



BOLETÍN DE PATENTES CONCEDIDAS



Autoridades:

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

Patentes Concedidas - Período Abril 2026

2



PATENTES CONCEDIDAS

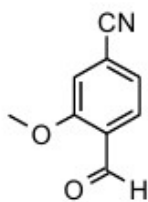
- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR099812B1
 (21) Acta N° P 20150100849
 (22) Fecha de Presentación 20/03/2015
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 20/03/2035
 (30) Prioridad convenio de Paris US 61/968,819 21/03/2014
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C07K 16/28; C12N 15/13; A61K39/395; A61P 35/00
 (54) Título - ANTICUERPO ANTI-RECEPTOR DEL FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDÉRMICO HUMANO (ANTI-hEGFR), CONJUGADO DE FÁRMACO Y ANTICUERPO QUE LO COMPRENDE Y ÁCIDO NUCLEICO QUE LO CODIFICA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un anticuerpo anti-receptor del factor de crecimiento epidérmico humano (anti-hEGFR) caracterizado porque comprende: una región variable de cadena pesada que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 9, y una región variable de cadena liviana que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 5; un dominio CDR3 de cadena pesada que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 12, un dominio CDR2 de cadena pesada que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 11, y un dominio CDR1 de cadena pesada que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 10; y un dominio CDR3 de cadena liviana que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 8, un dominio CDR2 de cadena liviana que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 7, y un dominio CDR1 de cadena liviana que comprende la secuencia de aminoácidos descrita en SEQ ID NO: 6, en donde el anticuerpo es un isotipo IgG.
 Siguen 4 Reivindicaciones
 (71) Titular - ABBVIE INC.
 1 NORTH WAUKEGAN ROAD, NORTH CHICAGO, ILLINOIS 60064, US
 (72) Inventor - EDWARD B. REILLY - ANDREW C. PHILLIPS - LORENZO BENATUIL - FRITZ G. BUCHANAN - JONATHAN A. MEULBROEK - CHUNG-MING HSIEH - JENNIFER PEREZ
 (74) Agente/s 627
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR100707B1
 (21) Acta N° P 20150101738
 (22) Fecha de Presentación 02/06/2015
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 02/06/2035
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C07K 14/44; C12N 15/30; A61K 39/005; C12N 1/21; A61P 33/02; C12N 1/21; C12R 1/42

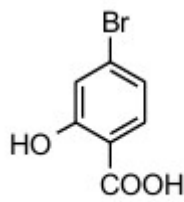
- (54) Título - POLIPÉPTIDO QUIMÉRICO, VACUNAS CONTRA LA ENFERMEDAD DE CHAGAS Y MÉTODOS DE INMUNIZACION
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un polipéptido quimérico aislado, caracterizado porque comprende unidas entre sí el dominio catalítico de la cruzipaina de *T. cruzi* de secuencia SEQ ID N° 10, un conector que se muestra en la secuencia SEQ ID N° 15 y una región del antígeno de superficie Amastigote Surface Protein 2 (ASP2) de *T. cruzi* de secuencia SEQ ID N° 4; en donde dicho polipéptido quimérico comprende la secuencia mostrada en SEQ ID N° 16.
 Siguen 8 Reivindicaciones
 (71) Titular - CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TÉCNICAS (CONICET)
 AV. RIVADAVIA 1917, (1033) CABA, AR
 UNIVERSIDAD DE BUENOS AIRES (UBA)
 VIAMONTE 430 / 444, (1053) CABA, AR
 (72) Inventor - SILVIA INÉS CAZORLA - ANDRES SANCHEZ ALBERTI - EMILIO L. MALCHIODI
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR101403B1
 (21) Acta N° P 20150102475
 (22) Fecha de Presentación 31/07/2015
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 31/07/2035
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 14179544 01/08/2014
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. C07D 471/04; A61K 31/4375; A61P 9/00
 (54) Título - PROCEDIMIENTO PARA LA PREPARACIÓN DE (4S)-4-(4-CIANO-2-METOXIFENILO)-5-ETOXI-2,8-DIMETILO-1,4-DIHIDRO-1,6-NAFTIRIDIN-3-CARBOXAMIDA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un procedimiento para preparar un compuesto intermediario de fórmula (VI), (FÓRMULA 1) útil en la obtención de (4S)-4-(4-ciano-2-metoxifenilo)-5-etoxi-2,8-dimetilo-1,4-dihidro-1,6-naftiridin-3-carbox-amida, caracterizado por comprender la reacción de un compuesto de fórmula (XIV) o fórmula (XIVa), (FÓRMULAS 2 y 3) con dimetilsulfato para dar un compuesto de fórmula (XV) o (XVa), (FÓRMULAS 4 y 5) reduciendo los ésteres metílicos no aislados de fórmula (XV) o (XVa) con 1,21 equivalentes de REDAL (dihidruro de bis(2-metoxietoxi)aluminio sódico) y 1,28 equivalentes de N-metilpiperazina para dar un aldehído de fórmula (XVI) o (XVIa) (FÓRMULAS 6 y 7) y haciendo reaccionar el aldehído de fórmula (XVI) o (XVIa) sin aislarlo para obtener el compuesto de fórmula (VI) (FÓRMULA 8).
 Única Reivindicación
 (71) Titular - BAYER PHARMA AKTIENGELLSCHAFT
 MÜLLERSTRASSE 178, 13353 BERLIN, DE
 (72) Inventor - JOHANNES PLATZEK - GUNNER GARKE - ALFONS GRUNENBERG
 (74) Agente/s 195

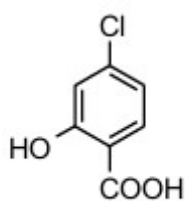
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



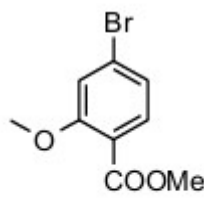
(VI)



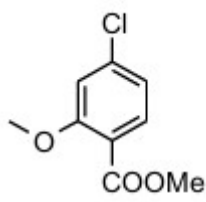
(XIV)



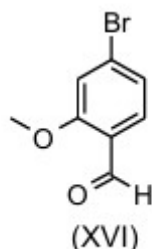
(XIVa)



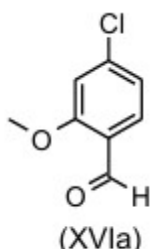
(XV)



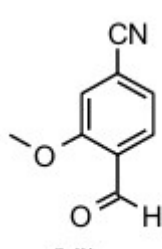
(XVa)



(XVI)



(XVIa)



(VI).

(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026

(51) Int. Cl. C07K 16/36; G01N 33/86, 33/53

(54) Título - MÉTODO *IN VITRO* PARA MEDIR LA REACTIVIDAD DEL FACTOR DE COAGULACIÓN VIII (FVIII) EN UNA MUESTRA DE SANGRE

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método *in vitro* para medir la reactividad del factor de coagulación VIII (FVIII) en una muestra de sangre de un paciente al que se le ha administrado un anticuerpo biespecífico que tiene actividad para sustituir funcionalmente al factor de coagulación VIII y se une al factor de coagulación IX y/o al factor de coagulación IX activado y al factor de coagulación X y/o al factor de coagulación X activado, caracterizado porque el método comprende los pasos de: (1) poner en contacto la muestra que contiene el anticuerpo biespecífico con el anticuerpo que neutraliza el anticuerpo biespecífico; y (2) medir la reactividad del factor de coagulación VIII, en donde el anticuerpo biespecífico es un anticuerpo biespecífico en el cual un primer polipéptido está asociado a un tercer polipéptido y un segundo polipéptido está asociado a un cuarto polipéptido, en donde el primer polipéptido es una cadena H que consiste en una secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 9, el segundo polipéptido es una cadena H que consiste en una secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 11 y el tercer polipéptido y el cuarto polipéptido son cadenas L de la SEQ ID NO: 10 (Q499-z121/J327-z119/L404-k), en donde los anticuerpos neutralizantes son una combinación de (a) un anticuerpo que se une al Fab que comprende un sitio de unión al antígeno que se une al factor de coagulación IX y/o al factor de coagulación IX activado y (b) un anticuerpo que se une al Fab que comprende un sitio de unión al antígeno que se une al factor de coagulación X y/o al factor de coagulación X activado, en donde el anticuerpo que se une al Fab que comprende un sitio de unión al antígeno que se une al factor de coagulación IX y/o al factor de coagulación IX activado, comprende (i) una región variable de la cadena pesada de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos CDR 1 de la cadena pesada de la SEQ ID NO: 12, la secuencia de aminoácidos CDR 2 de la cadena pesada de la SEQ ID NO: 13 y la secuencia de aminoácidos CDR 3 de la cadena pesada de la SEQ ID NO: 14, o una región variable de la cadena pesada de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos de SEQ ID NO: 1 y (ii) una región variable de la cadena ligera de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos CDR 1 de la cadena ligera de la SEQ ID NO: 18, la secuencia de aminoácidos CDR 2 de la cadena ligera de la SEQ ID NO: 19 y la secuencia de aminoácidos CDR 3 de la cadena ligera de la SEQ ID NO: 20, o una región variable de cadena ligera de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 2, y en donde el anticuerpo que se une al Fab que comprende un sitio de unión al antígeno que se une al factor de coagulación X y/o al factor de coagulación X activado comprende (i) una región variable de la cadena pesada de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos CDR 1 de la cadena pesada de la SEQ ID NO: 24, la secuencia de aminoácidos CDR 2 de la cadena pesada de la SEQ ID NO: 25 y la secuencia de

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR102095B1

(21) Acta N° P 20150103102

(22) Fecha de Presentación 25/09/2015

(24) Fecha de Resolución 17/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 25/09/2035

(30) Prioridad convenio de Paris JP 2014-196974
26/09/2014

aminoácidos CDR 3 de la cadena pesada de la SEQ ID NO: 26, o una región variable de la cadena pesada de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO: 3 y (ii) una región variable de la cadena ligera de anticuerpo que tiene la secuencia de aminoácidos CDR 1 de la cadena ligera de la SEQ ID NO: 30, la secuencia de aminoácidos CDR 2 de la cadena ligera de la SEQ ID NO: 31 y la secuencia de aminoácidos CDR 3 de la cadena ligera de la SEQ ID NO: 32, o una región variable de cadena ligera de anticuerpo que tiene la secuencia de 3 aminoácidos de la SEQ ID NO: 4.

