ, RYAN PAUL - CHEN, NING - BAUER, ADRIANO - EMMETIERE, FABIEN - AMEGADZIE, ALBERT K. - WU, ZHICHEN - WIGMAN, BENJAMIN - ALLEN, JOHN G. - GREENMAN, KEVIN L. - PETTUS, LIPING H. - ZHAO, WEI - LANMAN, BRIAN ALAN - BOOKER, SHON K. - JACKSON, JEFFREY

(74) 2306

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





(10) AR135469 A2

(21) P250100688

(22) 14/03/2025

(30) KR 10-2016-0179334 26/12/2016

(51) A61K 9/00, 9/20, 31/4184

(54) COMPRIMIDO QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE BENZIMIDAZOL Y UN DISGREGANTE

(57) La presente invención se refiere a una nueva formulación que comprende un derivado de benzimidazol. La formulación para administración oral que comprende un compuesto de fórmula (1) de acuerdo con la presente invención o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; y al menos un disgregante seleccionado del grupo que consiste en croscarmelosa de sodio, almidón glicolato sódico e hidroxipropilcelulosa con bajo grado de sustitución, muestra una excelente estabilidad durante el almacenamiento y tiene un efecto en la prevención de un fenómeno de disminución en la velocidad de disolución, usándose de esta manera de forma útil como una formulación para administración oral.

Reivindicación 1: Un comprimido que comprende un compuesto de benzimidazol, caracterizado porque el compuesto es (S)-4((5,7-difluorocroman-4-il)oxi)-N,N,2-trimetil-1H-benzo[d]imidazol-6-carboxamida de fórmula (1), en un porcentaje en peso de 10% al 40%, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; con respecto al 100% en peso del peso total del comprimido, y del 1% al 20% en peso de un disgregante que es croscarmelosa de sodio, con respecto al 100% en peso del peso total del comprimido, en donde el comprimido comprende un aglutinante, una carga y un lubricante, o el comprimido comprende una carga y un lubricante.

(62) AR110453A1

(71) HK INNO.N CORPORATION

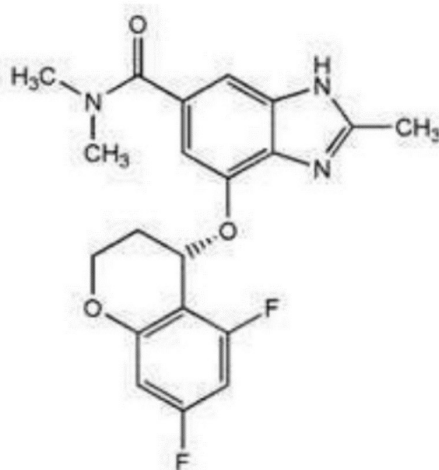
6F, 7F, 8F, 100, EULJI-RO, JUNG GU, SEOUL 04551, KR

(72) LIM, HYUNGSUK - LYU, CHUN SEON - PARK, SUN YOUNG - SHIN, KYUNGMIN - OH, DA WON

(74) 1342

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(1)

(10) AR135470 A1

(21) P250100689

(22) 14/03/2025

(30) US 63/565,479 14/03/2024

US 63/645,701 10/05/2024

(51) C07D 491/22, 519/00, A61K 31/529, A61P 35/00

(54) COMPUESTOS MACROCÍCLICOS COMO MODULADORES DE KRAS Y USOS DE LOS MISMOS

(57) Se describen en el presente documento compuestos útiles para la inhibición de KRAS G12D, G12V, G12A, G12S, G12R, G13D, Q61H, Q61L, Q61R o G12C. Los compuestos tienen una fórmula general (1) o sales farmacéuticamente aceptables de los mismos, en donde las variables de fórmula (1) son como se definen en el presente documento. También se proporcionan en el presente documento composiciones farmacéuticas que comprenden los compuestos, usos de los compuestos y composiciones para el tratamiento de, por ejemplo, un trastorno KRAS G12D, G12V, G12A, G12S, G12R, G13D, Q61H, Q61L, Q61R o G12C.

(71) AMGEN INC.

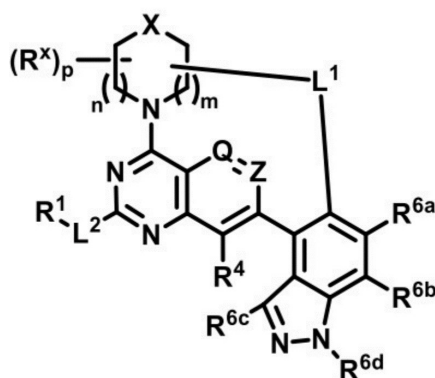
ONE AMGEN CENTER DRIVE, THOUSAND OAKS, CALIFORNIA 91320-1799, US

(72) WURZ, RYAN PAUL - CHEN, NING - LIU, QINGYIAN - EMMETIERE, FABIEN - JACKSON, JEFFREY - AMEGDAZIE, ALBERT K. - YAMANO, MICHAEL M. - BOOKER, SHON K. - TAO, YUJIA - TANWAR, LALITA - TERCENIO, QUENTIN - PETTUS, LIPING H. - ZHAO, WEI - LANMAN, BRIAN ALAN - LI, YUNXIAO

(74) 2306

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(1)



(10) AR135471 A1

(21) P250100690

(22) 14/03/2025

(30) US 63/567,188 19/03/2024

(51) A01N 25/30, 57/20, A01P 13/00

(54) COMPOSICIÓN HERBICIDA, MÉTODO PARA FORMARLA Y MÉTODO DE ELIMINACIÓN DE MALAS HIERBAS

(57) Una composición incluye glifosato herbicida y un primer y segundo tensioactivos. El primer tensioactivo tiene la estructura: de fórmula (1) en donde R^1 es un grupo alquilo lineal o ramificado, saturado o insaturado, que tiene de 5 a 22 átomos de carbono, cada uno de R^2 , R^3 y R^4 es independientemente un grupo de óxido de alquileo, a es de 0 a 10, cada uno de b y c es independientemente, de aproximadamente 1 a aproximadamente 10; y n es de 0 a aproximadamente 3. El segundo tensioactivo tiene la estructura: de fórmula (2) en donde R^5 es un grupo alquilo lineal o ramificado, saturado o insaturado, que tiene de 8 a 18 átomos de carbono, cada uno de R^6 y R^7 es independientemente un grupo óxido de alquileo, y cada uno de d y e es independientemente de aproximadamente 1 a aproximadamente 5.

(71) NOURYON CHEMICALS INTERNATIONAL B.V.

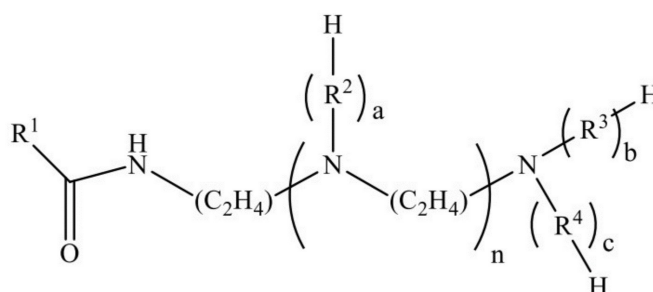
HAAKSBERWEG 88, 1101 BZ AMSTERDAM, NL

(72) ISLAM, MOJAHEDUL - WU, YAO

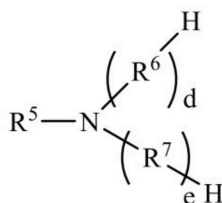
(74) 2014

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(1)



(2)



(10) AR135472 A1

(21) P250100691

(22) 14/03/2025

(30) US 63/567,201 19/03/2024

(51) A01N 25/30, 57/20, A01P 13/00

(54) COMPOSICIÓN HERBICIDA

(57) Una composición herbicida incluye glifosato o un derivado del mismo, un éster de fosfato y un componente tensioactivo. El éster de fosfato está presente en una cantidad de aproximadamente 1 a aproximadamente 15 por ciento en peso de activos en base a un peso total de la composición. El componente tensioactivo incluye al menos un primer tensioactivo, un segundo tensioactivo y un tercer tensioactivo. Cada uno de los tensioactivos primero, segundo y tercero, si se utilizan, está independientemente presente en una cantidad de aproximadamente 1 a aproximadamente 15 por ciento en peso de activos sobre el peso total de la composición.

(71) NOURYON CHEMICALS INTERNATIONAL B.V.

HAAKSBERWEG 88, 1101 BZ AMSTERDAM, NL

(72) ISLAM, MOJAHEDUL - WU, YAO

(74) 2014

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



- (10) AR135473 A1
(21) P250100692
(22) 14/03/2025
(30) US 63/566,145 15/03/2024
US 63/667,476 03/07/2024
(51) C07K 16/28, A61K 39/00, A61P 21/00
(54) ANTICUERPOS DE INTEGRINA $\alpha 7 \beta 1$ Y USOS DE LOS MISMOS
(57) La presente divulgación proporciona, entre otras cosas, una nueva clase de anticuerpos o un fragmento de unión a antígeno que se une al dominio de pantorrilla-1 o pantorrilla-2 de la integrina $\alpha 7 \beta 1$. Los anticuerpos anti- $\alpha 7 \beta 1$ de la presente divulgación son efectivos para estabilizar la integrina $\alpha 7 \beta 1$ en las conformaciones cerrada extendida y abierta extendida, lo que potencia la unión a lamininas.
(71) MORPHIC THERAPEUTIC, INC.
35 GATEHOUSE DRIVE, A2, WALTHAM, MASSACHUSETTS 02451, US
(72) WANG, HUA - LIN, FU-YANG - HUANG, XINQIANG - MAHMASSANI, ZIAD - BABAOGLU, KERIM - MOY, TERENCE - PONDISH, JESSICA
(74) 2381
(41) Fecha: 23/09/2026
Bol. Nro.: 1531
-

(10) AR135474 A1

(21) P250100694

(22) 14/03/2025

(30) CN 2024 1 0295797.6 14/03/2024

CN 2025 1 0289027.5 11/03/2025

(51) C07K 16/28, 16/46, A61K 39/395, A61P 35/00, C12N 15/13

(54) ANTICUERPO BIESPECÍFICO, CONJUGADO ANTICUERPO-FÁRMACO Y SU APLICACIÓN

(57) Un anticuerpo o porción de unión a antígeno del mismo que comprende un dominio de unión a antígeno HER3, en donde el dominio de unión a antígeno HER3 comprende una VH (región variable de cadena pesada) y una VL (región variable de cadena ligera), en donde, la VH comprende: (1-i) las CDR contenidas en una cadena pesada que comprenden una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 15; (1-ii) una HCDR1 que comprende una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 30, una HCDR2 que comprende una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 31, y una HCDR3 que comprende una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 32; o, (1-iii) una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 4 o una variante de la misma; y/o, la VL comprende: (1-iv) las CDR contenidas en una cadena ligera que comprenden una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 16; (1-v) una LCDR1 que comprende una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 33, una LCDR2 que comprende una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 34, y una LCDR3 que comprende una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 35; o, (1-vi) una secuencia de aminoácidos de acuerdo con la SEQ ID N° 5 o una variante de la misma; preferentemente, las CDR están definidas por el sistema de numeración de Kabat, Chothia, AbM o IMGT; preferentemente, la variante es una secuencia que tiene una identidad de secuencia de por lo menos 80%, por lo menos 85%, por lo menos 90%, por lo menos 91%, por lo menos 92%, por lo menos 93%, por lo menos 94%, por lo menos 95%, por lo menos 96%, por lo menos 97%, por lo menos 98%, por lo menos 99%, o 100% en comparación con la secuencia de la cual deriva, o tiene una sustitución, delección o adición de uno o más aminoácidos (por ejemplo, una sustitución, delección o adición de 1, 2, 3, 4 o 5 aminoácidos) en comparación con la misma; preferentemente, la sustitución es una sustitución conservadora. Una molécula de ácido nucleico aislada, que codifica el anticuerpo o fragmento de unión a antígeno del mismo de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 18. Un vector, que comprende la molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 19; preferentemente, las secuencias de ácido nucleico que codifican diferentes cadenas peptídicas del anticuerpo o fragmento de unión a antígeno del mismo están dispuestas en los mismos o distintos vectores; preferentemente, el vector es un vector de clonación o un vector de expresión. Una célula huésped, que comprende la molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 19 o el vector de acuerdo con la reivindicación 20. Una composición farmacéutica, que comprende el anticuerpo o fragmento de unión a antígeno del mismo de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 18, la molécula de ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 19, el vector de acuerdo con la reivindicación 20, la célula huésped de acuerdo con la reivindicación 21 o el conjugado de anticuerpo-fármaco de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 23 a 28, y un excipiente farmacéuticamente aceptable; preferentemente, la composición farmacéutica tiene una relación de fármaco a anticuerpo (DAR) de 1 a 8, como 1 a 1,5, 1 a 2, 1 a 2,5, 1 a 3, 1 a 3,5, 1 a 4, 1 a 4,5, 1 a 5, 1 a 5,5, 1 a 6, 1 a 6,5, 1 a 7, 1 a 7,5, 1 a 8, 1,5 a 2, 1,5 a 2,5, 1,5 a 3, 1,5 a 3,5, 1,5 a 4, 1,5 a 4,5, 1,5 a 5, 1,5 a 5,5, 1,5 a 6, 1,5 a 6,5, 1,5 a 7, 1,5 a 7,5, 1,5 a 8, 2 a 2,5, 2 a 3, 2 a 3,5, 2 a 4, 2 a 4,5, 2 a 5, 2 a 5,5, 2 a 6, 2 a 6,5, 2 a 7, 2 a 7,5, 2 a 8, 2,5 a 3, 2,5 a 3,5, 2,5 a 4, 2,5 a 4,5, 2,5 a 5, 2,5 a 5,5, 2,5 a 6, 2,5 a 6,5, 2,5 a 7, 2,5 a 7,5, 2,5 a 8, 3 a 3,5, 3 a 4, 3 a 4,5, 3 a 5, 3 a 5,5, 3 a 6, 3 a 6,5, 3 a 7, 3 a 7,5, 3 a 8, 3,5 a 4, 3,5 a 4,5, 3,5 a 5, 3,5 a 5,5, 3,5 a 6, 3,5 a 6,5, 3,5 a 7, 3,5 a 7,5, 3,5 a 8, 4 a 4,5, 4 a 5, 4 a 5,5, 4 a 6, 4 a 6,5, 4 a 7, 4 a 7,5, 4 a 8, 4,5 a 5, 4,5 a 5,5, 4,5 a 6, 4,5 a 6,5, 4,5 a 7, 4,5 a 7,5, 4,5 a 8, 5 a 5,5, 5 a 6, 5 a 6,5, 5 a 7, 5 a 7,5, 5 a 8, 5,5 a 6, 5,5 a 6,5, 5,5 a 7, 5,5 a 7,5, 5,5 a 8, 6 a 6,5, 6 a 7, 6 a 7,5, 6 a 8, 6,5 a 7, 6,5 a 7,5, 6,5 a 8, 7 a 7,5, 7 a 8, 7,5 a 8.

(71) BIOTHEUS (HENGQIN) CO., LTD.

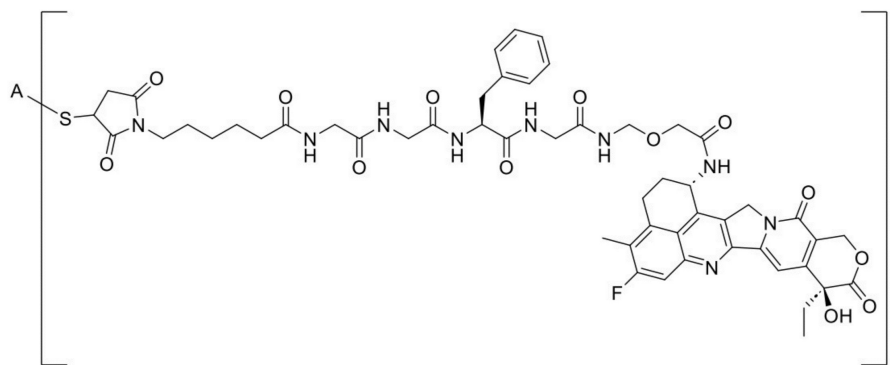
ROOM 2333-(7-9), DISTRICT D, 23RD FLOOR, NO. 108 HUITONG 3RD ROAD, HENGQIN DISTRICT, ZHUHAI, GUANGDONG 519030, CN

(72) LUO, YI - CHEN, LIANDI - WANG, CHAO - PENG, SHAOANG - YAN, YAO - WANG, PING

(74) 837

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





- (10) AR135475 A2
(21) P250100695
(22) 14/03/2025
(30) US 61/930,582 23/01/2014
US 62/089,549 09/12/2014
(51) C07K 16/22, 16/28, 16/30, A61K 39/395, A61P 35/00, 39/00
(54) ANTICUERPOS HUMANOS CONTRA PD-L1
(57) La presente invención proporciona anticuerpos que se unen a la proteína de ligando co-inhibidor de células T muerte programada-ligando 1 (PD-L1), y métodos de uso. En diversas formas de realización de la invención, los anticuerpos son anticuerpos completamente humanos que se unen a PD-L1. En ciertas formas de realización, la presente invención proporciona moléculas de unión a antígeno de multi-específicas que comprenden una primera especificidad de unión que se une a PD-L1 y una segunda especificidad de unión que se une a un antígeno de célula tumoral, un antígeno específico de la célula infectada, o un co-inhibidor de células T. En algunas formas de realización, los anticuerpos de la invención son útiles para inhibir o neutralizar la actividad de PD-L1, proporcionando así un medio para tratar una enfermedad o trastorno tal como el cáncer o la infección viral.
(62) AR099147A1
(71) REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
777 OLD SAW MILL RIVER ROAD, TARRYTOWN, NEW YORK 10591, US
(72) PAPADOPOULOS, NICHOLAS J. - MURPHY, ANDREW J. - THURSTON, GAVIN - IOFFFE, ELLA - BUROVA, ELENA
(74) 2381
(41) Fecha: 23/09/2026
Bol. Nro.: 1531
-



(10) AR135476 A2

(21) P250100696

(22) 14/03/2025

(30) US 62/560,365 19/09/2017

(51) C07K 16/00, A61K 38/46, 39/395, 47/26, 9/00

(54) MÉTODOS PARA REDUCIR LA FORMACIÓN DE PARTÍCULAS Y COMPOSICIONES ELABORADAS A TRAVÉS DE LOS MISMOS

(57) Las composiciones biofarmacéuticas y los productos farmacológicos revelados en la presente descripción exhiben montos reducidos de formación de partículas subvisibles. Las composiciones y los productos farmacológicos revelados en la presente descripción comprenden una proteína y un surfactante o estabilizante que incluyen grandes cantidades en porcentaje (por ejemplo, por lo menos 97%) de un éster de ácido graso de cadena larga. Además, en la presente descripción se revelan métodos de preparación y almacenamiento de tales composiciones y productos farmacológicos.

Reivindicación 1: Un producto farmacéutico envasado en un componente de envase primario, caracterizado porque el producto farmacéutico comprende: de 100 mg/mL a 250 mg/mL de un anticuerpo IgG; y una mezcla de ésteres de ácidos grasos de polioxietileno sorbitán, donde un contenido de ésteres de ácido oleico en la mezcla es del 98% al 100% de todos los ésteres de ácidos grasos en la mezcla.

Reivindicación 13: Un proceso de reducción de la formación de partículas subvisibles y visibles en un producto farmacéutico, caracterizado porque comprende: a) preparar un producto farmacéutico; b) incluir una composición farmacéutica que comprende de 100 mg/mL a 250 mg/mL de un anticuerpo IgG, una mezcla de ésteres de ácidos grasos de polioxietileno sorbitán, donde un contenido de ésteres de ácido oleico en la mezcla es de 98% a 100% de todos los ésteres de ácidos grasos en la mezcla, y una esterasa; y c) almacenar el producto farmacéutico a una temperatura comprendida entre 2°C y 8°C durante un período comprendido entre 6 y 24 meses, después del cual pueden detectarse en el producto farmacéutico entre 0 partículas y 3.000 partículas con un diámetro comprendido entre 10 micras y 300 micras, detectadas mediante microscopía de imagen de flujo o microscopía de membrana.

(62) AR112536A1

(71) REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.

777 OLD SAW MILL RIVER ROAD, TARRYTOWN, NEW YORK 10591, US

(72) PATEL, MAYANK - WASINGER, STACY - SPRITZER, DANYA - TANG, XIAOLIN

(74) 2381

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135477 A1

(21) P250100697

(22) 14/03/2025

(51) G06Q 10/06

(54) PROGRAMA DE CONTENIDO AUDIOVISUAL SOBRE COMERCIO EXTERIOR (EXPORTACIÓN E IMPORTACIÓN)

(57) Programa de contenido audiovisual basado en todos los agentes participantes del comercio exterior desde una empresa, una fábrica, y logística nacional e internacional (aéreo, terrestre, marítimo), incluyendo al turismo nacional e internacional desde un punto de vista comercial siendo la “*máquina*” que moviliza a una de las mayores economías del mundo.

(71) JUÁREZ, DIONISIO DE JESÚS

SAN JUAN 2531, (7600) MAR DEL PLATA, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

(72) JUÁREZ, DIONISIO DE JESÚS

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531

(10) AR135478 A1

(21) P250100700

(22) 17/03/2025

(51) A01F 12/00, 30/12

(54) SACAPAJAS ACARREADOR DESCENTRADO

(57) Es un dispositivo sacapajas apto para ser incorporado en una cosechadora agrícola, con la finalidad de trasladar el material que se cosecha y sacudirlo para producir la separación de los granos. Comprende un bastidor (7) donde se fijan ejes transversales (5), portadores engranajes discoidales (6) fijados excéntricamente, sobre los que engranan cadenas de eslabones (8) para realizar un desplazamiento longitudinal sinfín y simultáneamente un movimiento oscilante que produce el zamarreo del material que se arrastra. Uno de los ejes transversales es un eje tractor asociado a motor de accionamiento a través de una transmisión mecánica. Incluye también ejes transversales (9) libremente giratorios, portadores de poleas excéntricas (10) que actúan como guía del desplazamiento de las mismas cadenas (8). Las cadenas de eslabones (8) incluyen una pluralidad de barras transversales (12), que producen el barrido y zamarreo del material que reciben. Por debajo del tramo de desplazamiento superior de las cadenas de eslabones (8), se extiende una zaranda (13).

(71) FERRARIS, OMAR RUBÉN

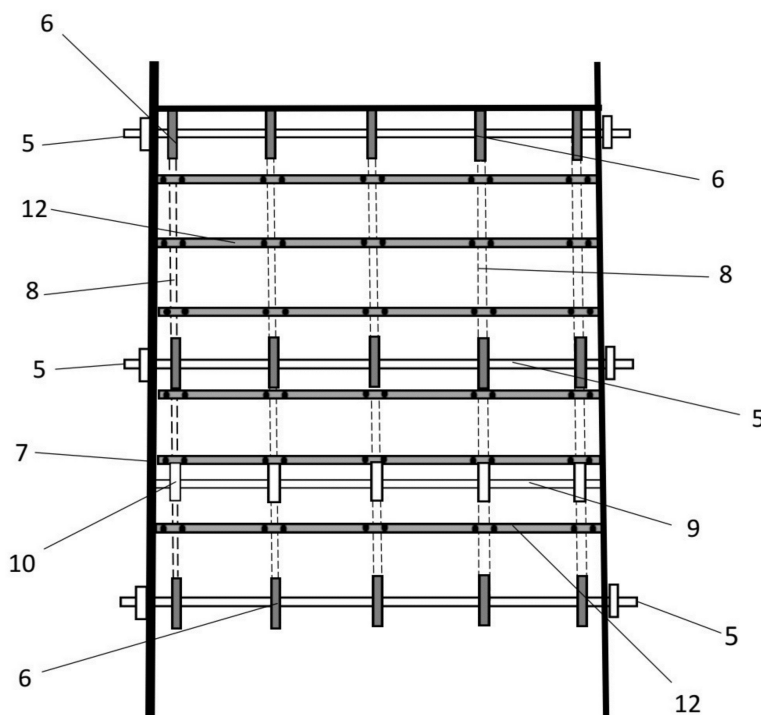
SANTIAGO DEL ESTERO 869, (6500) 9 DE JULIO, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

(72) FERRARIS, OMAR RUBÉN

(74) 611

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





- (10) AR135479 A1
(21) P250100705
(22) 18/03/2025
(30) US 63/566,663 18/03/2024
(51) A61K 39/00, 39/39, A61P 37/06
(54) AGONISMO STING PARA LA TOLERANCIA ESPECÍFICA AL ANTÍGENO
(57) La presente solicitud se refiere, en general, a composiciones que comprenden antígenos y agentes activadores de la vía de estimulación de cGAS y usos de estos para inducir o mejorar las respuestas inmunitarias tolerogénicas a un antígeno.
Reivindicación 1: Una composición que comprende: (i) uno o más antígenos; y (ii) uno o más agentes activadores de cGAS-STING.
Reivindicación 57: Una composición que comprende una cantidad eficaz de una composición que comprende (i) uno o más antígenos; y (ii) uno o más agentes activadores de cGAS-STING para inducir tolerancia específica de antígeno en un sujeto.
Reivindicación 61: Una composición que comprende antígenos y agente activador de STING encapsulado en o acoplado a partículas portadoras, donde las partículas portadoras son liposomas.
Reivindicación 63: Una composición que comprende antígenos y agente activador de STING encapsulado en o acoplado a partículas portadoras, donde las partículas portadoras son nanopartículas lipídicas.
(71) COUR PHARMACEUTICALS DEVELOPMENT COMPANY INC.
8045 LAMON AVENUE, #1202, SKOKIE, ILLINOIS 60077, US
(72) PODOJIL, JOSEPH - ELHOFY, ADAM
(74) 2306
(41) Fecha: 23/09/2026
Bol. Nro.: 1531
-



(10) AR135480 A1

(21) P250100706

(22) 18/03/2025

(30) US 63/567,220 19/03/2024

(51) C12N 5/04, 5/10, A01H 1/00, 5/00, C07H 21/00

(54) AUMENTO DE LA BIOMASA RADICULAR EN PLANTAS MEDIANTE LA PÉRDIDA DE FUNCIÓN DE GDSL LIPASAS

(57) Se proveen métodos para aumentar la biomasa de raíces, la biomasa de brotes y/o regiones suberizadas en plantas mediante la reducción de la expresión y/o la actividad de una o más Gly-Asp-Ser-Leu (GDSL) lipasas en la planta. También se proveen plantas transgénicas o con edición de genes que tienen menor expresión y/o actividad de una o más GDSL lipasas, y tienen mayor biomasa de raíces, biomasa de brotes y/o regiones suberizadas. También se proveen moléculas aisladas o recombinantes usadas en los métodos provistos y/o para generar las plantas provistas.