Sigue 1 Reivindicación

- (71) Titular - CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA
5-1, UKIMA 5-CHOME, KITA-KU, TOKYO 115-8543, JP
(72) Inventor - NOGAMI, KEIJI - SHIMA, MIDORI - SOEDA, TETSUHIRO - KITAZAWA, TAKEHISA
(74) Agente/s 1102
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

-
- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR102120B1
(21) Acta N° P 20150103131
(22) Fecha de Presentación 29/09/2015
(24) Fecha de Resolución 17/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 29/09/2035
(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
(51) Int. Cl. C07K 14/555; C12N 15/20, 15/63, 5/10
(54) Título - INTERFERÓN MODIFICADO CON INMUNOGENICIDAD REDUCIDA
(57) REIVINDICACIÓN
1. Un interferón α humano modificado y aislado, con inmunogenicidad reducida, caracterizado porque comprende la sustitución de entre 3 y 5 aminoácidos de las posiciones 9, 18, 47, 117, 123, 128 por aminoácidos seleccionados del conjunto comprendido por: Alanina y Glicina.
Siguen 18 Reivindicaciones
(71) Titular - UNIVERSIDAD NACIONAL DEL LITORAL (UNL)
BV. PELLEGRINI 2750, (3000) SANTA FE, PROV. DE SANTA FE, AR
CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TÉCNICAS (CONICET)
AV. RIVADAVIA 1917, (1033) CABA, AR
(72) Inventor - ETCHEVERRIGARAY, MARINA - MUFARRAGE, EDUARDO FEDERICO - DE GROOT, ANNE SEARLS - MARTÍN, WILLIAM D.
(74) Agente/s 2194
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

-
- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR102420B1
(21) Acta N° P 20150103445
(22) Fecha de Presentación 23/10/2015
(24) Fecha de Resolución 10/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 23/10/2035
(30) Prioridad convenio de Paris US 62/067,774 23/10/2014
(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

- (51) Int. Cl. C12N 15/90, 15/85
(54) Título - NOVEDOSOS SITIOS DE INTEGRACION EN CHO Y SUS USOS
(57) REIVINDICACIÓN
1. Una célula CHO aislada, recombinante e incapaz de regenerar un organismo completo, que comprende una secuencia de ácido nucleico exógeno integrada dentro de un locus del genoma de la célula, caracterizada porque el locus comprende una secuencia nucleotídica que es (a) SEQ ID NO: 1 o SEQ ID NO: 4, y (b) capaz de incrementar la expresión de una proteína codificada por una secuencia de ácido nucleico exógena en 1,5 veces o más comparado con la expresión típicamente observada por integración aleatoria dentro del genoma.
Siguen 16 Reivindicaciones
(71) Titular - REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
777 OLD SAW MILL RIVER ROAD, TARRYTOWN, NEW YORK 10591, US
(74) Agente/s 195
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

-
- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR102872B1
(21) Acta N° P 20150103926
(22) Fecha de Presentación 01/12/2015
(24) Fecha de Resolución 10/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 01/12/2035
(30) Prioridad convenio de Paris US 62/251,973 06/11/2015; US 62/242,750 16/10/2015; US 62/089,658 09/12/2014
(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
(51) Int. Cl. C07K 16/28; C12N 5/10, 15/13, 15/85; C12P 21/08; A61K 39/395; A61P 35/00
(54) Título - ANTICUERPO ANTAGONISTA AISLADO QUE SE UNE ESPECÍFICAMENTE A PD-1, ÁCIDO NUCLEICO QUE CODIFICA DICHO ANTICUERPO Y VECTOR DE EXPRESIÓN
(57) REIVINDICACIÓN
1. Un anticuerpo antagonista aislado que se une específicamente a PD-1 y caracterizado porque comprende: una región variable de cadena pesada (VH) que comprende la secuencia de aminoácidos que se muestra en SEQ ID NO: 4 o 6 y una región variable de cadena liviana (VL) que comprende la secuencia de aminoácidos que se muestra en SEQ ID NO: 8.
Siguen 11 Reivindicaciones
(71) Titular - RINAT NEUROSCIENCE CORPORATION
66 HUDSON BOULEVARD EAST, NEW YORK, NEW YORK 10001-2192, US
(72) Inventor - YASMINA NOUBIA ABDICHE - HELEN KIM CHO - WEIHSIEN HO - KARIN UTE JOOSS - ARVIND RAJPAL - SAWSAN YOUSSEF
(74) Agente/s 194
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

-
- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR103586B1
(21) Acta N° P 20150104128

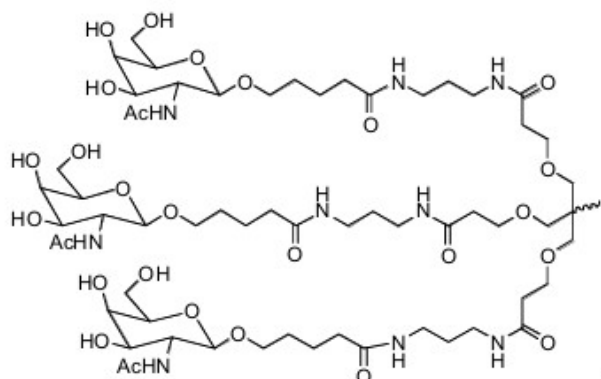
- (22) Fecha de Presentación 17/12/2015
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 17/12/2035
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/093,167 17/12/2014
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. A01H 1/06, 5/00; C12N 15/29, 15/63; C07K 14/415
 (54) Título - MÉTODO PARA POTENCIAR LA ACTIVIDAD DE UN FACTOR DE TRANSCRIPCIÓN EN UNA PLANTA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un método para potenciar la actividad de un factor de transcripción en una planta, el método caracterizada porque comprende transformar una célula vegetal de dicha planta con un ácido nucleico que codifica para una proteína quimérica que comprende una proteína GIF1 que tiene la SEQ ID NO.: 1 fusionada al factor de transcripción, donde la proteína quimérica tiene una secuencia de aminoácidos selecciona del grupo que consiste en SEQ ID NO.: 18, SEQ ID NO.: 21, SEQ ID NO.: 24, SEQ ID NO.: 30, y SEQ ID NO.: 33, excluida la planta obtenida por dicho método, donde el factor de transcripción se selecciona del grupo que consiste en el Factor de Regulación del Crecimiento 3 (GRF3), un transgén GRF3 insensible a la regulación mediante microARN miR396 (rGRF3), SHOOT MERISTEMLESS (STM), y TCP2, donde TCP es: TEOSINTE BRANCHED1 de *Zea mays*, CYCLOIDEA de *Antirrhinum majus*; y PCF 1 y 2 de *Oryza sativa* 2; y donde la actividad potenciada del factor de transcripción es relativa a la actividad del factor de transcripción no fusionado a GIF1.
 Única Reivindicación
 (71) Titular - CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TÉCNICAS (CONICET)
 AV. RIVADAVIA 1917, (1033) CABA, AR
 UNIVERSIDAD NACIONAL DE ROSARIO (UNR)
 MAIPÚ 1065, (2000) ROSARIO, PROV. DE SANTA FE, AR
 (72) Inventor - CARLA SCHOMMER - RAMIRO ESTEBAN RODRIGUEZ VIRASORO - JUAN MANUEL DEBERNARDI - JAVIER PALATNIK
 (74) Agente/s 895
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR103323B1
 (21) Acta N° P 20150104341
 (22) Fecha de Presentación 30/12/2015
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 30/12/2035
 (30) Prioridad convenio de Paris KR 10-2014-0193691 30/12/2014
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. C07K 14/605; C12N 15/12; A61K 38/26; A61P 3/04
 (54) Título - PÉPTIDO AISLADO Y POLINUCLEÓTIDO AISLADO QUE LO CODIFICA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un péptido aislado, caracterizado porque comprende una secuencia de aminoácidos

- seleccionada del grupo que consiste en las secuencias de aminoácidos de SEC ID NOS: 12 a 14.
 Siguen 4 Reivindicaciones
 (71) Titular - HANMI PHARM. CO., LTD.
 214, MUHA-RO, PALTAN-MYEON, HWASEONG-SI, GYEONGGI-DO 18536, KR
 (72) Inventor - JUNG, SUNG YOUB - PARK, YOUNG JIN - LEE, JONG SUK - CHOI, JAE HYUK - LIM, CHANG KI - KWON, SE CHANG
 (74) Agente/s 1342
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR103676B1
 (21) Acta N° P 20160100392
 (22) Fecha de Presentación 12/02/2016
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 12/02/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/115,724 13/02/2015; US 62/266,818 14/12/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C12N 15/11, 5/10, 15/63; A61K 48/00; A61P 1/06
 (54) Título - MOLÉCULA DE ÁCIDO RIBONUCLEICO DE CADENA DOBLE (ARNi) AISLADA PARA INHIBIR LA EXPRESIÓN DE PNPLA3, O UNA SAL DE LA MISMA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Una molécula de ácido ribonucleico de cadena doble (ARNi) aislada para inhibir la expresión de PNPLA3, o una sal de la misma, caracterizada porque la molécula de ARNi de cadena doble, o sal de la misma, comprende una cadena sentido y una cadena antisentido que forman una región de cadena doble, en donde la cadena sentido comprende 16 nucleótidos contiguos de la secuencia de nucleótidos de 5'-ACCCAUUAGGAUAAUGUCU-3' de SEQ ID NO: 312 y la cadena antisentido comprende 18 nucleótidos contiguos de la secuencia de nucleótidos 5'-AGACAUUAUCCUAAUGGGU-3' de SEQ ID NO: 563, todos los nucleótidos de la cadena sentido comprenden una modificación nucleotídica seleccionada del grupo que consiste en una modificación nucleotídica 2'-O-metilo y una modificación nucleotídica 2'-flúor, la cadena sentido comprende dos enlaces internucleotídicos de fosforotioato en el extremo 5', todos los nucleótidos de la cadena antisentido comprenden una modificación nucleotídica seleccionada del grupo que consiste en una modificación nucleotídica 2'-O-metilo y una modificación nucleotídica 2'-flúor, la cadena antisentido comprende dos enlaces internucleotídicos de fosforotioato en el extremo 5' y dos enlaces internucleotídicos de fosforotioato en el extremo 3', cada cadena tiene independientemente 21 - 23 nucleótidos de longitud, y la cadena sentido está conjugada a un ligando GalNAc que es (FÓRMULA 1).
 Siguen 6 Reivindicaciones
 (71) Titular - ALNYLAM PHARMACEUTICALS, INC.
 300 THIRD STREET, 3RD FLOOR, CAMBRIDGE, MASSACHUSETTS 02142, US
 (72) Inventor - GREGORY HINKLE - KEVIN FITZGERALD
 (74) Agente/s 2246