Reivindicación 1: Un método para aumentar la biomasa de las raíces y/o de los brotes en una planta, caracterizado porque comprende los pasos de: reducir la expresión y/o la actividad de una o más Gly-Asp-Ser-Leu (GDSL)-lipasas en la planta, tal como de 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 o 10 diferentes GDSL lipasas, aumentando de esa manera la biomasa de las raíces y/o de los brotes de la planta.

Reivindicación 25: Una planta transformada, o célula vegetal o parte de planta con edición de genes o transgénica caracterizada porque está elaborada mediante el método de cualquiera de las reivindicaciones 1 a 18, o un tejido vegetal transformado elaborado mediante el método de la reivindicación 19, o una plántula transformada elaborada mediante el método de la reivindicación 20, o una progenie transformada de una plántula transformada elaborada mediante el método de la reivindicación 21.

Reivindicación 27: Un método para producir un producto vegetal de consumo, caracterizado porque comprende el paso de recolectar o producir el producto vegetal de consumo de la planta transformada, la célula vegetal o la parte de planta con edición de genes o transgénica, el tejido vegetal transformado, la plántula transformada, o la progenie transformada de cualquiera de las reivindicaciones precedentes; opcionalmente, donde el producto vegetal de consumo comprende una molécula de ácido nucleico o proteína no nativa de la planta transformada, la célula vegetal o la parte de planta con edición de genes o transgénica, tejido vegetal transformado, plántula transformada, o progenie transformada; y opcionalmente, donde el producto de consumo comprende un concentrado de proteína, aislado de proteína, hojas, extracto, aceite, grano y/o semilla.

Reivindicación 28: Un método para producir semillas de plantas, caracterizado porque comprende cruzar la planta transformada, la célula vegetal o la parte de planta con edición de genes o transgénica, el tejido vegetal transformado, la plántula transformada, o la progenie transformada de cualquiera de las reivindicaciones precedentes consigo misma o una segunda planta.

Reivindicación 30: Un método para mejorar una planta con aumento de la biomasa de las raíces y/o de los brotes, caracterizado porque comprende los pasos de: cruzar la planta transformada de cualquiera de las reivindicaciones precedentes con una segunda planta; obtener las semillas del cruzamiento; sembrar las semillas y cultivar las semillas para producir una progenie de plantas; y seleccionar a partir de las plantas de la progenie aquellas con una mayor biomasa de las raíces y/o de los brotes en comparación con una planta control.

Reivindicación 32: Una semilla que produce o se produce mediante la planta transformada de cualquiera de las reivindicaciones 2 a 30, caracterizada porque dicha semilla comprende la una o más delecciones o una o más mutaciones de pérdida de función en el uno o más genes de *GDSL-lipasa*.

Reivindicación 33: Una planta, parte de planta o célula vegetal con edición de genes, caracterizada porque comprende una o más delecciones o una o más mutaciones de pérdida de función en el uno o más genes de *GDSL-lipasa*.

Reivindicación 42: Una planta, parte de planta o célula vegetal con edición de genes, que comprende un gen de GDSL-lipasa, caracterizada porque comprende por lo menos 80%, 85%, 90%, 95%, 96%, 97%, 98%, 99%, o 100% de identidad de secuencia con cualquiera de las SEQ ID Nº 335, 336, y 1002-1013 y retiene la o las mutaciones de las mismas.

Reivindicación 43: Una molécula de ácido nucleico recombinante, caracterizada porque comprende por lo menos 80%, 85%, 90%, 95%, 96%, 97%, 98%, 99%, o 100% de identidad de secuencia con cualquiera de las SEQ ID Nº 922 - 1001.

(71) SALK INSTITUTE FOR BIOLOGICAL STUDIES

10010 N. TORREY PINES ROAD, LA JOLLA, CALIFORNIA 92037-1002, US

CQUESTA INC.

10355 SCIENCE CENTER DR., SUITE 110, SAN DIEGO, CALIFORNIA 92121, US

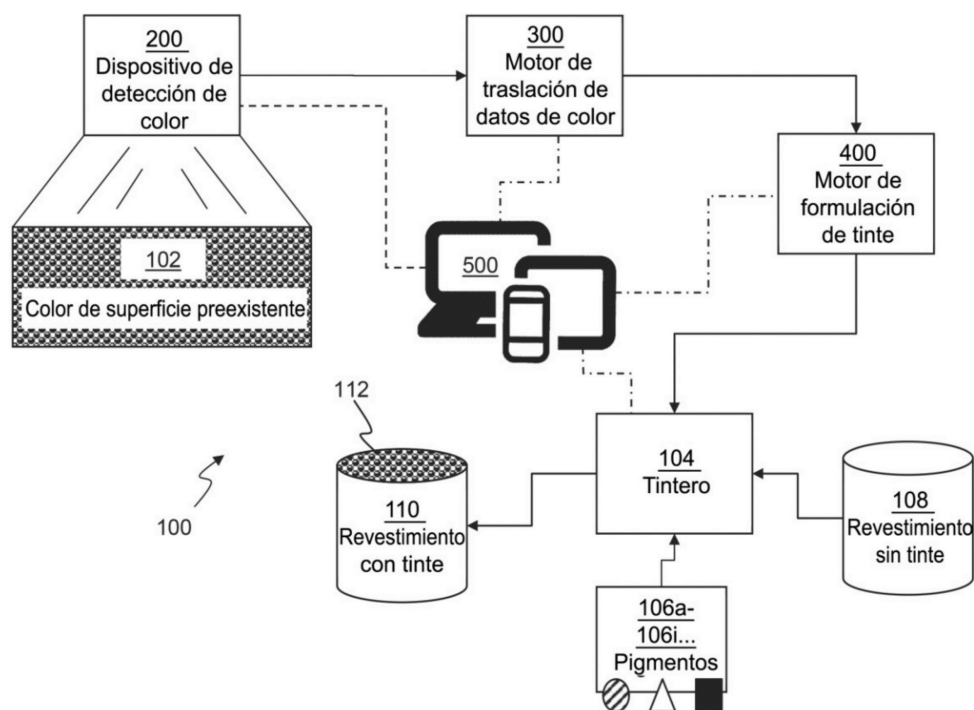
(72) BUSCH, WOLFGANG - RAZZAQUE, SAMSAH - ESFAHANIAN, MALIHEH - TRUONG, HAIAN - ULMASOV, TIM

(74) 627

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531

- (10) AR135481 A1
 (21) P250100708
 (22) 18/03/2025
 (30) US 18/626,922 04/04/2024
 (51) G01J 3/02, 3/46, 3/50
 (54) MÉTODOS Y APLICACIONES DE SOFTWARE PARA TINTE USANDO ESPECTROFOTÓMETRO DE BAJA RESOLUCIÓN
 (57) Métodos y aplicaciones de *software* para transmitir datos de curva espectral de alta resolución a un tintero para generar una fórmula de tinte utilizable para tinter de manera personalizada una pintura base o un revestimiento para que coincida con el color de una superficie detectada. Los datos de curva espectral de alta resolución se derivan de datos espectrales de baja resolución o de banda ancha obtenidos a través de un espectrofotómetro de baja resolución o de banda ancha. La información adicional del usuario, la información de pedido o la información de ubicación pueden transmitirse al tintero.
 (71) SWIMC LLC
 101 WEST PROSPECT AVENUE, CLEVELAND, OHIO 44115, US
 (72) REVNEW, STEPHEN M. - CONGIN, ANTHONY T. - LEONARD, JAMES A. - WHARRY, WILLIAM M. - BEITL, TIMOTHY - DOWELL, MICHAEL C. - WEBER III, WILLIAM E.
 (74) 195
 (41) Fecha: 23/09/2026
 Bol. Nro.: 1531



(10) AR135482 A1

(21) P250100709

(22) 18/03/2025

(30) US 63/566,818 18/03/2024

(51) E21B 43/16, 43/26, C09K 8/58, 8/86

(54) MÉTODOS PARA MEJORAR LA PRODUCCIÓN DE HIDROCARBUROS DESDE UNA FORMACIÓN SUBTERRÁNEA

(57) En el presente documento se describen métodos para mejorar la producción de hidrocarburos desde una formación subterránea.

(71) CHEVRON U.S.A. INC.

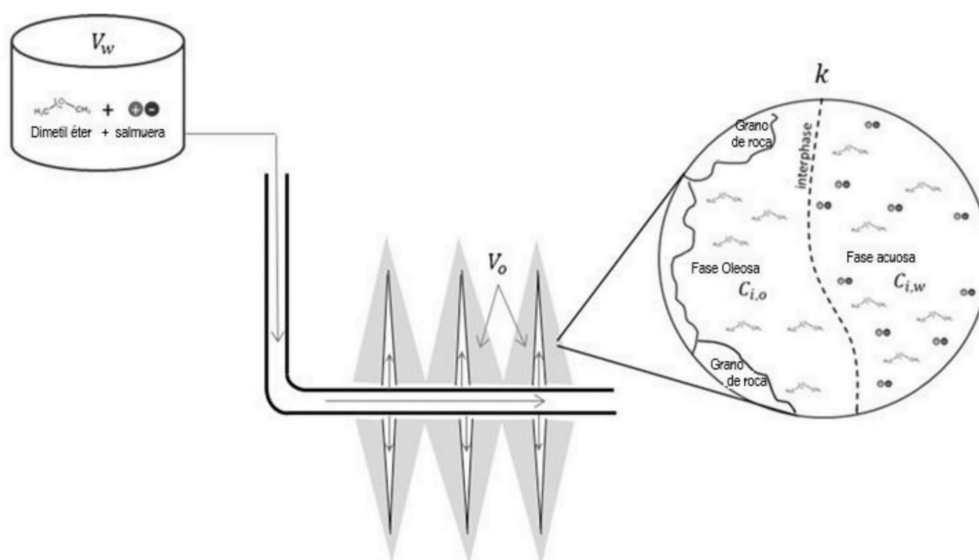
6001 BOLLINGER CANYON ROAD, SAN RAMON, CALIFORNIA 94583-0806, US

(72) DWARAKANATH, VARADARAJAN - TANG, TOM - PINNAWALA, GAYANI W. - SALMAN, MOHAMAD - TORRES LOPEZ, DAVID ENRIQUE - ALEXIS, DENNIS A. - WINSLOW, GREGORY A. - ALBOUDWAREJ, HUSSEIN

(74) 1258

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135483 A1

(21) P250100710

(22) 18/03/2025

(30) US 63/566,828 18/03/2024

(51) E21B 43/16, 43/26, C09K 8/58, 8/86

(54) MÉTODOS PARA MEJORAR EL LEVANTAMIENTO DE HIDROCARBUROS Y LA DESCARGA DE LÍQUIDOS DESDE UNA FORMACIÓN SUBTERRÁNEA

(57) En el presente documento se describen métodos para mejorar el levantamiento de hidrocarburos y la descarga de líquidos desde formaciones subterráneas, incluidas las formaciones subterráneas no convencionales, usando solventes miscibles.

(71) CHEVRON U.S.A. INC.

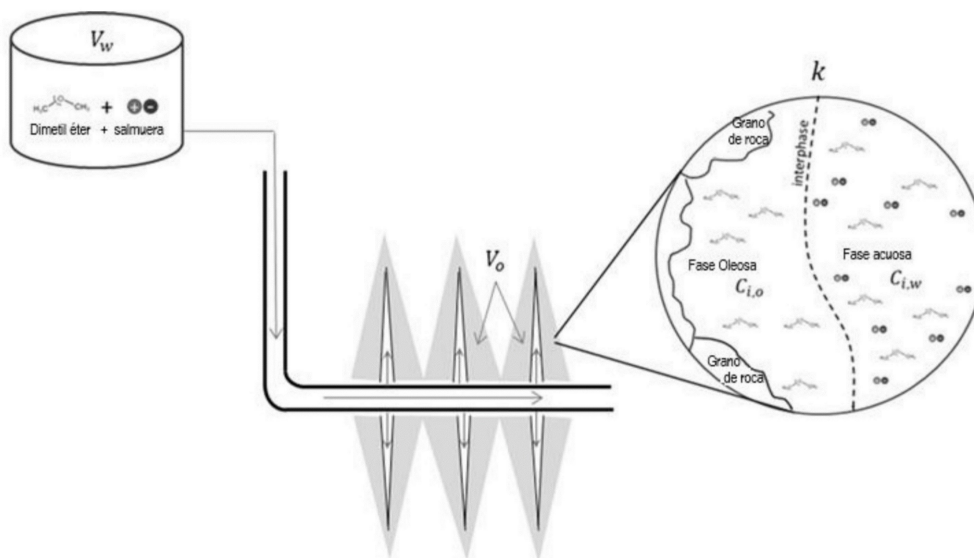
6001 BOLLINGER CANYON ROAD, SAN RAMON, CALIFORNIA 94583-0806, US

(72) DWARAKANATH, VARADARAJAN - SALMAN, MOHAMAD - TORRES LOPEZ, DAVID ENRIQUE - PINNAWALA, GAYANI W. - GRIFFITH, CHRISTOPHER - CHANDRASEKHAR, SRIRAM - ZUO, LIN - ALBOUDWAREJ, HUSSEIN - TANG, TOM - WINSLOW, GREGORY A.