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR103799B1
 (21) Acta N° P 20160100509
 (22) Fecha de Presentación 26/02/2016
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 26/02/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/126,323 27/02/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C12N 1/20; A01N 63/00
 (54) Título - CONSORCIOS MICROBIANOS
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Una composición agrícola caracterizada porque comprende los microbios depositados en la ATCC bajo el número de depósito PTA-121750 y quitina, quitosano, glucosamina, aminoácidos y combinaciones de los mismos.
 Siguen 7 Reivindicaciones
 (71) Titular - AMVAC CHEMICAL CORPORATION
 4695 MACARTHUR COURT, SUITE 1200, NEWPORT BEACH, CALIFORNIA 92660, US
 (74) Agente/s 195
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR103800B1
 (21) Acta N° P 20160100510
 (22) Fecha de Presentación 26/02/2016
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 26/02/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/126,337 27/02/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. A01N 63/10, 63/20; C12N 1/00; C05F 11/08
 (54) Título - COMPOSICIONES AGRÍCOLAS QUE COMPRENDEN MICROBIOS
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Una composición agrícola caracterizada porque comprende los microbios depositados en la ATCC bajo el número de depósito PTA-121751; y quitina, quitosano, glucosamina, aminoácidos y combinaciones de los mismos.
 Siguen 7 Reivindicaciones
 (71) Titular - AMVAC CHEMICAL CORPORATION

4695 MACARTHUR COURT, SUITE 1200, NEWPORT BEACH, CALIFORNIA 92660, US

(74) Agente/s 195
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR103900B1
 (21) Acta N° P 20160100636
 (22) Fecha de Presentación 10/03/2016
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 10/03/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/131,564 11/03/2015; US 62/287,272 26/01/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. C12N 15/31; A01H 5/00; A01N 63/00
 (54) Título - CONSTRUCTO AISLADO DE ADN Y COMPOSICIÓN INSECTICIDA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un constructo aislado de ADN caracterizado porque comprende i) una molécula de ácido nucleico que codifica un polipéptido que posee la secuencia establecida en la SEQ ID NO: 2 en donde el polipéptido tiene actividad insecticida contra una especie de *Diabrotica*, ii) un elemento de silenciamiento orientado a la secuencia establecida en la SEQ ID NO: 993, en donde el elemento de silenciamiento tiene actividad insecticida contra una especie de *Diabrotica*, en donde la molécula de ácido nucleico está operativamente unida a un elemento regulador heterólogo.
 Siguen 3 Reivindicaciones
 (71) Titular - PIONEER HI-BRED INTERNATIONAL, INC
 7100 N.W. 62ND AVENUE, P.O. BOX 1014, JOHNSTON, IOWA 50131-1014, US
 E.I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY
 CHESTNUT RUN PLAZA, 974 CENTRE ROAD, WILMINGTON, DELAWARE 19805, US
 (74) Agente/s 627
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR104674B1
 (21) Acta N° P 20160101105
 (22) Fecha de Presentación 21/04/2016
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 21/04/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/151,121 22/04/2015; US 62/150,570 21/04/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C07K 14/78; C12N 15/11
 (54) Título - MOLÉCULA DE POLIPÉPTIDO VARIANTE DE GAL-1 QUE PRESENTA RESISTENCIA A CONDICIONES ÁCIDAS DE UN MICROAMBIENTE INFLAMATORIO Y MOLÉCULA DE ÁCIDO NUCLEICO QUE LA CODIFICA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Una molécula de polipéptido variante del polipéptido Gal-1 aislada, caracterizada porque comprende: una mutación del residuo de histidina correspondiente a la posición 52 de la cadena de aminoácidos completa de

Gal-1 nativa humana como se muestra en SEQ ID NO: 1, siendo la mutación una sustitución de la histidina a tirosina o asparagina, en donde la molécula de polipéptido variante del polipéptido Gal-1 es resistente a condiciones ácidas de un microambiente inflamatorio que de otra forma resulta en la desactivación de Gal-1 nativa humana.

Siguen 3 Reivindicaciones

- (71) Titular - CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TÉCNICAS (CONICET)
AV. RIVADAVIA 1917, (1033) CABA, AR
FUNDACION SALES
VIAMONTE 2043, PISO 6° DTO. "A", (1056) CABA, AR
- (72) Inventor - DR. GABRIEL ADRIÁN RABINOVICH - DR. SANTIAGO DI LELLA - DR. DARIÓ ARIEL ESTRIN - DR. JULIO JAVIER CAMELO
- (74) Agente/s 895
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR105553B1
- (21) Acta N° P 20160101177
- (22) Fecha de Presentación 26/04/2016
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 26/04/2036
- (30) Prioridad convenio de Paris EP 15305644 27/04/2015
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07K 16/28, G01N 33/68
- (54) Título - ANTICUERPO DE IGF-1R Y SU UTILIZACIÓN PARA DIAGNOSTICAR CÁNCER
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un anticuerpo aislado de IGF-1R, o un fragmento aislado de éste que se liga a antígeno, caracterizado porque comprende: i) una cadena pesada con CDR-H1 de la secuencia SEQ ID NO: 1, CDR-H2 de la secuencia SEQ ID NO: 2 y CDR-H3 de la secuencia SEQ ID NO: 3; y ii) una cadena liviana con CDR-L1 de la secuencia SEQ ID NO: 4, CDR-L2 de la secuencia SEQ ID NO: 5 y CDR-L3 de la secuencia SEQ ID NO: 6.
- Siguen 7 Reivindicaciones
- (71) Titular - PIERRE FABRE MEDICAMENT
45, PLACE ABEL GANCE, 92100 BOULOGNE-BILLANCOURT, FR
- (74) Agente/s 195
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR104419B1
- (21) Acta N° P 20160101185
- (22) Fecha de Presentación 27/04/2016
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 27/04/2036
- (30) Prioridad convenio de Paris KR 10-2015-0059654 28/04/2015
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. C07K 14/33; C12P 21/00; C12N 1/20; C12R 1/145

- (54) Título - COMPOSICIÓN DE MEDIO LIBRE DE PROTEÍNA ANIMAL (APF) PARA EL CULTIVO DE *CLOSTRIDIUM BOTULINUM* Y MÉTODO PARA PRODUCIR LA TOXINA BOTULÍNICA
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Composición de medio libre de proteína animal (APF) para el cultivo de *Clostridium botulinum*, dicha composición caracterizada porque comprende: una peptona de origen vegetal que comprende de 5 a 20 g/L de hidrolizado de guisante, de 5 a 20 g/L de hidrolizado de semilla de algodón y de 5 a 10 g/L de hidrolizado de gluten de trigo; una fuente de carbono; y al menos un mineral seleccionado del grupo que consiste en K_2HPO_4 (fosfato dipotásico), Na_2HPO_4 (fosfato disódico) y KH_2PO_4 (fosfato monopotásico).
- Siguen 6 Reivindicaciones
- (71) Titular - DAEWOONG CO., LTD.
244, GALMACHI-RO, JUNGWON-GO, SEONGNAAM-SI, GYEONGGI-DO 13211, KR
- (72) Inventor - KIM, KYOUNG-YUN - SUL, HYE-YOUNG - MIN, KYOUNG-MIN
- (74) Agente/s 1029
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR105485B1
- (21) Acta N° P 20160101975
- (22) Fecha de Presentación 29/06/2016
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 29/06/2036
- (30) Prioridad convenio de Paris KR 10-2015-0093265 30/06/2015
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. C07K 14/605; C12N 15/18, 15/63; A61K 38/26, 38/28
- (54) Título - PÉPTIDO AISLADO, POLINUCLEÓTIDO AISLADO QUE LO CODIFICA, CONJUGADO AISLADO DEL PÉPTIDO Y COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE LO COMPRENDE
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un péptido aislado, caracterizado porque comprende la secuencia de aminoácidos seleccionada del grupo que consiste en SEQ ID NOs: 2 a 11 y 13 a 44.
- Siguen 16 Reivindicaciones
- (71) Titular - HANMI PHARM. CO., LTD.
214, MUHA-RO, PALTAN-MYEON, HWASEONG-SI, GYEONGGI-DO 18536, KR
- (72) Inventor - LEE, JONG SUK - LEE, JONG MIN - PARK, YOUNG JIN - LIM, CHANG KI - JUNG, SUNG YOUNG - KWON, SE CHANG
- (74) Agente/s 1342
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR105266B1
- (21) Acta N° P 20160102044
- (22) Fecha de Presentación 06/07/2016
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026

- (--) Fecha de Vencimiento 06/07/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 151755196 06/07/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C07K 16/18; C12N 15/13, 15/85, 5/10; A61K 39/395; A61P 25/28
 (54) Título - UN ANTICUERPO AISLADO DE UNIÓN A TAU O SU FRAGMENTO ENLAZANTE, UN MÉTODO PARA SU PRODUCCIÓN, UNA MOLÉCULA DE ÁCIDO NUCLEICO AISLADA, UN VECTOR DE CLONACIÓN O EXPRESIÓN AISLADO Y UNA CÉLULA HOSPEDADORA AISLADA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un anticuerpo aislado de unión a Tau o su fragmento enlazante, caracterizado porque dicho anticuerpo de unión a Tau o su fragmento enlazante comprende lo siguiente: una región variable de cadena ligera que comprende la SEQ ID No.: 11, y una región variable de cadena pesada que comprende la SEQ ID No.: 14.
 Siguen 13 Reivindicaciones
 (71) Titular - UCB BIOPHARMA SRL
 60 ALLÉE DE LA RECHERCHE, 1070 BRUSSELS, BE
 (72) Inventor - TYSON, KERRY LOUISE - BAKER, TERENCE SEWARD - MAIRET-COELLO, GEORGES - DOWNEY, PATRICK - KNIGHT, DAVID EDWARD ORMONDE - COURADE, JEAN-PHILIPPE
 (74) Agente/s 108
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR105542B1
 (21) Acta N° P 20160102327
 (22) Fecha de Presentación 29/07/2016
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 29/07/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris CL 201502153 31/07/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C12Q 1/68; G01N 33/569, 33/68; A61P 11/06
 (54) Título - MÉTODO *IN VITRO* PARA LA DETERMINACIÓN DE LA PROBABILIDAD DE DESARROLLAR SIBILANCIA RECURRENTE Y ASMA POSTERIOR A UNA BRONQUIOLITIS CAUSADA POR EL VIRUS SINCIAL RESPIRATORIO
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un método *in vitro* para la determinación de la probabilidad de desarrollar sibilancia recurrente y asma posterior a una bronquioltis causada por el Virus Sincial Respiratorio (VRS), caracterizado porque consiste en: a) obtener una muestra de lavado broncoalveolar previamente aislada de un paciente, b) ampliar y detectar por PCR y/o ELISA los marcadores IL-3, IL-12p40 e IL-33; c) cuantificar la sobreexpresión de marcadores IL-3, IL-12p40 e IL-33, donde: una concentración mayor a 500 pg/mL de IL-12p40 e IL-3 indica alta probabilidad de sibilancias recurrentes, y una concentración mayor a 500 pg/mL de IL-33 indica alta probabilidad de desarrollar asma.
 Única Reivindicación
 (71) Titular - PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE
 AV. LIB. BERNARDO O' HIGGINS 340, SANTIAGO, CL