(74) 1258

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135484 A1

(21) P250100711

(22) 18/03/2025

(30) EP 24164906.0 20/03/2024

(51) C07D 417/14, A01N 43/10, 43/80, 43/54, A01P 3/00

(54) DERIVADOS DE TIOBICICLO

(57) La presente invención se refiere a compuestos de fórmula (1) en donde los sustituyentes son como se definen en la reivindicación 1, a procesos y métodos para preparar compuestos de fórmula (1), a composiciones agroquímicas que comprenden compuestos de fórmula (1) como se definen en la reivindicación 1, a la preparación de estas composiciones y al uso de los compuestos o composiciones en agricultura u horticultura para combatir, prevenir o controlar la infestación de plantas, cultivos alimentarios cosechados, semillas o materiales no vivos por microorganismos fitopatógenos, en particular hongos.

(71) SYNGENTA CROP PROTECTION AG

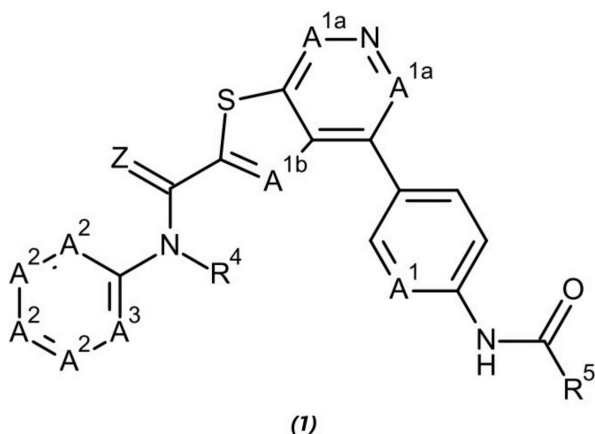
ROSENALSTRASSE 67, 4058 BASILEA, CH

(72) GERMAIN, NICOLAS - POULIOT, MARTIN - LE CHAPELAIN, CAMILLE

(74) 952

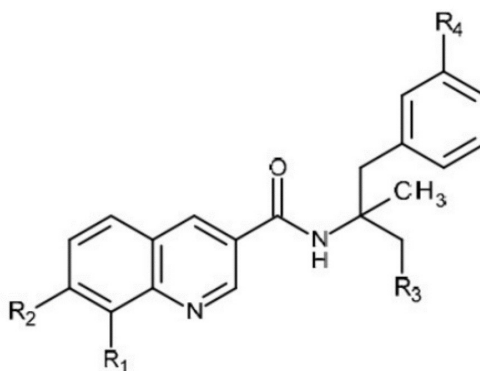
(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





- (10) AR135485 A2
 (21) P250100712
 (22) 18/03/2025
 (30) EP 17190826.2 13/09/2017
 (51) A01N 25/02, 43/42
 (54) COMPOSICIÓN FUNGICIDA Y MÉTODO DE SÍNTESIS DE UN COMPUESTO DE QUINOLINA-3-CARBOXAMIDA DE UTILIDAD EN LA MISMA
 (57) Una composición fungicida de utilidad en un método de control o prevención de una enfermedad fitopatógena en plantas útiles o en su material de propagación, que comprende: aplicar a las plantas útiles, a su locus o a su material de propagación, un componente (A) que es un compuesto de quinolina-3-carboxamida; en el que la enfermedad fitopatógena está causada por hongos fitopatógenos resistentes a uno o más fungicidas de una clase de modo de acción fungicida seleccionada entre: fungicida inhibidor de la desmetilación de esteroides, fungicida inhibidor externo de quinona, fungicida inhibidor de la succinato deshidrogenasa, fungicida anilino pirimidina, fungicida fenilpirrol, fungicida hidroxianilida, fungicida dicarboximida y fungicida carbamato de metilbencimidazol. La composición fungicida comprende además un componente (B) que es un compuesto seleccionado de pidiflumentofen, benzovindiflupir [1072957-71-1], difenoconazol, hexaconazol, azoxistrobin, fludioxonil, ciprodinil, fluazinam, isopirazam, piroquilon, triclozazol, clorotalonil, propiconazol, aminopirifen, penconazol, prothioconazol, mancozeb, fenpropimorf, fenpropidin, azufre, y un biofungicida que comprenda cepas de *Bacillus subtilis*, incluido Taegro® (un biofungicida que comprenda *Bacillus subtilis* var. *amyloliquefaciens* cepa FZB24), Serenade® (basado en la cepa QST713) o Subtilex® (basado en la cepa MBI600); en la que la relación en peso entre el componente (A) y el componente (B) es de 20:1 a 1:40. Método de síntesis del compuesto de quinolina-3-carboxamida de utilidad en dichas composiciones fungicidas. Una composición fungicida caracterizada porque es de utilidad en un método de control o prevención de una enfermedad fitopatógena en plantas útiles o en su material de propagación, que comprende: aplicar a las plantas útiles, a su locus o a su material de propagación, un compuesto de fórmula (1).
 (62) AR112792A1
 (71) SYNGENTA PARTICIPATIONS AG
 ROSENALSTRASSE 67, 4058 BASILEA, CH
 (72) WEISS, MATTHIAS - BOU HAMDAN, FARHAN - QUARANTA, LAURA
 (74) 952
 (41) Fecha: 23/09/2026
 Bol. Nro.: 1531



(1)

(10) AR135486 A1

(21) P250100713

(22) 18/03/2025

(30) IT 102024000006169 19/03/2024

(51) B60N 2/14

(54) DISPOSITIVO GIRATORIO PARA ASIENTOS DE VEHÍCULOS

(57) La presente invención se refiere a un dispositivo giratorio (1) para un asiento de vehículo. Dicho dispositivo giratorio (1) incluye un estator (3a, 3b, 11), destinado a ser fijado al piso del vehículo, un rotor (5), giratorio con respecto al estator y destinado a ser fijado al marco del asiento del vehículo, y un mecanismo de bloqueo (21, 23, 25) para permitir o impedir selectivamente la rotación del rotor con respecto al estator. El rotor se puede bloquear con respecto al estator en una pluralidad de posiciones de bloqueo discretas, correspondientes a posiciones seleccionables del asiento del vehículo con respecto al piso del vehículo. Para obtener un funcionamiento suave y cómodo, el dispositivo basculante está provisto de medios de resistencia (31, 31a, 31b) dispuestos en la proximidad de dichas posiciones de bloqueo, de modo que la resistencia al giro del rotor con respecto al estator se incrementa notablemente y el usuario recibe la información de que se está alcanzando una posición seleccionable del asiento del vehículo con respecto al suelo del vehículo.

(71) MFI ITALY ENGINEERING S.R.L.

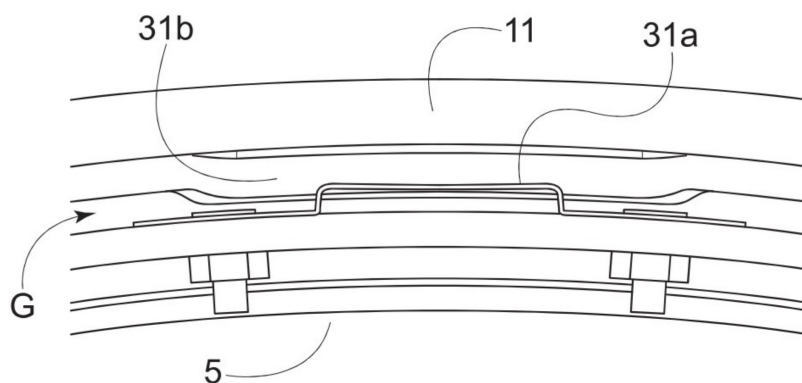
VIA MONTE DI PIETÀ, 19, 20121 MILANO, IT

(72) ADAMO, GIORGIO - DINOI, PIERGIORGIO - HIREMATH, PRASANNA - PASTORE, TOMMASO

(74) 471

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135487 A1

(21) P250100717

(22) 19/03/2025

(51) E02B 5/00, 5/08

(54) UNIDAD DE SUPERFICIE DE CUERPO DE DRENAJE

(57) Una unidad de superficie de cuerpo de drenaje para su uso en un sistema de zanjas para acumular agua de precipitación. La unidad de superficie de cuerpo de drenaje incluye una placa base que tiene una columna cónica que se extiende en forma perpendicular a la placa base. La columna tiene una primera abertura en la placa base y paredes corrugadas que se extienden hasta una segunda abertura posicionada opuesta a la primera abertura en la placa base. La columna tiene nervaduras en relieve en la superficie interior de la columna para mejorar la resistencia estructural.

(71) ACO AHLMANN SE & CO. KG.

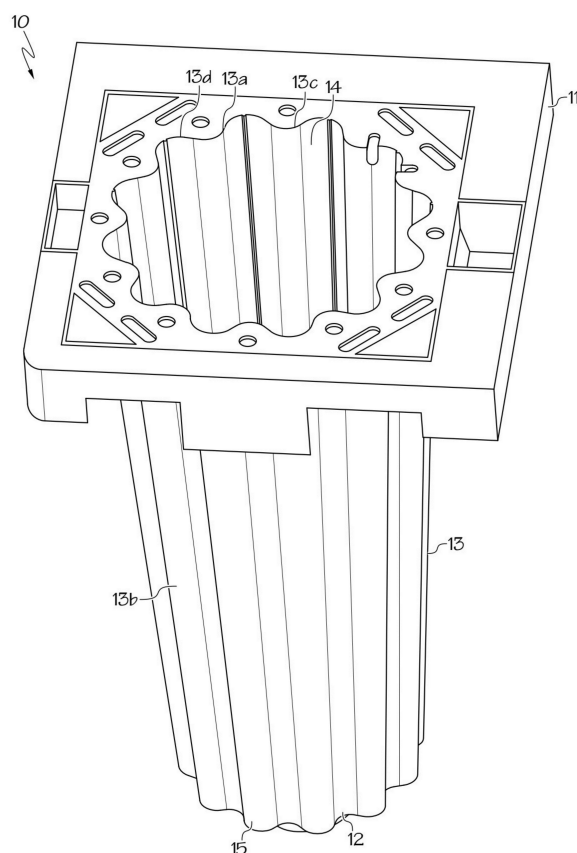
AM. AHLMANNKAI, 24782 BÜDELSDORF, DE

(72) MARSIC, MARTIN - HUMPHRIES, DEREK - BECERRA, EFRAIN

(74) 895

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135488 A1

(21) P250100718

(22) 19/03/2025

(30) US 63/567,517 20/03/2024

US 18/635,875 15/04/2024

(51) G01V 1/50, 1/52, G01H 9/00

(54) CARACTERIZACIÓN DE LA CALIDAD DEL ACOPLAMIENTO MEDIANTE ESPECTROS DE AMPLITUD

(57) Se divulgan métodos y sistemas para gestionar el funcionamiento de un pozo. El método puede incluir la obtención de datos de detección acústica distribuida (DAS) basados en una medición realizada utilizando un elemento de detección DAS colocado en el pozo. Se puede realizar un proceso de los datos DAS para identificar si alguna parte del elemento de detección DAS se acopló acústicamente a una estructura del pozo durante la medición de manera que se introdujera al menos un artefacto en los datos DAS. Si al menos una parte del elemento de detección DAS se acopló de tal manera, se puede realizar un proceso de remediación para gestionar los impactos de al menos un artefacto en el uso posterior de los datos DAS.

(71) SCHLUMBERGER TECHNOLOGY B.V.

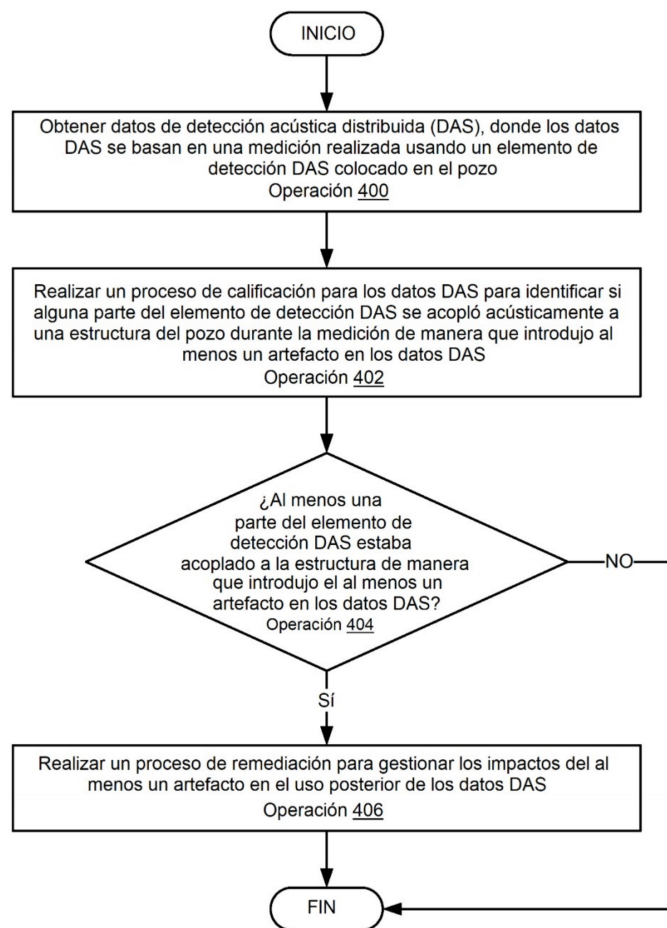
PARKSTRAAT 83, 2514 JG THE HAGUE, NL

(72) YIN, JIUXUN

(74) 884

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





(10) AR135489 A1

(21) P250100720

(22) 19/03/2025

(51) G09F 7/18

(54) PUBLICIDAD PARA MOTOVEHÍCULOS Y BICICLETAS

(57) Tela impresa con el mensaje publicitario (marcas, frases, dibujos, ideologías políticas, etc.) montada sobre una estructura de caño flexible con un soporte, para colocar el mismo sobre la parte trasera de una moto y/o bicicleta, permitiendo realizar la publicidad sin obstaculizar al conductor. Puede colocarse y retirarse con facilidad, lo que permite poder cambiar fácilmente los mensajes publicitarios.

(71) VEGA MILONE, NAHUEL NICOLÁS

DONATO ALVAREZ 2567, DTO. "2", (1427) CDAD. AUT. DE BUENOS AIRES, AR

(72) VEGA MILONE, NAHUEL NICOLÁS

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135490 A1

(21) P250100721

(22) 19/03/2025

(30) US 63/567,545 20/03/2024

(51) C07K 16/24

(54) MÉTODOS PARA TRATAR LA ENFERMEDAD DE CROHN CON EL ANTICUERPO ESPECÍFICO ANTI-IL23

(57) Un método para tratar la enfermedad de Crohn en un paciente administra un anticuerpo específico de IL-23, p. ej., guselkumab, a una dosis intravenosa inicial y dosis subcutáneas posteriores para que el paciente responda al anticuerpo y cumpla uno o más de los criterios de valoración clínicos.

Reivindicación 1: Un método para tratar la enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa en un paciente, que comprende administrar al paciente un anticuerpo para IL-23, en donde el anticuerpo comprende una región variable de la cadena ligera y una región variable de la cadena pesada, dicha región variable de la cadena ligera comprende: una secuencia de aminoácidos de la cadena ligera de la región determinante de complementariedad 1 (CDRL1) de la sec. con núm. de ident.: 4; una secuencia de aminoácidos de la CDRL2 de la sec. con núm. de ident.: 5; y una secuencia de aminoácidos de la CDRL3 de la sec. con núm. de ident.: 6, dicha región variable de la cadena pesada comprende: una secuencia de aminoácidos de la cadena pesada de la región determinante de complementariedad 1 (CDRH1) de la sec. con núm. de ident.: 1; una secuencia de aminoácidos de la CDRH2 de la sec. con núm. de ident.: 2; y una secuencia de aminoácidos de la CDRH3 de la sec. con núm. de ident.: 3, en donde el anticuerpo se administra en una dosis intravenosa inicial, una dosis intravenosa 4 semanas después del tratamiento inicial, una dosis intravenosa 8 semanas después del tratamiento inicial y una dosis subcutánea cada 4 u 8 semanas después de la dosis a las 8 semanas, y en donde el paciente es un respondedor al anticuerpo medido 12 o 48 semanas después de la dosis intravenosa inicial.

(71) JANSSEN BIOTECH, INC.

800 / 850 RIDGEVIEW DRIVE, HORSHAM, PENNSYLVANIA 19044, US

(72) ADEDOKUN, OMONIYI - SZAPARY, PHILIPPE - CHAN, DAPHNE - YANG, ZIJIANG - CHEN, YANG - TERRY, NATALIE A. - JOHANNIS, JEWEL

(74) 2381

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531

(10) AR135491 A1

(21) P250100722

(22) 19/03/2025

(51) F16F 9/32, 9/44

(54) ATENUADOR DE IMPACTO

(57) Un amortiguador de choques que incluye los marcos de diafragma primero y segundo, cada uno de los cuales tiene un primer y segundo lados espaciados lateralmente que definen planos primero y segundo que se inclinan hacia adentro desde la parte superior hasta la parte inferior de cada lado de los marcos de diafragma primero y segundo. El primer marco de diafragma es móvil en relación con el segundo marco de diafragma en respuesta a un impacto frontal. Los paneles laterales primero y segundo están fijados respectivamente a los lados primero y segundo de los marcos de diafragma primero y segundo, en los que los paneles laterales primero y segundo son móviles en relación con el marco de diafragma segundo en respuesta al impacto frontal. En una realización, los paneles laterales pueden tener formas de sección transversal variables a lo largo de su longitud. Además, cada marco puede incluir una pluralidad de guías espaciadas longitudinalmente para acoplarse a un carril.

(71) VALTIR, LLC

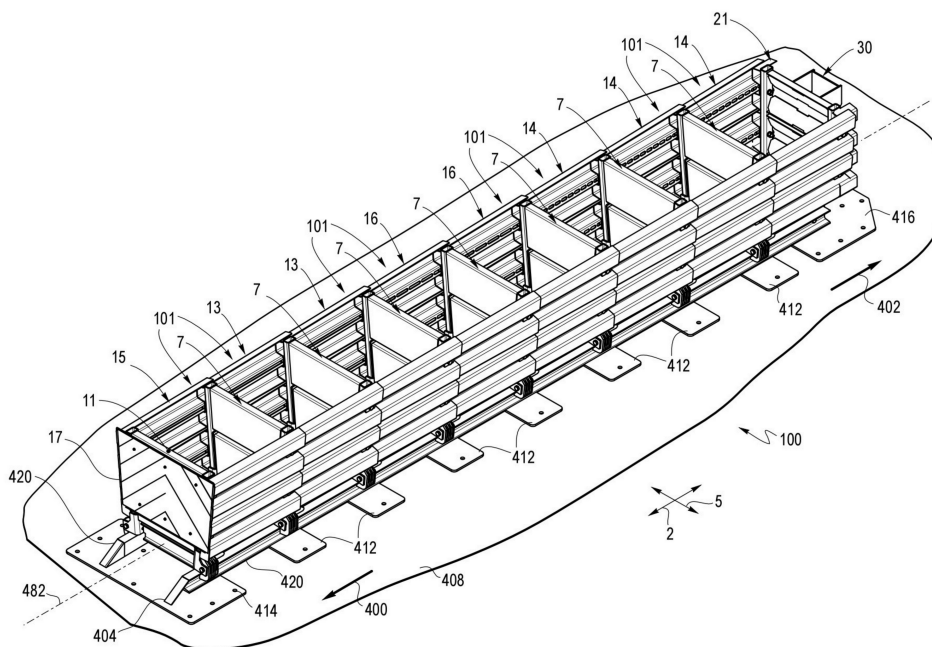
15601 DALLAS PARKWAY, SUITE 525, ADDISON, TEXAS 75001, US

(72) BUEHLER, MICHAEL J. - FRANK, JONATHAN K. - SINDORF, BRENT S. - LEONHARDT, PATRICK A.

(74) 2381

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135492 A2

(21) P250100723

(22) 19/03/2025

(51) C07D 493/04, A01N 43/16, A01G 7/06

(54) MÉTODOS PARA LA MEJORA HIDRÁULICA DE CULTIVOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS

(57) Compuestos, sales, solvatos de fórmula (1), y cualquier formulación de los mismos. También se describen métodos para provocar la mejora hidráulica y/o aumentar el rendimiento de una planta poniendo en contacto la planta con compuestos, sales, solvatos de fórmula (1), o cualquier formulación de los mismos. Un compuesto caracterizado porque es de fórmula (1). Un método para producir el compuesto, sal, o solvato de cualquier reivindicación procedente, que comprende hacer reaccionar el compuesto de fórmula (2) o una sal del mismo.

(62) AR105323A1

(71) SOUND AGRICULTURE COMPANY

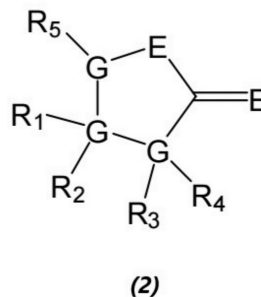
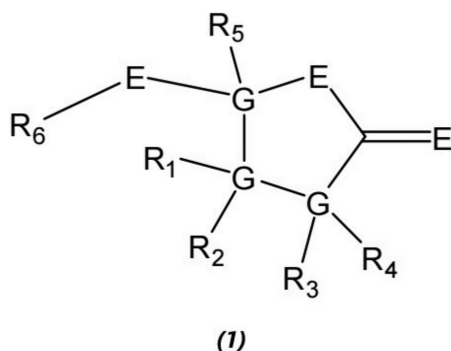
5858 HORTON STREET, SUITE 575, EMERYVILLE, CALIFORNIA 94608, US

(72) HLEBA, YONEK - DAVIDSON, ERIC ALAN - BAYER, TRAVIS SCOTT

(74) 2413

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135493 A1

(21) P250100724

(22) 19/03/2025

(51) G09B 23/28, 23/30

(54) DISPOSITIVO ADAPTABLE PARA MEJORAR LA FIDELIDAD DE MANIQUÍES DE RCP MEDIANTE SENSORES Y RETROALIMENTACIÓN INTELIGENTE

(57) El simulador de RCP es un dispositivo de entrenamiento médico diseñado para transformar maniquíes de baja fidelidad en simuladores de mediana fidelidad. El sistema consta de un chaleco adaptador que integra un sistema de sensores, una unidad de procesamiento y una interfaz de usuario interactiva. Este diseño proporciona retroalimentación en tiempo real sobre la calidad de las maniobras de RCP y almacena datos para su evaluación posterior, promoviendo un aprendizaje inclusivo y de calidad en la formación en salud. Además, el dispositivo puede incorporar conectividad inalámbrica para ampliar sus funcionalidades y facilitar el análisis de los resultados.

(71) ING. DI STEFANO, GUSTAVO ALBERTO

DOPAZO 1850, (2300) RAFAELA, PROV. DE SANTA FE, AR

(72) ING. DI STEFANO, GUSTAVO ALBERTO

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531

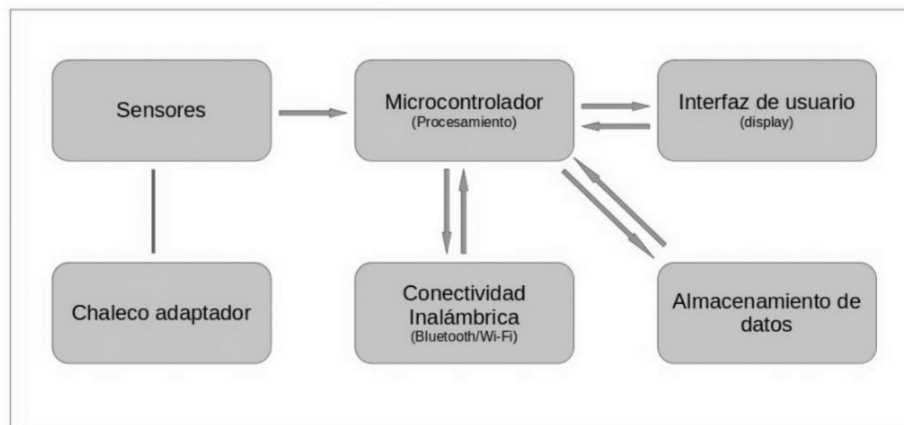


Diagrama de bloques



(10) AR135494 A1

(21) P250100725

(22) 19/03/2025

(51) A23L 33/105, A61K 36/185, 31/4415, A61P 27/02, 27/06

(54) SUPLEMENTO NUTRICIONAL EN BASE A ANTIOXIDANTES DE UN EXTRACTO ACUOSO DE BAYAS DE MAQUI PARA EL SÍNDROME DE OJO SECO Y EL TRATAMIENTO DEL GLAUCOMA

(57) Suplemento nutricional en base a antioxidantes de un extracto acuoso de bayas de maqui para el síndrome de ojo seco y el tratamiento del glaucoma que posee los siguientes componentes en peso: a) 60 mg de extracto de baya de maqui, b) 1,4 mg de vitamina B2 (Riboflavina), c) 80 mg de vitamina C, d) 1008 mcg de cobre y e) 10 mg de zinc. El suplemento nutricional se presenta en la forma de cápsulas, comprimidos o en polvo.

(71) PAGANO, EDUARDO RICARDO

PEÑA 2292, PISO 1º DTO. "B", (1416) CDAD. AUT. DE BUENOS AIRES, AR

(72) PAGANO, EDUARDO RICARDO

(74) 1199

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135495 A1

(21) P250100727

(22) 20/03/2025

(30) PCT/IB2024/000156 22/03/2024

(51) G21G 4/06, 4/08, G21F 5/015, G21K 5/00

(54) FUENTE RADIATIVA ADAPTADA PARA SU USO EN UNA PLANTA DE IRRADIACIÓN GAMMA PARA ESTERILIZACIÓN, PLANTA DE IRRADIACIÓN GAMMA PARA ESTERILIZACIÓN Y MÉTODO PARA FABRICAR DICHA FUENTE RADIATIVA

(57) La presente invención se refiere a una fuente radiactiva (3, 32, 50, 60, 70) adaptada para su uso en una planta de irradiación gamma para esterilización, que comprende: un extremo superior (10) y un extremo inferior (12), estando separados el extremo superior y el extremo inferior uno del otro, en donde la fuente radiactiva tiene un eje longitudinal de fuente (X) que se extiende entre el extremo superior y el extremo inferior, y una parte intermedia (16) entre el extremo superior y el extremo inferior, en donde la parte intermedia comprende una pluralidad de cápsulas (18, 20, 21, 56, 66, 76) de un material activado radiactivo, en donde al menos dos de la pluralidad de cápsulas están dispuestas en un mismo plano intermedio que está entre el extremo superior y el extremo inferior, en donde cada cápsula tiene un eje longitudinal de cápsula, en donde los al menos dos de los ejes longitudinales de la cápsula son paralelos al eje longitudinal de la fuente, en donde: - las cápsulas (20, 21, 76) tienen forma de una parte de un cilindro circular, que está cortado a lo largo del eje longitudinal; y/o - al menos dos de las cápsulas en el mismo plano intermedio están dispuestas en una carcasa común (22, 54, 64, 74), en donde la carcasa común tiene forma no cilíndrica en una sección transversal en el plano intermedio y/o - la parte intermedia comprende una pluralidad de carcasas, en donde cada carcasa incluye al menos una cápsula en el mismo plano intermedio.