- (72) Inventor - BUENO RAMÍREZ SUSAN MARCELA - KALERGIS PARRA ALEXIS MIKES - BERTRAND NAVARRETE JOSÉ PABLO - LAY REMOLCOI MARGARITA KAM-LEM
 (74) Agente/s 1102
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR105602B1
 (21) Acta N° P 20160102388
 (22) Fecha de Presentación 04/08/2016
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 04/08/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/200,689 04/08/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C12N 5/00, 15/79; C12P 21/00
 (54) Título - MÉTODOS PARA CULTIVAR CÉLULAS EUCARIÓTICAS RECOMBINANTES PARA PRODUCCIÓN MEJORADA DE PROTEÍNA RECOMBINANTE
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un método para cultivar células eucarióticas recombinantes para producción mejorada de proteína recombinante, caracterizado porque comprende las etapas de: (a) propagar o mantener las células en un medio de cultivo celular químicamente definido durante la fase de crecimiento, y (b) suplementar el medio de cultivo celular base con 0,1 mM a 10 mM de L-aurina y 0,09 mM a 0,9 mM de ornitina y expresar una proteína recombinante de interés durante la fase de producción, donde la adición de L-aurina incrementa el título de la proteína recombinante de interés en 3% a 29% comparado con células que expresan la proteína de interés en un medio de cultivo celular que contiene menos de 0,1 mM de L-aurina.
 Siguen 16 Reivindicaciones
 (71) Titular - REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
 777 OLD SAW MILL RIVER ROAD, TARRYTOWN, NEW YORK 10591, US
 (74) Agente/s 195
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR106087B1
 (21) Acta N° P 20160102866
 (22) Fecha de Presentación 21/09/2016
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 21/09/2036
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/221,666 22/09/2015
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. C12N 15/82, 15/29, 15/09; A01H 5/00, 5/10
 (54) Título - VECTOR AISLADO DE ÁCIDO NUCLEICO Y MÉTODO PARA PRODUCIR UNA CÉLULA VEGETAL TRANSGÉNICA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un vector aislado de ácido nucleico caracterizado porque comprende una 3' UTR ligada operativamente a: a) una secuencia polienlazadora; b) un gen de ubiquitina C9 que no es de *Arabidopsis thaliana*; o c)

una combinación de a) y b), donde dicha 3' UTR comprende una secuencia de polinucleótidos que posee la SEQ ID NO: 1.

Siguen 11 Reivindicaciones

- (71) Titular - CORTEVA AGRISCIENCE LLC
9330 ZIONSVILLE ROAD, INDIANÁPOLIS, INDIANA 46268-1054, US
- (72) Inventor - MANJU GRUPTA - SARAH BENNETT - ANDREW F. WORDEN
- (74) Agente/s 627
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

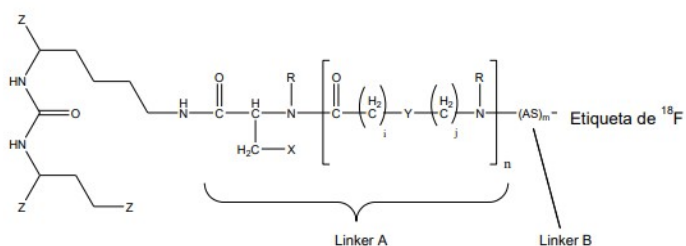
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR106243B1
- (21) Acta N° P 20160103023
- (22) Fecha de Presentación 30/09/2016
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 30/09/2036
- (30) Prioridad convenio de Paris EP 15002800 30/09/2015;
EP 16182764 04/08/2016; EP 16164090 06/04/2016
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. A61K 38/03; A61P 35/00
- (54) Título - INHIBIDORES MEJORADOS DEL ANTÍGENO PROSTÁTICO ESPECÍFICO DE MEMBRANA MARCADOS CON ^{18}F Y SU USO COMO AGENTES PARA LA ADQUISICIÓN DE IMÁGENES PARA EL CÁNCER DE PRÓSTATA

(57) REIVINDICACIÓN

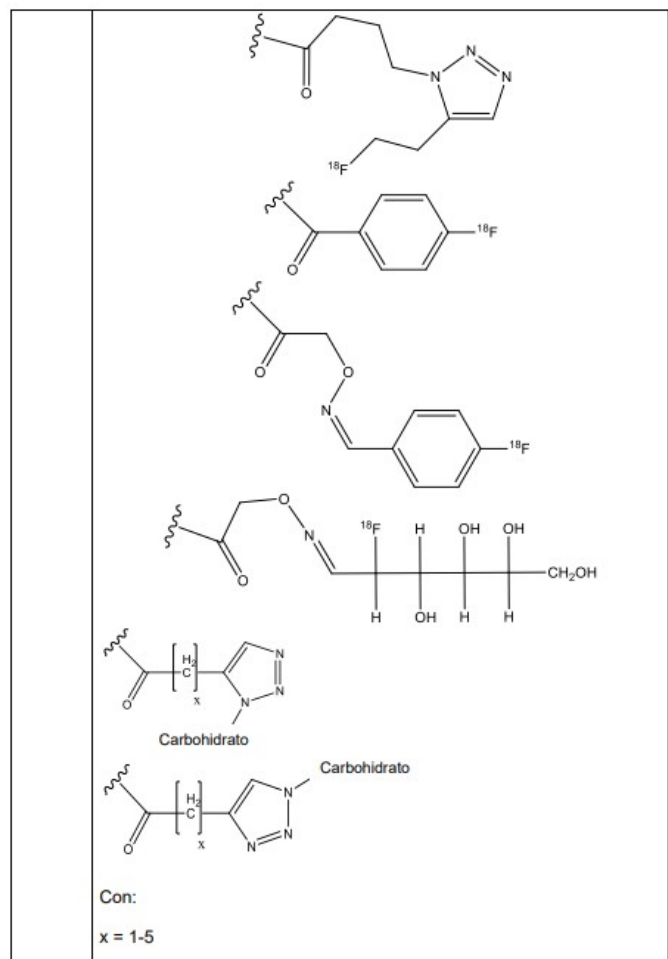
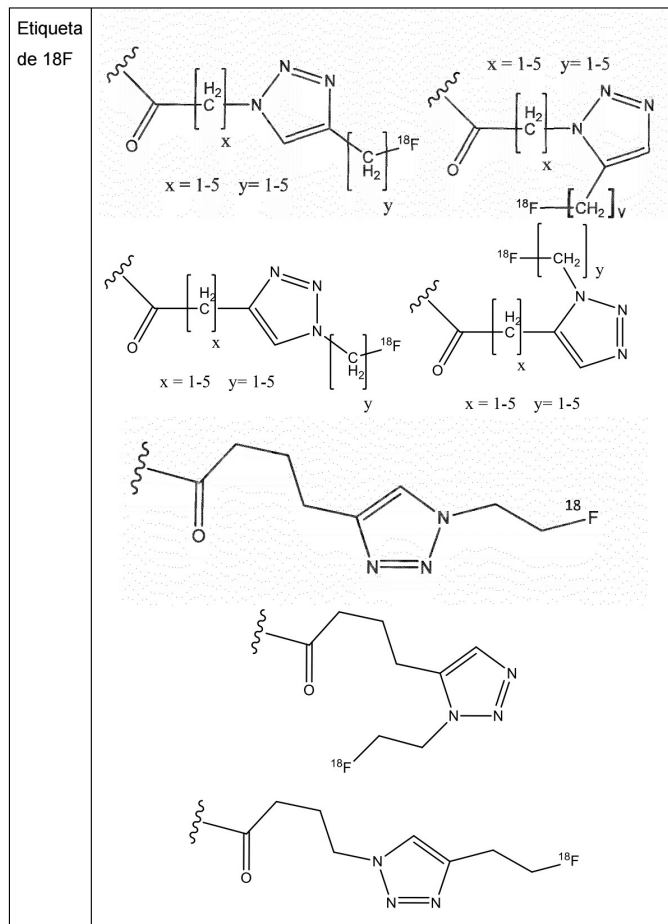
1. Un compuesto aislado caracterizado porque tiene la Fórmula I: (FÓRMULA I) con: (TABLA)

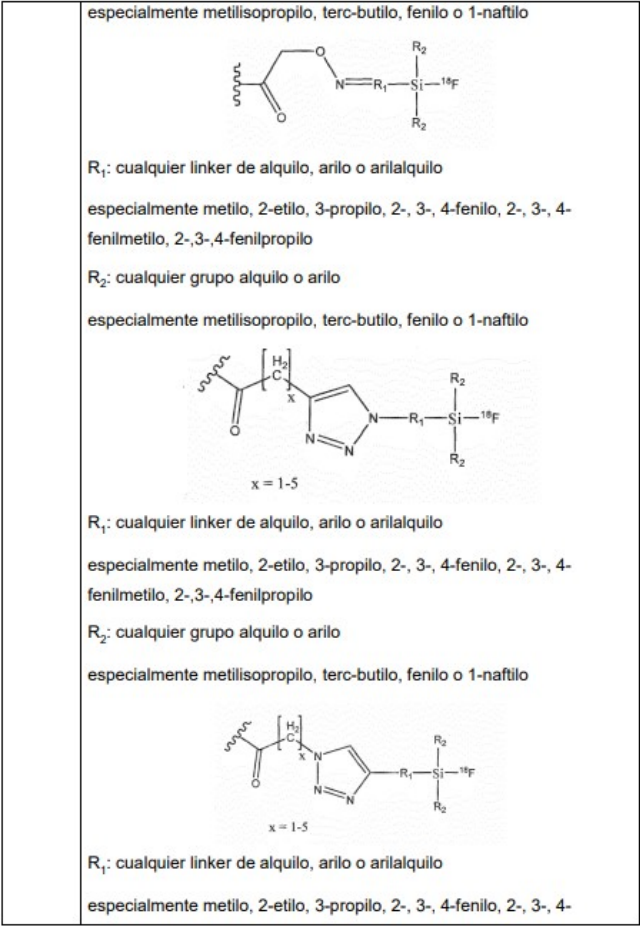
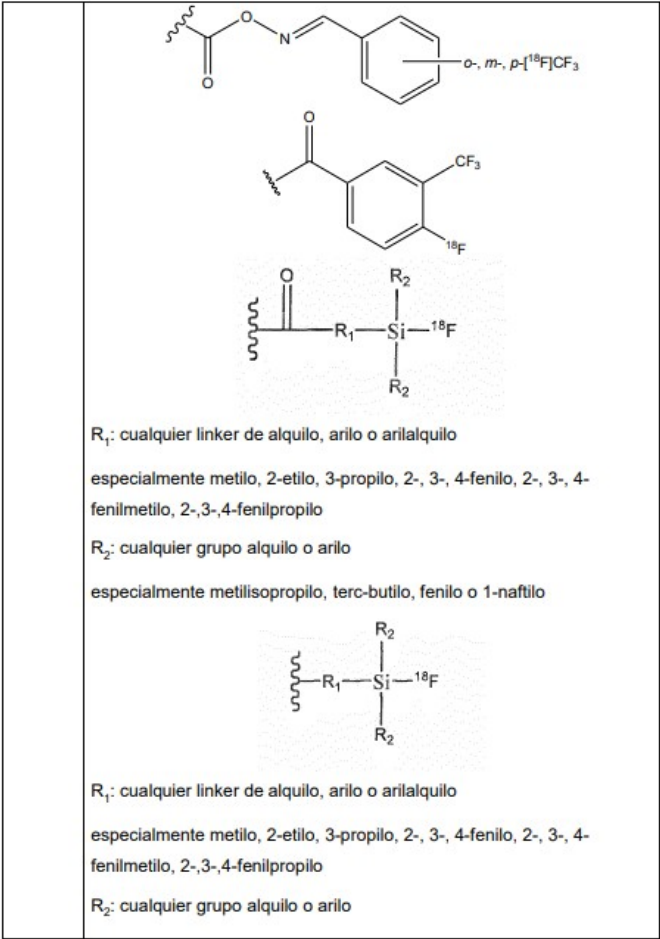
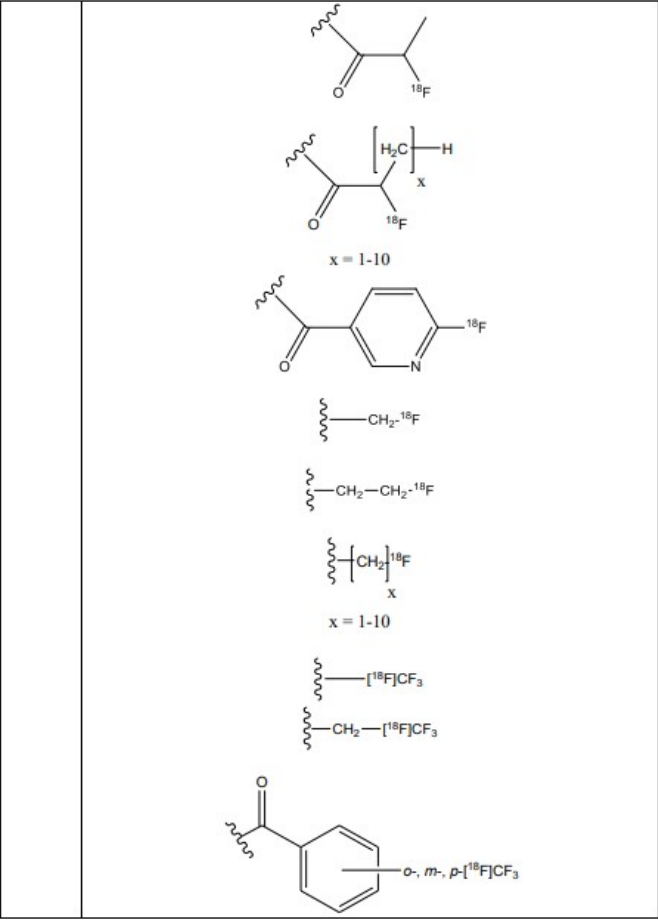
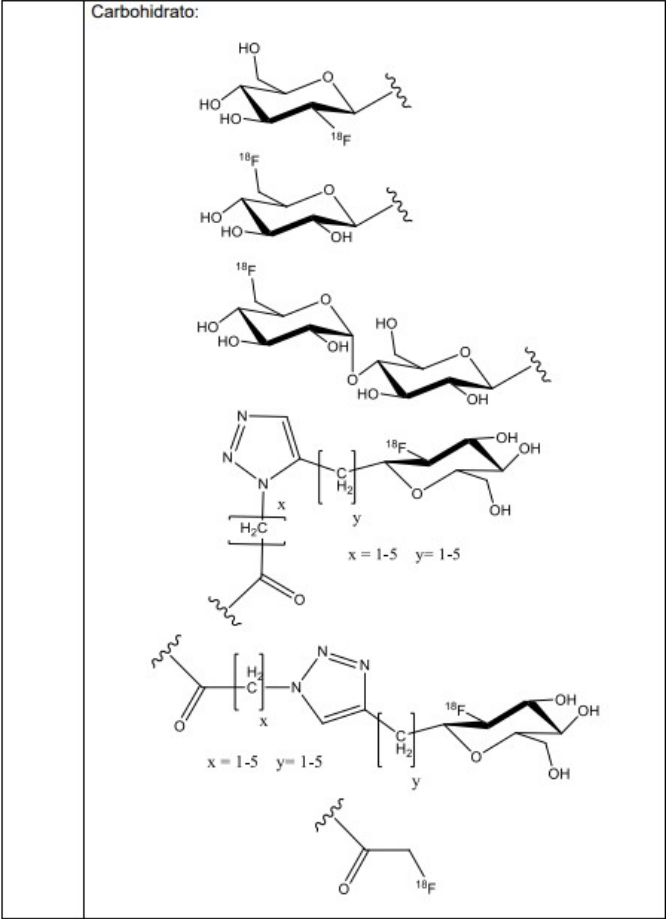
Siguen 8 Reivindicaciones

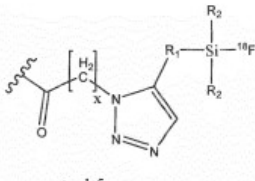
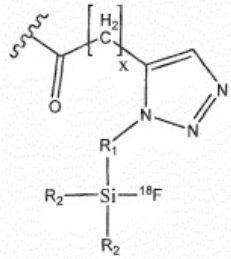
- (71) Titular - DEUTSCHES KREBSFORSCHUNGSZENTRUM
IM NEUENHEIMER FELD 280, 69120 HEIDELBERG, DE
RUPRECHT-KARLS-UNIVERSITÄT HEIDELBERG
GRABENGASSE 1, 69117 HEIDELBERG, DE
- (74) Agente/s 1905, 1882
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



i, j	0, 1
m	1-5
n	0-3
R	H, CH ₃
AS	aminoácido natural o artificial
Z	-CO ₂ H, -SO ₂ H, -SO ₃ H, -SO ₄ H, -PO ₂ H, -PO ₃ H, -PO ₄ H ₂
X	naftil, fenil, bifenil, indolil (=2,3-benzopirrolil), benzotiazolil, quinolil
Y	aril, alquilaril, ciclopentil, ciclohexil, cicloheptil, N-piperidil y sal de piperidil N-metilado





fenilmetilo, 2-,3-,4-fenilpropilo
R ₂ : cualquier grupo alquilo o arilo
especialmente metilisopropilo, terc-butilo, fenilo o 1-naftilo
 x = 1-5
R ₁ : cualquier linker de alquilo, arilo o arilalquilo
especialmente metilo, 2-etilo, 3-propilo, 2-, 3-, 4-fenilo, 2-, 3-, 4-fenilmetilo, 2-,3-,4-fenilpropilo
R ₂ : cualquier grupo alquilo o arilo
especialmente metilisopropilo, terc-butilo, fenilo o 1-naftilo
 x = 1-5
R ₁ : cualquier linker de alquilo, arilo o arilalquilo
especialmente metilo, 2-etilo, 3-propilo, 2-, 3-, 4-fenilo, 2-, 3-, 4-fenilmetilo, 2-,3-,4-fenilpropilo
fenilmetilo, 2-,3-,4-fenilpropilo
R ₂ : cualquier grupo alquilo o arilo
especialmente metilisopropilo, terc-butilo, fenilo o 1-naftilo

(71) Titular - ELANCO US INC.
2500 INNOVATION WAY, GREENFIELD, INDIANA 46140, US
(74) Agente/s 195
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR110458B1
(21) Acta N° P 20170100235
(22) Fecha de Presentación 30/01/2017
(24) Fecha de Resolución 10/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 30/01/2037
(30) Prioridad convenio de Paris US 62/288,540 29/01/2016
(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
(51) Int. Cl. A61K 39/235, 39/135
(54) Título - COMPOSICIÓN VETERINARIA
(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición veterinaria, excluido su uso en humanos, caracterizada porque comprende un vector viral recombinante que expresa un antígeno del virus de la fiebre aftosa (FMDV), en donde el antígeno de FMDV comprende un polipéptido que tiene la secuencia que se establece en SEQ ID NO: 4, 6 u 8; en donde el vector viral es un adenovirus; en donde la composición además comprende un transportador, excipiente, adyuvante o vehículo veterinariamente aceptable; y en donde el transportador, excipiente, adyuvante o vehículo veterinariamente aceptable se selecciona del grupo que consiste en ácido poliacrílico, emulsión LF2, emulsión LR6, emulsión TS6, emulsión LR4, carbómero, hidróxido de aluminio, fosfato de aluminio, saponina, CpG, emulsión de agua en aceite, emulsión de aceite en agua y adyuvante a base de carbómero.