(71) FRAMATOME

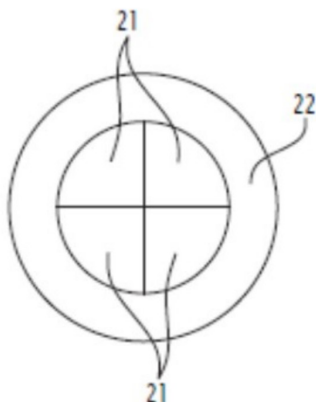
1 PLACE JEAN MILLIER, TOUR AREVA, 92400 COURBEVOIE, FR

(72) KRAUSE, WOLFGANG - ACKERMANN, LARS

(74) 108

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135496 A1

(21) P250100729

(22) 20/03/2025

(51) A62B 35/04

(54) COLLAR PROTECTOR DE VÉRTEBRAS CERVICALES PARA DEPORTES ECUESTRES

(57) Un collar para protección de las vértebras cervicales (11; 12) de polistas y otros deportistas ecuestres que se calza alrededor del cuello por fuera del uniforme del jugador. Comprende un cuerpo (14) con forma aro y apoyos (16) sobre los hombros donde se soporta sumados a miembros (17; 18; 18') que se proyectan desde el aro hacia abajo definiendo puntos de contacto (19; 31; 34) contra el torso a ambos lados del pecho y la espalda, para descomponer la fuerza de un golpe que haga que la cabeza o el casco (39) pegue contra el aro y dispersar sus efectos sobre los hombros y las partes blandas del torso. Una protuberancia superior (37) en la parte trasera del aro define una zona (44) de contacto para el reborde (38) del casco (39) en la eventualidad de que un golpe desplace la cabeza fuertemente hacia atrás, fijando un tope para el arqueado de la columna vertebral (11), reduciendo así la probabilidad de lesiones graves a la séptima vértebra (12).

(71) CERVIX SPORT PROTECTION S.A.

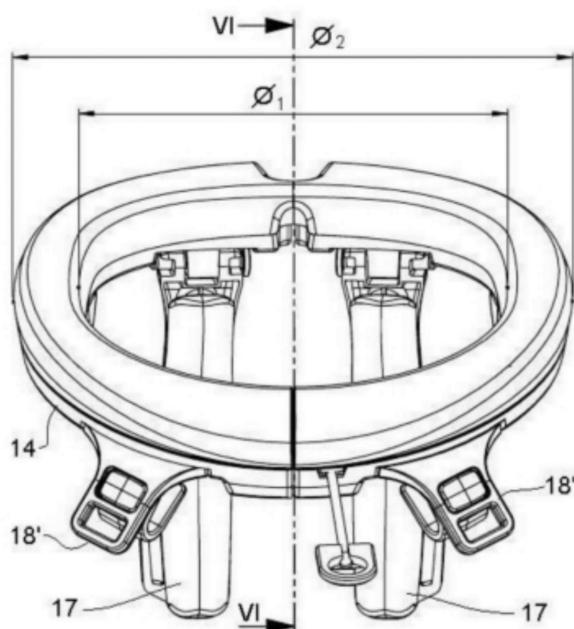
URUGUAY 1053, PISO 1º, (1016) CDAD. AUT. DE BUENOS AIRES, AR

(72) DE ALL, OLIVIA

(74) 1756

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





(10) AR135497 A1

(21) P250100730

(22) 20/03/2025

(30) US 63/567,860 20/03/2024

US 63/771,558 13/03/2025

(51) C07K 16/00, A61K 40/10, A61P 35/00, C12N 15/113, 5/07

(54) SISTEMAS DIRIGIDOS A SLC34A2 Y TMPRSS4 Y MÉTODOS DE USO DE ESTOS

(57) En el presente documento se proporcionan polipéptidos, ácidos nucleicos y células que comprenden dominios de unión al antígeno que se unen específicamente al miembro 2 de la familia de transportadores de soluto 34 (SLC34A2) o a la proteasa transmembrana de serina 4 (TMPRSS4), y sus métodos de uso. También se proporcionan polipéptidos, sistemas, ácidos nucleicos y células que comprenden receptores de cebado que comprenden un dominio de unión al antígeno que se une específicamente al miembro 2 de la familia de transportadores de soluto 34 (SLC34A2) y receptores de antígeno quimérico (CAR) que comprenden un dominio de unión al antígeno que se une específicamente a la proteasa transmembrana de serina 4 (TMPRSS4).

(71) ARSENAL BIOSCIENCES, INC.

329 OYSTER POINT BLVD., SOUTH SAN FRANCISCO, CALIFORNIA 94080, US

JUNO THERAPEUTICS, INC.

400 DEXTER AVENUE NORTH, SUITE 1200, SEATTLE, WASHINGTON 98109, US

(72) WILLIAMS, JASPER - NGUYEN, MICHELLE - STEINFELD, RONA HARARI - LIU, JIANYING - DREVER, MATTHEW - WILLIAMS, SAMUEL A. - BUSCH, STEPHANIE ELISE - SIVAKUMAR, PALLAVUR V. - HERNANDEZ-HOYOS, GABRIELA - FOX, BRIAN ANDREW - CLEYRAT, CÉDRIC - HILL, CHRISTOPHER MARK - FLORIN, LORE K. - HAMACHER, NELS B. - OSTRANDER, CRAIG DARWIN - LACAYO, SERGIO L.

(74) 2306

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



- (10) AR135498 A1
(21) P250100731
(22) 20/03/2025
(30) US 63/567,883 20/03/2024
US 63/771,568 13/03/2025
(51) C07K 16/40, A61K 40/11, 40/31, A61P 35/00
(54) PROTEÍNAS DE UNIÓN AL ANTÍGENO QUE SE UNEN A TMPRSS4 Y MÉTODOS PARA USARLAS
(57) En la presente memoria se establecen anticuerpos y receptores sintéticos que se unen a TMPRSS4, células que expresan dichos anticuerpos o receptores, y métodos de uso de estos. También se proporcionan sistemas que comprenden receptores antigénicos quiméricos que unen TMPRSS4 y receptores de cebado quimérico, células que expresan dichos sistemas, y métodos de uso de estos.
(71) ARSENAL BIOSCIENCES, INC.
329 OYSTER POINT BLVD., SOUTH SAN FRANCISCO, CALIFORNIA 94080, US
(72) WILLIAMS, JASPER - NGUYEN, MICHELLE - STEINFELD, RONA HARARI - LIU, JIANYING - DREVER, MATTHEW - WILLIAMS, SAMUEL A.
(74) 2306
(41) Fecha: 23/09/2026
Bol. Nro.: 1531
-

(10) AR135499 A1

(21) P250100732

(22) 20/03/2025

(30) US 63/570,469 27/03/2024

(51) E02F 9/28, F16B 21/02, 21/06

(54) CONJUNTO DE MIEMBRO DE DESGASTE PARA UN APARATO DE DESPLAZAMIENTO DE MATERIAL

(57) Algunas formas de realización de la presente invención pueden incluir un conjunto de miembro de desgaste acoplable a un aparato de desplazamiento de material. El conjunto de miembro de desgaste puede incluir un miembro de desgaste, una base y un conjunto de pasador de bloqueo. La base puede tener un resalte que sobresale hacia arriba desde la superficie superior de la base y una abertura en la base. El resalte puede tener una superficie orientada lateralmente hacia la base que mira hacia el centro de la base. El miembro de desgaste puede incluir una nervadura que sobresale hacia abajo desde la superficie inferior y una abertura para el miembro de desgaste. La nervadura puede tener una superficie lateral del miembro de desgaste configurada para entrar en contacto con la superficie lateral de la base en el resalte y una superficie inferior configurada para entrar en contacto con la superficie superior de la base. La abertura de la base y la abertura del miembro de desgaste pueden alinearse de modo que se pueda insertar un conjunto de pasador de bloqueo a través de ellas para asegurar el miembro de desgaste a la base.

(71) HENSLEY INDUSTRIES, INC.

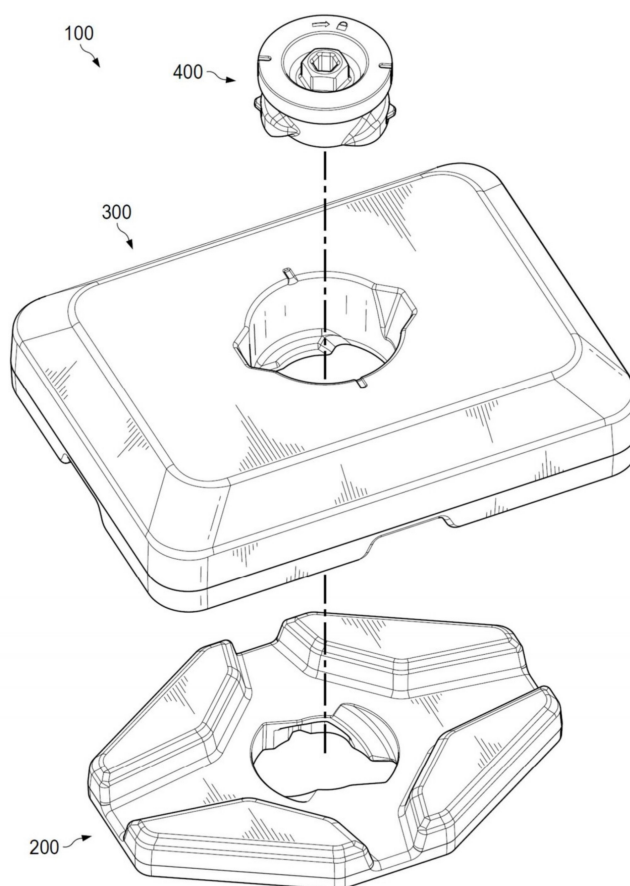
2108 JOE FIELD ROAD, DALLAS, TEXAS 75229, US

(72) HYMAS, DAVID M. - QUTU, OMAR A. - VEGUNTA, VENKATA PRAKASH

(74) 464

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135500 A1

(21) P250100733

(22) 20/03/2025

(51) E03D 1/02, 1/34, 5/09

(54) MECANISMO DE DOBLE DESCARGA PARA DEPÓSITOS DE INODORO EMPOTRADOS EN PARED

(57) Mecanismo de doble descarga para depósitos de inodoro, configurado para ofrecer dos volúmenes de descarga de agua mediante un accionamiento manual estructurado en dos variantes. En la primera, dos palancas articuladas comparten un eje ajustable integrado en la tapa frontal, una de ellas con forma de cuarto de círculo provista de una ranura curvada para guiar un cable flexible que se conecta al obturador. La otra palanca, con un quiebre y un perno en su extremo interior, se desplaza dentro de la ranura de la primera palanca, delimitando un recorrido más reducido para la descarga parcial. En la segunda variante, dos botones independientes sobresalen de la tapa, cada uno asociado a una pieza interna articulada que converge en una barra rígida de unión, facilitando la conexión al obturador. Uno de los botones presenta una carrera menor, asegurando un volumen parcial de descarga, mientras que el otro permite la descarga total. En ambas variantes, una roldana montada sobre un soporte ajustable solidario a la tapa garantiza el guiado vertical de un cable o cuerda, impidiendo desviaciones y asegurando el correcto cierre del obturador. Así, se proporciona un sistema estructural robusto y adaptable, que permite optimizar el consumo de agua y reducir pérdidas por sellos defectuosos.

(71) MENNA, AGUSTÍN ADRIÁN

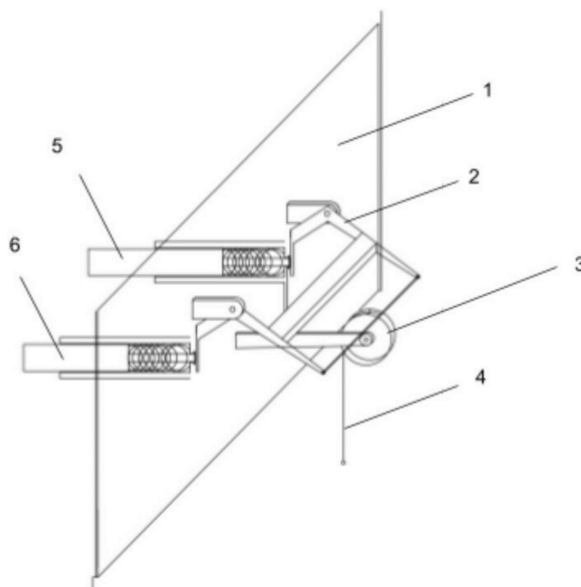
MARIO BRAVO 2639, (7600) MAR DEL PLATA, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

(72) MENNA, AGUSTÍN ADRIÁN

(74) 2406

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





(10) AR135501 A1

(21) P250100734

(22) 20/03/2025

(30) EP 24165335.1 21/03/2024

(51) C01C 1/04

(54) MÉTODO DE GESTIÓN DE UN REACTOR DE SÍNTESIS DE AMONÍACO DURANTE TASAS DE ALIMENTACIÓN FLUCTUANTES

(57) La tasa de reacción de un catalizador en un reactor de síntesis de amoníaco puede gestionarse durante un período de flujo de alimentación variable a fin de regular la temperatura de salida del reactor, el reactor tiene una ratio de alimentación inicial previo al comienzo del período de flujo de alimentación variable, que es el flujo de H_2 inicial al flujo de N_2 inicial ($H:N_i$); el método comprende entre otros reducir la $H:N_i$ a una ratio de alimentación de transición $H:N_{Tr1}$ si el catalizador está funcionando en el Régimen de Productividad 1, o aumentar $H:N_i$ a una ratio de alimentación de transición $H:N_{Tr2}$, si el catalizador está funcionando en el Régimen de Productividad 2; se gestiona la tasa de reacción del catalizador y se regula la temperatura de salida del reactor.