Siguen 2 Reivindicaciones

(71) Titular - MERIAL INC.
3239 SATELLITE BLVD, DULUTH, GEORGIA 30096, US
GENVEC INC.
64 WEST WATKINS MILL ROAD, GAITHERSBURG, MARYLAND 20878, US
THE GOVERNMENT OF THE UNITED STATES OF AMERICA, AS REPRESENTED BY THE SECRETARY OF HOMELAND SECURITY
PLUM ISLAND ANIMAL DISEASE CENTER, PO BOX 848, GREENPORT, NEW YORK 11944, US
(72) Inventor - BURRAGE TOM - MCVEY DUNCAN - GALL JASON - ETTYREDDY DAMODAR - BROUGH DOUGLAS - SIGER LEONARDO - WOODYWARD LESZLIE - WIDENER JUSTIN - LAURI MOTES - KREIMEYER - MARC FIORUCCI
(74) Agente/s 2246
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR106325B1
(21) Acta N° P 20160103112
(22) Fecha de Presentación 12/10/2016
(24) Fecha de Resolución 17/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 12/10/2036
(30) Prioridad convenio de Paris US 62/246,199 26/10/2015
(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
(51) Int. Cl. C07K 14/605; A61K 38/26; A61P 1/16
(54) Título - AGONISTAS DEL RECEPTOR DE GLUCAGÓN
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto aislado agonista del receptor de glucagón, caracterizado porque comprende la fórmula: YX₁QGTFX₂SDYSKYLDX₃KKAX₄EFVX₅WLLEX₆X₇ en donde X₁ es Aib; X₂ es T; X₃ es Aib; X₄ es K que se modificó químicamente a través de la conjugación al grupo epsilon-amino de la cadena lateral de K con ([2-(2-amino-etoxi)-etoxi]-acetil)₂-(γGlu)_a-CO-(CH₂)_b-CO₂H, en donde a es 1 y b es 16 o 18; X₅ es A; X₆ es E; y X₇ está ausente; (SEC ID NO: 12) o (SEQ ID NO: 11); o una sal del mismo farmacéuticamente aceptable.
Siguen 4 Reivindicaciones

(10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR108128B1
(21) Acta N° P 20170100937
(22) Fecha de Presentación 12/04/2017
(24) Fecha de Resolución 24/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 12/04/2037
(30) Prioridad convenio de Paris EP 16165271 14/04/2016
(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

- (51) Int. Cl. C12N 5/04; C12Q 1/00; A61K 8/97; A61P 17/16
 (54) Título - UN PROCESO PARA LA PRODUCCIÓN DE UN EXTRACTO DE CÉLULAS MADRE DESDIFERENCIADAS DE *CAMELLIA SINENSIS*

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un proceso para la producción de un extracto de células madre desdiferenciadas de *Camellia sinensis*, caracterizado porque el proceso comprende las etapas de: (a) preparar un cultivo celular que comprenda células madre desdiferenciadas de *Camellia sinensis*; (b) realizar una extracción en el cultivo celular utilizando etanol como disolvente de extracción, para producir el extracto de células madre desdiferenciadas de *Camellia sinensis*.

Siguen 3 Reivindicaciones

- (71) Titular - UNILEVER GLOBAL IP LIMITED
 PORT SUNLIGHT, WIRRAL, MERSEYSIDE CH62 4ZD, GB
 (72) Inventor - MARK JOHN BERRY - RAVINE ANTHONY GUNGABISSOON
 (74) Agente/s 734
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR108800B1
 (21) Acta N° P 20170101667
 (22) Fecha de Presentación 16/06/2017
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 16/06/2037
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/351,908 17/06/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. C07K 1/18, 1/22, 16/06, 16/22
 (54) Título - PURIFICACIÓN DE ANTICUERPOS MULTIESPECÍFICOS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para purificar un anticuerpo multiespecífico de una composición que comprende el anticuerpo multiespecífico y una impureza, en donde el anticuerpo multiespecífico comprende múltiples brazos, cada brazo comprende una unidad VH / VL, en donde cada brazo del anticuerpo multiespecífico se produce por separado, caracterizado porque el método comprende las etapas secuenciales de a) someter cada brazo del anticuerpo multiespecífico a cromatografía de captura para producir eluatos de captura para cada brazo del anticuerpo multiespecífico, b) formar una mezcla que comprenda eluatos de captura de cada brazo del anticuerpo multiespecífico bajo condiciones suficientes para producir una composición que comprenda el anticuerpo multiespecífico, c) someter la composición que comprende el anticuerpo multiespecífico a una primera cromatografía de modo mixto para generar un primer eluato de modo mixto y d) someter el primer eluato de modo mixto a una segunda cromatografía de modo mixto para generar un segundo eluato de modo mixto; y e) recoger una fracción que comprende el anticuerpo multiespecífico, en donde el método reduce la cantidad de una impureza específica del producto de la composición, en donde la impureza específica del producto es una o más de brazos del anticuerpo sin emparejar y homodímeros del anticuerpo, en donde a) la primera cromatografía de modo mixto es

una cromatografía de modo mixto de intercambio catiónico y la segunda cromatografía de modo mixto es una cromatografía de modo mixto de intercambio aniónico; o en donde b) la primera cromatografía de modo mixto es una cromatografía de modo mixto de intercambio aniónico y la segunda cromatografía de modo mixto es una cromatografía de modo mixto de intercambio catiónico; en donde la cromatografía de modo mixto de intercambio aniónico comprende una amina cuaternaria y un resto hidrofóbico y la cromatografía de modo mixto de intercambio catiónico comprende una N-bencil-n-metil etanolamina, en donde el anticuerpo multiespecífico es un anticuerpo biespecífico; en donde el anticuerpo biespecífico es un anticuerpo biespecífico de botón en ojal (KiH).

Siguen 5 Reivindicaciones

- (71) Titular - GENENTECH, INC.
 1 DNA WAY, SOUTH SAN FRANCISCO, CALIFORNIA 94080, US
 (72) Inventor - GIESE, GLEN - ROSENBERG, EVA - SALLIER, BERNARD - KONRAD, SUSANNE - KOEHNLEIN, WOLFGANG - WILLMANN, STEFFEN - BIALAS, AGATHE - KALEAS, KIMBERLY - YIGZAW, YINGES

(74) Agente/s 438

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR108919B1
 (21) Acta N° P 20170101808
 (22) Fecha de Presentación 29/06/2017
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 29/06/2037
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/356,178 29/06/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 295/145, 303/32, 405/12; A61K 31/336, 31/5375, 31/5377; A61P 29/00, 35/00
 (54) Título - PROCESO DE PREPARACIÓN DEL INHIBIDOR DE INMUNOPROTEASOMA DE PÉPTIDO EPOXICETONA, Y SUS PRECURSORES

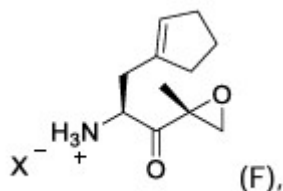
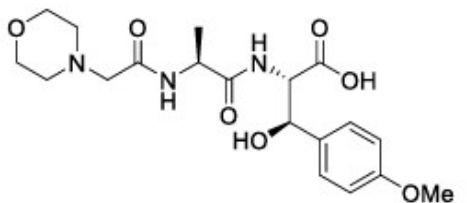
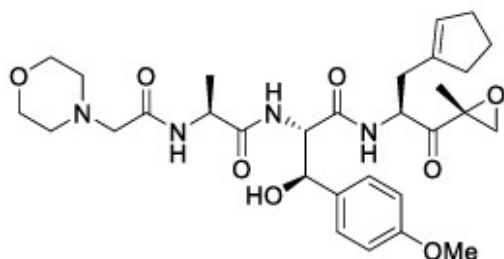
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método de preparación de (2S,3R)-N-[(2S)-3-(ciclopent-1-en-1-il)-1-[(2R)-2-metiloxiran-2-il]-1-oxopropan-2-il]-3-hidroxi-3-(4-metoxifenil)-2-[(2S)-2-[2-(morfolin-4-il)acetamido]propanamido]propanamida (compuesto "G") (FÓRMULA 1) caracterizado porque comprende: (a) mezclar una base de amina terciaria y una suspensión de: (i) ácido (2S,3R)-3-hidroxi-3-(4-metoxifenil)-2-[(S)-2-(2-morfolino-acetamido)propanamido]propanoico (compuesto "E"): (FÓRMULA 2) y (ii) sal (S)-3-(ciclopent-1-en-1-il)-1-[(R)-2-metiloxiran-2-il]-1-oxopropan-2-aminio (compuesto "F"): (FÓRMULA 3) donde X⁻ es un contraión; en un solvente aprótico para formar una mezcla y (b) mezclar un agente de acoplamiento y la mezcla de la etapa (a) para formar el compuesto G; donde la temperatura de cada etapa de mezclado se mantiene a -20°C a 25°C.

Siguen 19 Reivindicaciones

- (71) Titular - KEZAR LIFE SCIENCES
 300 UTAH AVE., SUITE 105, SOUTH SAN FRANCISCO, CALIFORNIA, US
 (74) Agente/s 1975

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

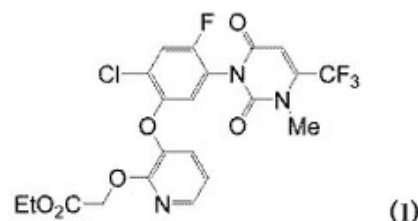


- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR109029B1
 (21) Acta N° P 20170101933
 (22) Fecha de Presentación 12/07/2017
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 12/07/2037
 (30) Prioridad convenio de Paris JP 2017-055556
 22/03/2017; JP 2016-248827 22/12/2016; JP 2016-
 140053 15/07/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 401/12
 (54) Título - MÉTODO PARA PRODUCIR CRISTAL DE
 COMPUESTO DE URACILO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para producir un cristal de un compuesto de uracilo representado por la fórmula (1): (FÓRMULA I) caracterizado porque el método comprende - (Etapa A) disolver una composición cruda que comprende el compuesto de uracilo en solventes orgánicos que consisten en un solvente de alcohol C₃₋₄ y un solvente aromático para obtener una solución, en donde el solvente de alcohol C₃₋₄ es un solvente seleccionado del grupo que consiste de 2-propanol y 1-butanol, el solvente aromático es un solvente seleccionado del grupo que consiste en o-xileno, m-xileno, p-xileno y etilbenceno o una mezcla de dos o más de ellos, y una relación en peso del solvente de alcohol C₃₋₄ al solvente aromático es de 50:50 a 98:2; y - (Etapa B) precipitar un cristal del compuesto de uracilo de la solución, donde el cristal del compuesto de uracilo se precipita por enfriamiento de la solución de la composición cruda obtenida en la Etapa A a una temperatura dentro del rango de -10 a 50°C.

Única Reivindicación

- (71) Titular - SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED
 27-1, SHINKAWA 2-CHOME, CHUO-KU, TOKYO 104-8260, JP
 (72) Inventor - SATO, YUKI
 (74) Agente/s 438
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR109343B1
 (21) Acta N° P 20170102272
 (22) Fecha de Presentación 15/08/2017
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 15/08/2037
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/375,373 15/08/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. G01N 30/96, 30/36; B01D 15/38
 (54) Título - MÉTODO PARA CUANTIFICAR UN
 TENSIOACTIVO NO IÓNICO EN UNA
 COMPOSICIÓN QUE COMPRENDE EL
 TENSIOACTIVO NO IÓNICO Y UN POLIPÉPTIDO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para cuantificar un tensioactivo no iónico en una composición que comprende el tensioactivo no iónico y un polipéptido, caracterizado porque comprende las etapas de a) aplicar la composición a un material de cromatografía de intercambio aniónico de modo mixto, en donde la composición es cargada sobre el material de cromatografía en una solución que comprende una fase móvil A y una fase móvil B, en donde la fase móvil A comprende ácido acético en agua y la fase móvil B comprende ácido acético en metanol, en donde el polipéptido se une al material de cromatografía de modo específico y no específico; b) eluir el polipéptido unido específicamente del material de cromatografía de intercambio aniónico de modo mixto con una solución que comprende fase móvil A y fase móvil B en donde la relación de fase móvil B a fase móvil A está incrementada con respecto a la etapa a); c) eluir el tensioactivo no iónico y el polipéptido no específicamente unido del material de cromatografía con una solución que comprende fase móvil A y fase móvil B en donde la relación de fase móvil B a fase móvil A está incrementada con respecto a la etapa b); d) cuantificar el tensioactivo no iónico.

Siguen 22 Reivindicaciones

- (71) Titular - GENENTECH, INC.
 1 DNA WAY, SOUTH SAN FRANCISCO, CALIFORNIA 94080-4990, US
 (72) Inventor - MARY MONTTI - RICHARD L. BEARDSLEY
 - MICHAEL S. CHINN
 (74) Agente/s 438
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR109699B2
 (21) Acta N° P 20170102619
 (22) Fecha de Presentación 22/09/2017
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 25/06/2030
 (30) Prioridad convenio de Paris US 61/293,133
 07/01/2010; US 61/293,087 07/01/2010; US
 61/220,480 25/06/2009
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 215/227; A61P 25/00
 (54) Título - PRODRUGAS DE COMPUESTOS CON NH-
 ÁCIDOS
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un compuesto, caracterizado porque tiene la
 fórmula: (FÓRMULA 1) o una sal farmacéuticamente
 aceptable del mismo.
 Única Reivindicación
 (62) Divisional a la/s patente/s N° PN077239
 (71) Titular - ALKERMES PHARMA IRELAND LIMITED
 CONNAUGHT HOUSE, 1 BURLINGTON ROAD, DUBLIN 4, IE
 (72) Inventor - ZEIDAN, TAREK A. - REMENAR, JULIUS F.
 - ALMARSSON, ÖRN - BLUMBERG, LAURA COOKS
 (74) Agente/s 2246
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

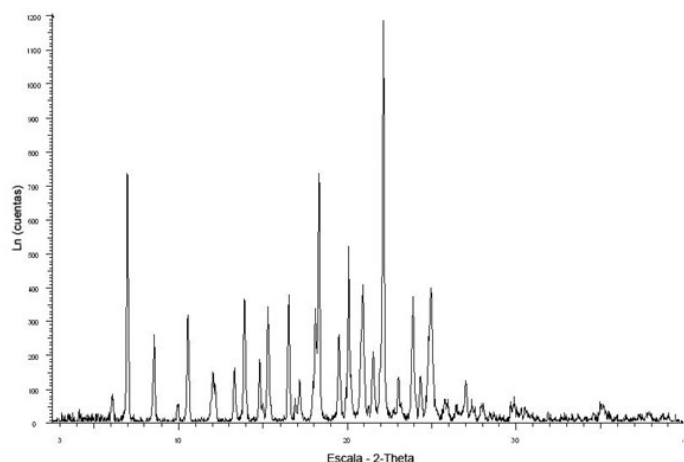
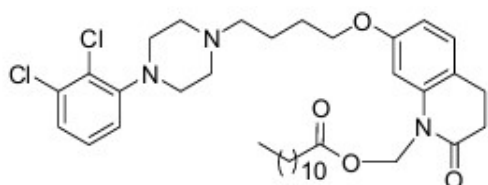


Figura 1

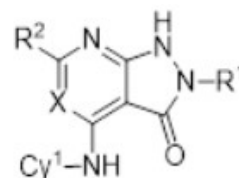


- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR109965B1
 (21) Acta N° P 20170102885
 (22) Fecha de Presentación 17/10/2017
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 17/10/2037
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/546,278
 16/08/2017; US 62/468,767 08/03/2017; US

- 62/468,807 08/03/2017; US 62/468,749 08/03/2017;
 US 62/415,920 01/11/2016; US 62/413,829
 27/10/2016; US 62/410,327 19/10/2016; US
 62/410,334 19/10/2016; US 62/408,464 14/10/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 401/14, 413/14, 417/14, 471/04, 519/00;
 A61P 3/00, 25/28, 29/00, 37/00, 35/00
 (54) Título - COMPUESTOS INHIBIDORES DE TYK2 Y
 MÉTODO IN VITRO DE INHIBICIÓN DE TYK2 EN
 UNA MUESTRA BIOLÓGICA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un compuesto inhibidor de TYK2 de la fórmula I-a:
 (FÓRMULA I-a) o una de sus sales farmacéuticamente
 aceptables, en donde X es N o C(R³); R¹ es C₁₋₆
 alifático; R² es -N(H)Cy² o -N(H)C(O)Cy²; R³ es H; Cy¹
 es fenilo; Cy² es un anillo heteroarílico monocíclico de
 5-6 miembros que tiene 1-4 heteroátomos
 seleccionados independientemente entre nitrógeno; un
 anillo heteroarílico bicíclico de 8-10 miembros que
 tiene 1-4 heteroátomos seleccionados
 independientemente entre nitrógeno y oxígeno; en el
 que Cy¹ está sustituido por n instancias de R⁵; y en el
 que Cy² está sustituido por p instancias de R⁶; cada
 instancia de R⁵ y R⁶ es independientemente R^A o R^B, y
 está sustituida por p instancias de R^C; cada instancia
 de R^A es independientemente halógeno, -CN, -SR, -
 S(O)₂NR², S(O)R, S(O)NR², C(O)R, C(O)OR, -
 C(O)NR² o -N(R)S(O)₂R; cada instancia de R^B es
 independientemente alifático C₁₋₆; un anillo heteroarilo
 monocíclico de 5-6 miembros que tiene 1-4
 heteroátomos seleccionados independientemente
 entre nitrógeno, oxígeno y azufre; un anillo heteroarilo
 bicíclico de 8-10 miembros que tiene 1-4 heteroátomos
 seleccionados independientemente entre nitrógeno y
 oxígeno; un anillo carbocíclico saturado o parcialmente
 insaturado de 3-7 miembros; un anillo heterocíclico
 monocíclico saturado o parcialmente insaturado de 3-7
 miembros que tiene 1-2 heteroátomos seleccionados
 independientemente entre nitrógeno y oxígeno; cada
 instancia de R^C es independientemente oxo o C₁₋₆
 alifático; cada R es independientemente hidrógeno, o
 C₁₋₆ alifático, o dos grupos R en el mismo nitrógeno se
 toman junto con sus átomos intermedios para formar
 un anillo saturado, parcialmente insaturado o
 heteroarílico de 4-7 miembros que tiene 0-3
 heteroátomos, además del nitrógeno, seleccionados
 independientemente entre nitrógeno, oxígeno y azufre;
 y cada uno de n, p y q es independientemente 0, 1, 2 o
 3, caracterizado porque consiste en un compuesto
 seleccionado del siguiente grupo: (FÓRMULAS I-1 a I-
 240) o una de sus sales farmacéuticamente
 aceptables.

Sigue 1 Reivindicación

- (71) Titular - TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY
 LIMITED
 1-1, DOSHOMACHI 4-CHOME, CHUO-KU, OSAKA 541-0045, JP
 (74) Agente/s 438
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

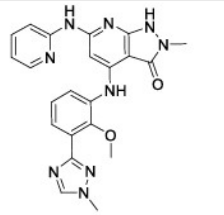
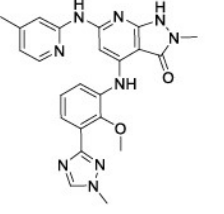
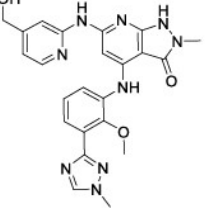
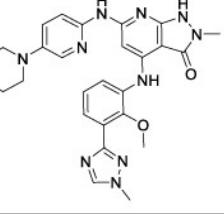


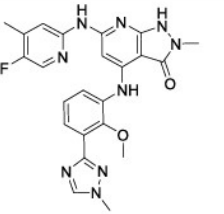
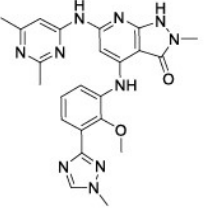
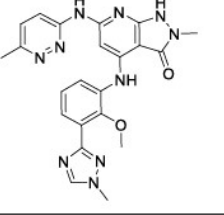
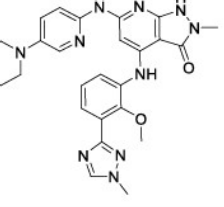
Compuesto	Estructura
I-1	
I-2	
I-3	
I-4	

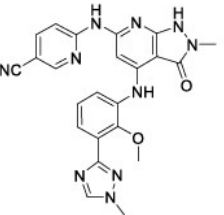
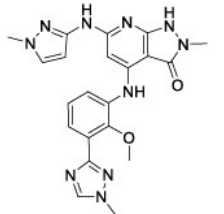
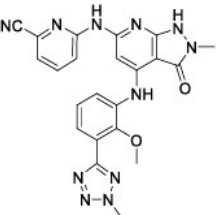
Compuesto	Estructura
I-5	
I-6	
I-7	
I-8	

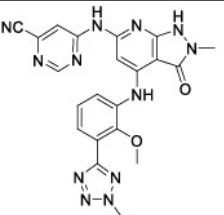
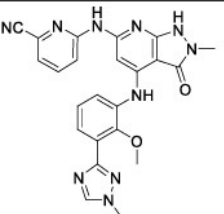
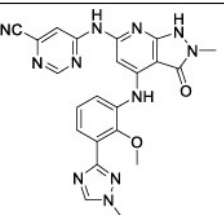
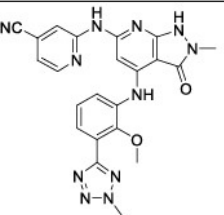
Compuesto	Estructura
I-9	
I-10	
I-11	
I-12	