(71) CASALE SA

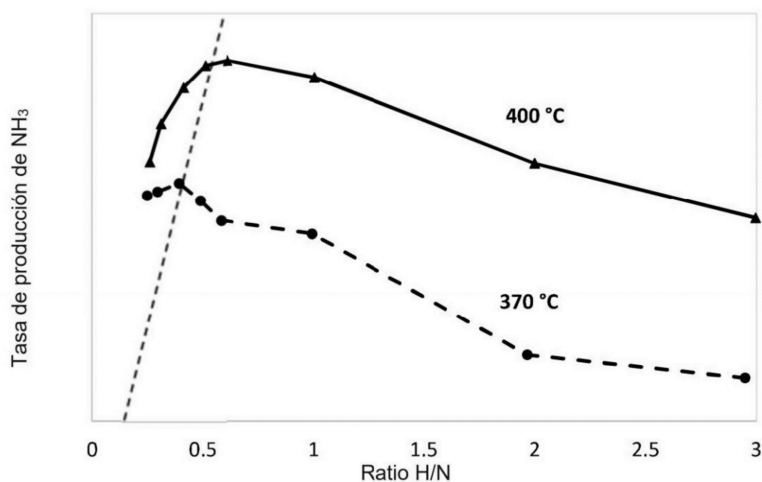
VIA POCOBELLI 6, 6900 LUGANO, CH

(72) CORBETTA, MICHELE - PARVATHIKAR, SAMEER - CARPENTER, MICHAEL - PETERS, JONATHAN

(74) 895

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135502 A1

(21) P250100736

(22) 20/03/2025

(30) US 19/033,040 21/01/2025

(51) F04B 53/00, 9/02

(54) DETENCIÓN CONTROLADA DE UNA BOMBA ELÉCTRICA PARA FRACTURAMIENTO HIDRÁULICO

(57) Un método para detener una bomba oscilante para fracturamiento hidráulico que incluye reducir la velocidad de un motor en un primer modo en el que una demanda de velocidad se reduce durante un primer período de tiempo y un límite de torsión se mantiene constante durante el primer período de tiempo; y reducir adicionalmente la velocidad del motor en un segundo modo en el que la demanda de velocidad se mantiene constante durante un segundo período de tiempo y el límite de torsión se reduce durante el segundo período de tiempo. El motor se detiene durante o después del segundo período de tiempo. El motor está acoplado mecánicamente a una bomba oscilante.

(71) HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.

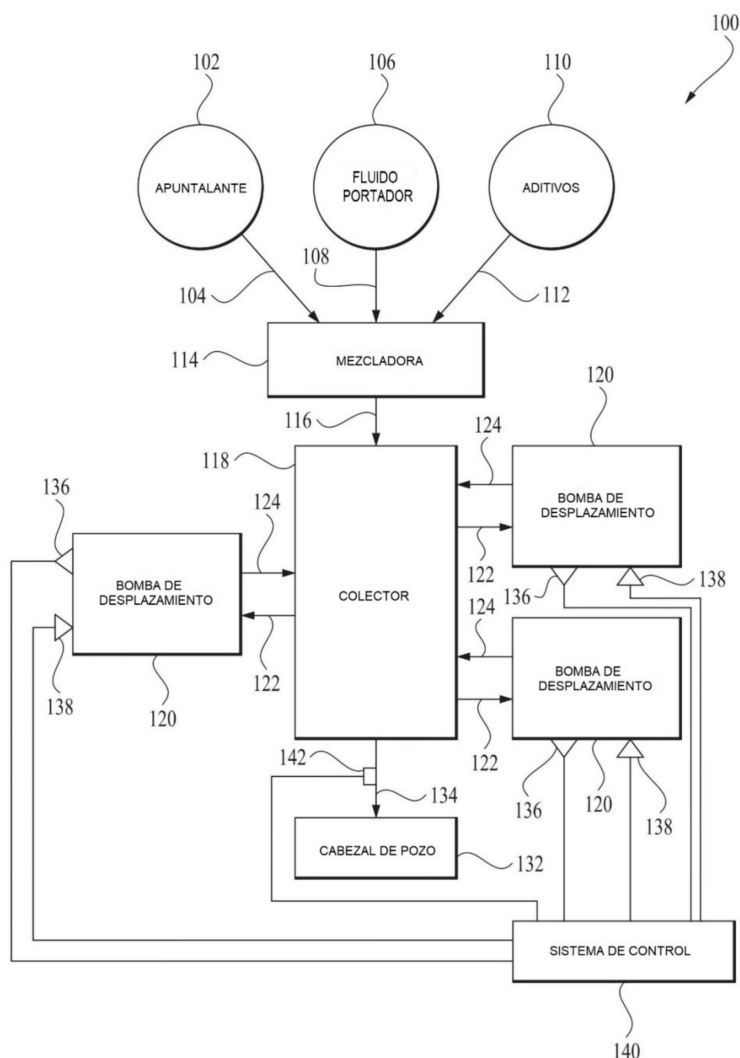
3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY EAST, HOUSTON, TEXAS 77032-3219, US

(72) LUCAS, BRUCE CARL - COFFMAN, KENNETH RAY - HUNTER, TIMOTHY HOLIMAN - KOHLI, MADHUR - CORCORAN, ALAN J. - KOUTITI, THOMAS - FISCHER, JOHN HAROLD

(74) 2381

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





(10) AR135503 A1

(21) P250100737

(22) 20/03/2025

(30) US 63/568,066 21/03/2024

US 63/704,737 08/10/2024

US 63/760,457 19/02/2025

(51) C07K 16/28, A61K 47/68, A61P 35/00

(54) ANTICUERPOS CONTRA CD25, CONJUGADOS DE ANTICUERPO-FÁRMACO Y USOS DE ESTOS

(57) Proteínas de unión al antígeno, tales como anticuerpos y fragmentos de estos, que se unen a CD25. También ácidos nucleicos que codifican tales proteínas de unión al antígeno y vectores y células útiles para preparar tales proteínas de unión al antígeno. También se proporcionan conjugados de anticuerpo-fármaco que comprenden tales proteínas de unión al antígeno. Las proteínas de unión al antígeno y los conjugados de anticuerpos-fármaco son útiles en una variedad de métodos, incluido el tratamiento de tumores que expresan CD25 y que no expresan CD25.

Reivindicación 1: Una proteína de unión al antígeno que se une a CD25 caracterizada porque comprende: (a) una CDR-H1 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 1; (b) una CDR-H2 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 2; (c) una CDR-H3 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 21; (d) una CDR-L1 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 4; (e) una CDR-L2 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 5; y (f) una CDR-L3 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 6.

Reivindicación 12: Un conjugado de anticuerpo-fármaco que comprende la proteína de unión al antígeno de acuerdo con la reivindicación 1, caracterizado porque la proteína de unión al antígeno está conjugada con un agente citotóxico o citostático.

Reivindicación 21: Un conjugado de anticuerpo-fármaco caracterizado porque comprende: la fórmula (1), en donde Ab es una proteína de unión al antígeno que se une a CD25 y comprende: (a) una CDR-H1 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 1; (b) una CDR-H2 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 2; (c) una CDR-H3 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 21; (d) una CDR-L1 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 4; (e) una CDR-L2 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 5; y (f) una CDR-L3 que comprende la secuencia de aminoácidos de SEQ ID Nº 6 y en donde p es de 1 a 8.

Reivindicación 26: Un ácido nucleico aislado caracterizado porque codifica la proteína de unión al antígeno de acuerdo con la reivindicación 1.

Reivindicación 27: Un vector caracterizado porque comprende el ácido nucleico de acuerdo con la reivindicación 26.

Reivindicación 28: Una célula huésped caracterizada porque comprende el vector de acuerdo con la reivindicación 27.

Reivindicación 29: Un método para producir una proteína de unión al antígeno que se une a CD25, caracterizado porque el método comprende: a) cultivar la célula huésped de acuerdo con la reivindicación 28 en condiciones adecuadas para la expresión del polinucleótido que codifica la proteína de unión al antígeno; y b) aislar la proteína de unión al antígeno.

Reivindicación 30: Un método para producir un conjugado de anticuerpo-fármaco caracterizado porque comprende una proteína de unión al antígeno que se une a CD25, en donde el método comprende: a) cultivar la célula huésped de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 28 en condiciones adecuadas para la expresión del polinucleótido que codifica la proteína de unión al antígeno; b) aislar la proteína de unión al antígeno; y c) conjugar la proteína de unión al antígeno con un agente citotóxico o citostático, en donde cada unidad del agente citotóxico o citostático está conjugada mediante un ligador.

(71) SEAGEN INC.

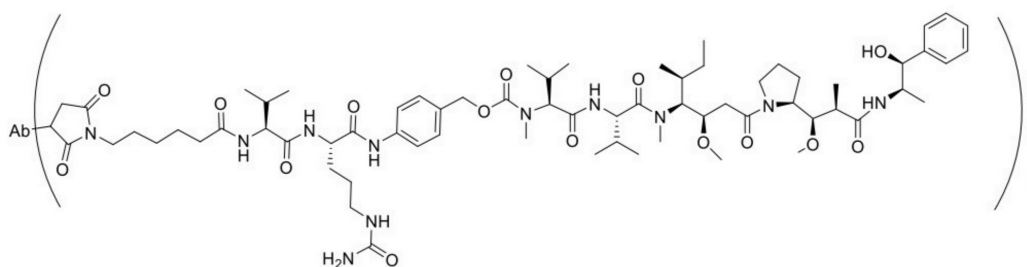
21823 30TH DRIVE SE, BOTHELL, WASHINGTON 98021, US

(72) ABDELHAMED, SHERIF - GARDAL, SHYRA - LEVENGOOD, MATTHEW - RAHA, PAROMITA

(74) 1200

(41) Fecha: 23/09/2026

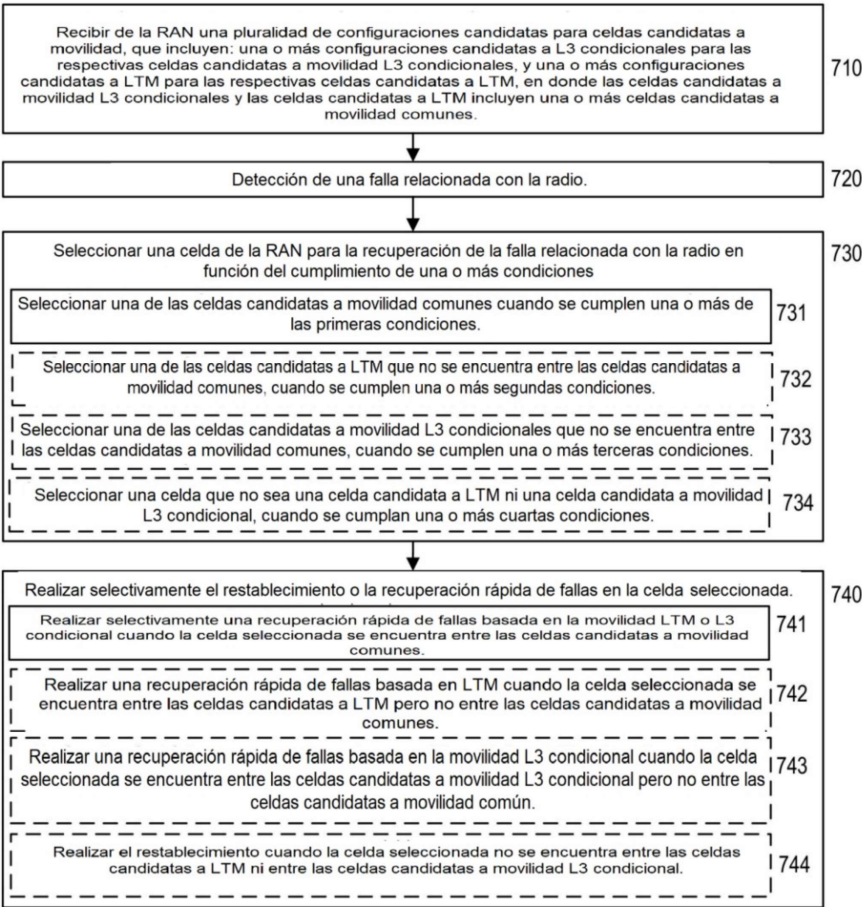
Bol. Nro.: 1531



(1)



- (10) AR135504 A1
- (21) P250100738
- (22) 20/03/2025
- (30) US 63/567,471 20/03/2024
- (51) H04W 36/30, 36/36, 76/19
- (54) SELECCIÓN DE CELDAS CANDIDATAS Y CONFIGURACIONES PARA LA RECUPERACIÓN DE FALLAS RELACIONADAS CON LA RADIO
- (57) Métodos para un equipo de usuario (UE) configurado para su operación en una red de acceso por radio (RAN). Dichos métodos incluyen recibir de la RAN una pluralidad de configuraciones candidatas para celdas candidatas a movilidad, lo que incluye configuraciones candidatas de capa 3 (L3) condicionales para las respectivas celdas candidatas a movilidad L3 condicionales y configuraciones candidatas a movilidad entre celdas activada por capa 1 / capa 2 (LTM) para las respectivas celdas candidatas a LTM. Estas incluyen una o más celdas candidatas a movilidad común. Dichos métodos incluyen detectar una falla relacionada con la radio y seleccionar una celda de la RAN para recuperarse de la falla relacionada con la radio en función del cumplimiento de una o más condiciones, lo que incluye seleccionar una de las celdas candidatas a movilidad común cuando se cumplen una o más primeras condiciones. Dichos métodos incluyen realizar selectivamente el restablecimiento o la recuperación rápida de fallas en la celda seleccionada, lo que incluye realizar selectivamente la recuperación rápida de fallas en función de la movilidad LTM o L3 condicional cuando la celda seleccionada está entre las celdas candidatas a movilidad común.
- (71) TELEFONAKTIEBOLAGET LM ERICSSON (PUBL)
SE-164 83 STOCKHOLM, SE
- (72) ORSINO, ANTONINO - DA SILVA, ICARO LEONARDO
- (74) 1200
- (41) Fecha: 23/09/2026
Bol. Nro.: 1531





(10) AR135505 A1

(21) P250100739

(22) 20/03/2025

(30) EP 24164965.6 20/03/2024

(51) C07D 401/14, 471/04, 487/04, 491/04, 495/04, 498/04, 513/04, 519/00, A61K 31/444, 31/506, 31/53, A61P 9/00

(54) INHIBIDORES DE PCSK9 Y MÉTODOS DE USO DE ESTOS

(57) Un compuesto con la fórmula (I):

A-B-C (I)

o una sal farmacéuticamente aceptable y formas tautoméricas o estereoisómeros de estos, en donde A es de una de las siguientes fórmulas: (A1a) - (A3b); B es de la fórmula: (B-1); y C es de la fórmula: (C1a) - (C1d).

(71) ASTRAZENECA AB

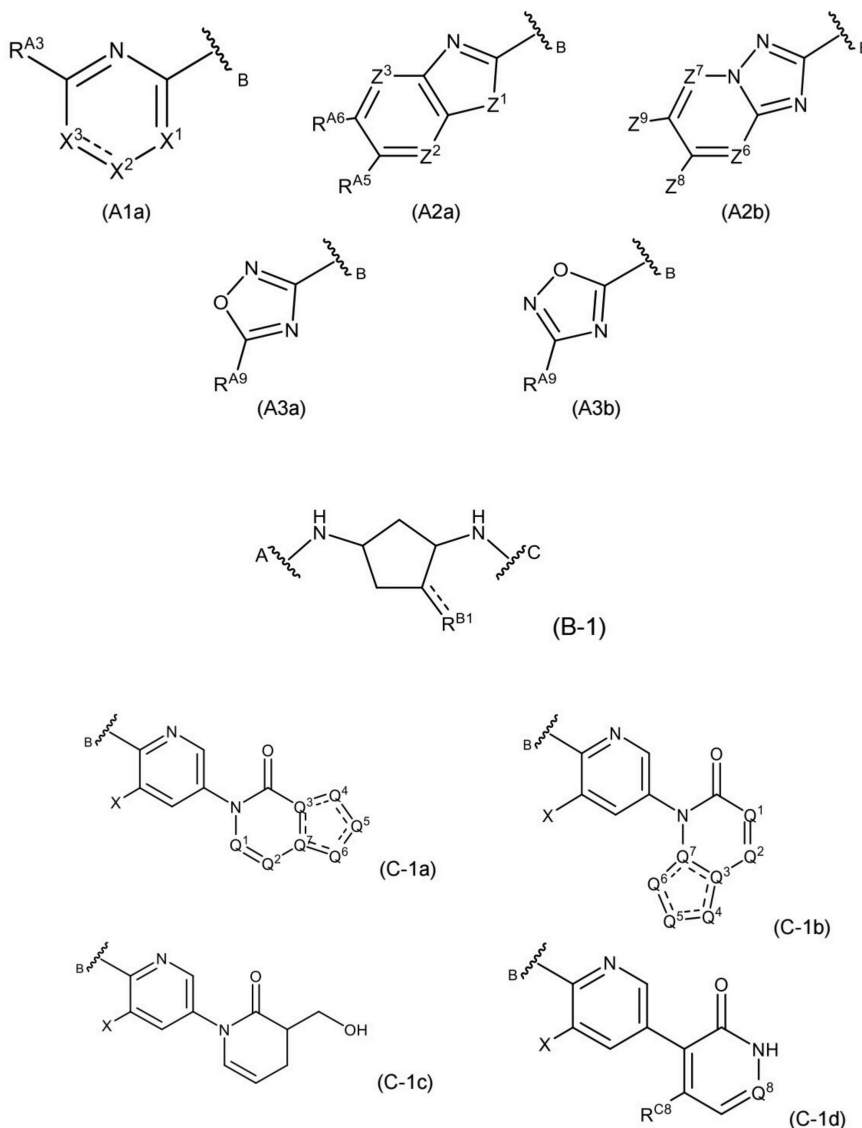
SE-151 85 SÖDERTÄLJE, SE

(72) PANKNIN, OLAF - O'MAHONY, GAVIN DONAL - FROLOV, ANDREY - BRATT, EMMA - BERGSTRÖM, HANS FREDRIK - WÄGBERG, FREDRIK - LINDBERG, JAN ÅKE

(74) 2306

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531



(10) AR135506 A1

(21) P250100740

(22) 20/03/2025

(30) EP 24164964.9 20/03/2024

(51) C07D 401/14, 413/14, 471/04, 495/04, 513/04, A61K 31/444, 31/497, 31/506, A61P 9/00

(54) INHIBIDORES DE PCSK9 Y MÉTODOS DE USO DE ESTOS

(57) Un compuesto con la fórmula (I):

A-B-C (I)

o una sal farmacéuticamente aceptable y formas tautoméricas o estereoisómeros de este, en donde A es de una de las siguientes fórmulas: (A1a) - (A3b); B es de la fórmula: (B-1); y C es de la fórmula: (C1a) o (C1b).

(71) ASTRAZENECA AB

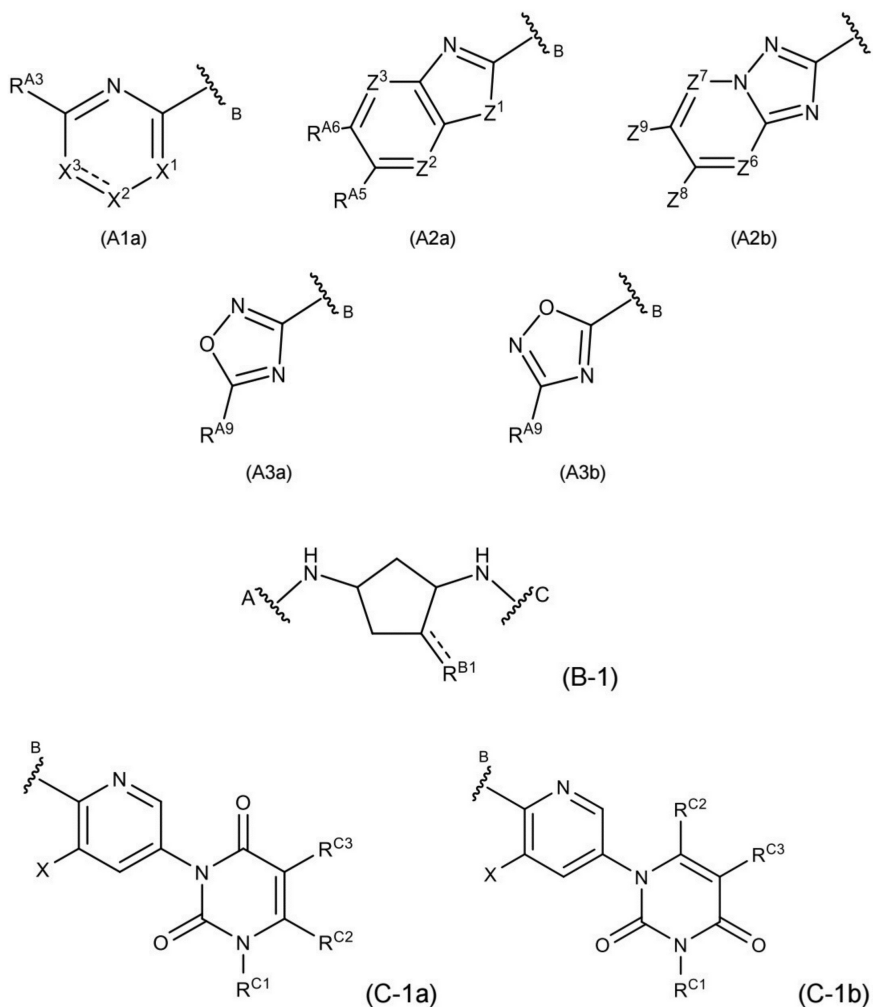
SE-151 85 SÖDERTÄLJE, SE

(72) PANKNIN, OLAF - O'MAHONY, GAVIN DONAL - FROLOV, ANDREY - BERGSTRÖM, HANS FREDRIK

(74) 2306

(41) Fecha: 23/09/2026

Bol. Nro.: 1531





(10) AR135507 A1

(21) P250100742

(22) 20/03/2025

(30) EP 24164963.1 20/03/2024

(51) C07D 401/14, 413/14, 471/04, 487/04, 498/04, 513/04, 519/00, A61K 31/444, 31/506, 31/519, 31/53, A61P 9/00

(54) INHIBIDORES DE PCSK9 Y MÉTODOS DE USO DE ESTOS

(57) Un compuesto con la fórmula (I):

A-B-C (I)

o una sal farmacéuticamente aceptable y formas tautoméricas o estereoisómeros de este, en donde A es de una de las siguientes fórmulas: (A1a) - (4); B es de la fórmula: (B-1); y C es de la fórmula: (C1a).

(71) ASTRAZENECA AB

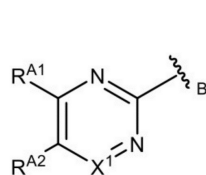
SE-151 85 SÖDERTÄLJE, SE

(72) PANKNIN, OLAF - O'MAHONY, GAVIN DONAL - FROLOV, ANDREY

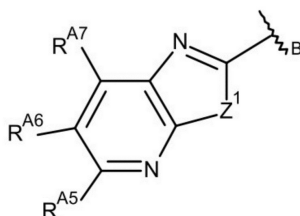
(74) 2306

(41) Fecha: 23/09/2026

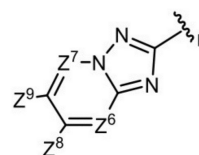
Bol. Nro.: 1531



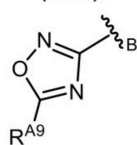
(A1a)



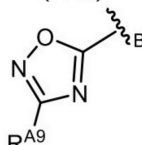
(A2a)



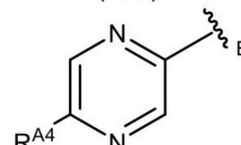
(A2b)



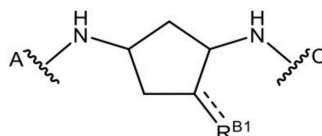
(A3a)



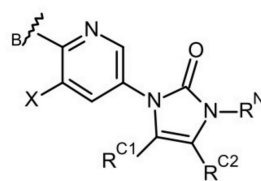
(A3b)



(A4)



(B-1)



(C-1a)

BOLETÍN DE MARCAS Y PATENTES

El INPI le brinda diferentes servicios. Si desea realizar consultas por alguno de ellos, puede hacerlo a los siguientes correos electrónicos:

PRESIDENCIA: infoinpi@inpi.gob.ar

MARCAS: infomarcas@inpi.gob.ar

PATENTES: infopatentes@inpi.gob.ar

MODELOS Y DISEÑOS INDUSTRIALES: infomodelos@inpi.gob.ar

TRANSFERENCIA DE TECNOLOGÍA: infotrantecderechos@inpi.gob.ar -
infotrantec@inpi.gob.ar

LEGALES: infolegales@inpi.gob.ar

INFORMACIÓN TECNOLÓGICA: infotecnol@inpi.gob.ar

MESA DE ENTRADA: mesadeentradas@inpi.gob.ar

BIBLIOTECA: infobiblio@inpi.gob.ar

PUBLICACIONES: infotecnol@inpi.gob.ar

NUESTROS CANALES DE COMUNICACIÓN

WEB: argentina.gob.ar/inpi

IG: [@inpi_argentina](https://www.instagram.com/inpi_argentina)

YOUTUBE: [@INPIArgentinaoficial](https://www.youtube.com/INPIArgentinaoficial)

LINKEDIN: Instituto Nacional de la Propiedad Industrial (oficial)

Registro Nacional de la Propiedad Intelectual 149.058

Publicación miércoles.