Compuesto	Estructura
I-13	
I-14	
I-15	
I-16	

Compuesto	Estructura
I-17	
I-18	
I-19	
I-20	

Compuesto	Estructura
I-21	
I-22	
I-23	
I-24	

Compuesto	Estructura
I-25	
I-26	
I-28	

Compuesto	Estructura
I-29	
I-30	
I-31	
I-32	

Compuesto	Estructura
I-33	
I-34	
I-35	
I-36	
I-37	

Compuesto	Estructura
I-38	
I-39	
I-40	
I-41	
I-42	

Compuesto	Estructura
I-43	
I-44	
I-45	
I-46	

Compuesto	Estructura
I-47	
I-48	
I-49	
I-50	
I-51	

Compuesto	Estructura
I-52	
I-53	
I-54	
I-55	

Compuesto	Estructura
I-56	
I-57	
I-58	
I-59	

Compuesto	Estructura
I-60	
I-61	
I-62	
I-63	

Compuesto	Estructura
I-64	
I-65	
I-66	
I-67	

Compuesto	Estructura
I-68	
I-69	
I-70	
I-71	
I-72	

Compuesto	Estructura
I-73	
I-74	
I-75	
I-76	
I-77	

Compuesto	Estructura
I-78	
I-79	
I-80	
I-81	
I-82	

Compuesto	Estructura
I-83	
I-84	
I-85	
I-86	
I-87	

Compuesto	Estructura
I-88	
I-89	
I-90	
I-91	
I-92	

Compuesto	Estructura
I-93	
I-94	
I-95	
I-96	
I-97	

Compuesto	Estructura
I-98	
I-99	
I-100	
I-101	

Compuesto	Estructura
I-102	
I-103	
I-104	
I-105	
I-106	

Compuesto	Estructura
I-107	
I-108	
I-109	
I-110	
I-111	

Compuesto	Estructura
I-112	
I-113	
I-114	
I-115	
I-116	

Compuesto	Estructura
I-117	
I-118	
I-119	
I-120	

Compuesto	Estructura
I-121	
I-122	
I-123	
I-124	

Compuesto	Estructura
I-125	
I-126	
I-127	
I-128	
I-129	

Compuesto	Estructura
I-130	
I-131	
I-132	
I-133	

Compuesto	Estructura
I-134	
I-135	
I-136	
I-137	
I-138	

Compuesto	Estructura
I-139	
I-140	
I-141	
I-142	
I-143	

Compuesto	Estructura
I-144	
I-145	
I-146	
I-147	
I-148	

Compuesto	Estructura
I-149	
I-150	
I-151	
I-152	

Compuesto	Estructura
I-153	
I-154	
I-155	
I-156	
I-157	

Compuesto	Estructura
I-158	
I-159	
I-160	
I-161	
I-162	

Compuesto	Estructura
I-163	
I-164	
I-165	
I-166	
I-167	

Compuesto	Estructura
I-168	
I-169	
I-170	
I-171	
I-172	

Compuesto	Estructura
I-173	
I-174	
I-175	
I-176	

Compuesto	Estructura
I-177	
I-178	
I-179	
I-180	

Compuesto	Estructura
I-181	
I-182	
I-183	
I-184	
I-185	

Compuesto	Estructura
I-186	
I-187	
I-188	
I-189	
I-190	

Compuesto	Estructura
I-191	
I-192	
I-193	
I-194	
I-195	

Compuesto	Estructura
I-196	
I-197	
I-198	
I-199	
I-200	

Compuesto	Estructura
I-201	
I-202	
I-203	
I-204	
I-205	

Compuesto	Estructura
I-206	
I-207	
I-208	
I-209	
I-210	

Compuesto	Estructura
I-211	
I-212	
I-213	
I-214	
I-215	

Compuesto	Estructura
I-216	
I-217	
I-218	
I-219	
I-220	

Compuesto	Estructura
I-221	
I-222	
I-223	
I-224	
I-225	

Compuesto	Estructura
I-226	
I-227	
I-228	
I-229	

Compuesto	Estructura
I-230	
I-231	
I-232	
I-234	

Compuesto	Estructura
I-235	
I-236	
I-237	
I-238	
I-239	

Compuesto	Estructura
I-240	

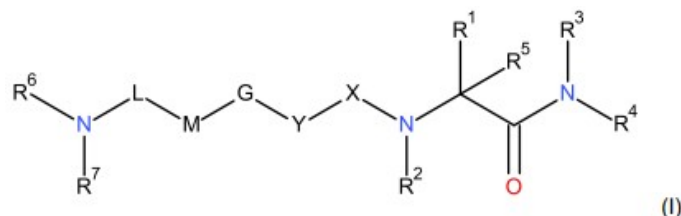
- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR110441B1
 (21) Acta N° P 20170103659
 (22) Fecha de Presentación 22/12/2017
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 22/12/2037
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 16206790 23/12/2016
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. C07C 259/06; C07D 213/82, 277/28, 307/52, 333/20; A61K 31/164, 31/44, 31/426, 31/341, 31/381; A61P 31/04
 (54) Título - COMPUESTOS ÚTILES PARA EL TRATAMIENTO DE INFECCIÓN CON *MANNHEIMIA HAEMOLYTICA* O *HISTOPHILUS SOMNI*
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Compuesto de acuerdo con la fórmula (I): (FÓRMULA 1), o su estereoisómero, sal farmacéuticamente aceptable, éster, solvato, o caracterizado porque R¹ se selecciona del grupo integrado por H, C(R¹¹R¹²R¹³), C(=O)R¹¹, -C(=NR¹⁴)R¹¹; R¹¹ se selecciona del grupo integrado por H, y alquilo C₁₋₆; R¹² se selecciona del grupo integrado por H, alquilo C₁₋₆, y alquilo C₁₋₆ sustituido con un sustituyente del grupo integrado por -SR⁸, -OR⁹, -C(=O)OR⁹, -NR⁹R¹⁰, -SO₂NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁸; R¹³ se selecciona del grupo integrado por H, alquilo C₁₋₆, arilo, -SR⁸, -OR⁹, -NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁸, nitro, -C(=O)NR⁹R¹⁰, y alquilo C₁₋₆ sustituido con un sustituyente seleccionado del grupo integrado por -SR⁸, -C(=O)NR⁹R¹⁰, -SO₂NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁸, nitro, ciano, -OR⁹, -C(=O)OR⁹, -NR⁹C(=NR¹⁴)NR⁹R¹⁰; donde cuando R¹³ es OH o NH₂ y R¹² es metilo entonces R¹¹ no puede ser H y cuando R¹³ es NH₂ y R¹² es metilo entonces R¹¹ no puede ser metilo; y donde R¹³ es OH y R¹² es metilo, entonces R¹¹ no puede ser metilo, y donde R¹³ es NH₂ y R¹² es H, entonces R¹¹ no puede ser H; R¹⁴ se selecciona del grupo integrado por H, alquilo C₁₋₆, -OR⁹; R², R³ son H; R⁴ es -OR⁹, R⁵ es H; R⁶, R⁷ se seleccionan independientemente del grupo integrado por H, alquilo C₁₋₆, alqueno C₂₋₆, alquino C₂₋₆, cicloalquilo C₃₋₁₀, arilo, heterociclilo, heteroarilo, alquilo C₁₋₆-alquilo C₁₋₆, alquilo C₁₋₆ sustituido con arilo, alquilo C₁₋₆ sustituido con heteroarilo, alquilo C₁₋₆ sustituido con heterociclilo, o NR⁶R⁷ es NO₂ o R⁶, R⁷ junto con el átomo N al cual están unidos pueden formar un anillo heterocíclico saturado o no saturado que tiene 3 a 12 átomos anulares, donde 1 átomo anular es N y 0, 1, 2, o 3 átomos anulares adicionales se seleccionan de N, S, y O, el resto de los átomos anulares siendo C; donde el alquilo, alqueno, alquino, cicloalquilo, arilo, heterociclilo, heteroarilo,

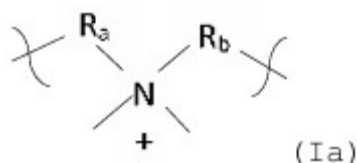
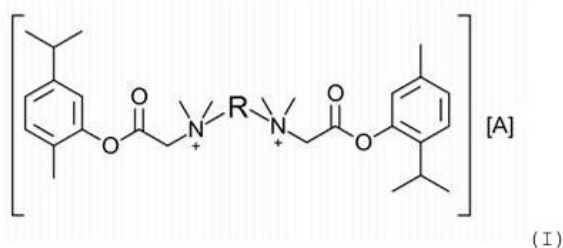
alquilo o el anillo heterocíclico formado por R⁶, R⁷ junto con el átomo N al cual están unidos es opcionalmente sustituido con un sustituyente seleccionado del grupo integrado por alquilo C₁₋₆, cicloalquilo C₃₋₈, alquilo C₁₋₆, -NR⁹R¹⁰, carbonilo, -C(=O)OR⁹, átomo de halógeno, C₁₋₆ alquilo sustituido con halo, alquilo C₁₋₆-alquilo C₁₋₆, arilo, heteroarilo, C₁₋₆-alquilo sustituido con arilo, ciano, hidroxil, -SR⁸, -SO₂R⁸, SO₂NR⁹R¹⁰, -C(=O)NR⁹R¹⁰, alquilo C₁₋₆ sustituido con hidroxil; R⁸ se selecciona del grupo integrado por H, alquilo C₁₋₆; R⁹, R¹⁰ se seleccionan independientemente del grupo integrado por H, y alquilo C₁₋₆; L es alquilo C₁₋₆; M se selecciona del grupo integrado por arilo, heteroarilo, alqueno C₂₋₄, G es -C≡C-; Y es arilo; y X es -C(=O)-.

Siguen 5 Reivindicaciones

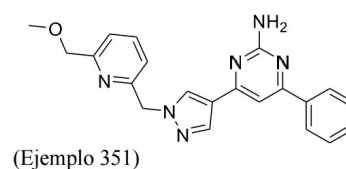
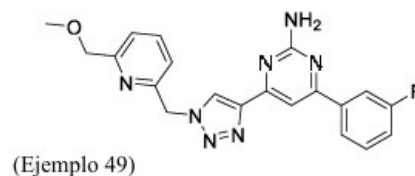
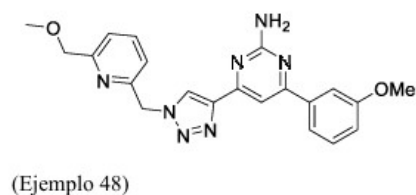
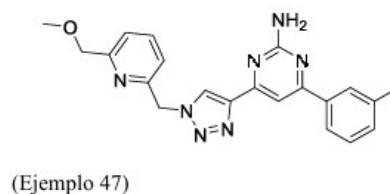
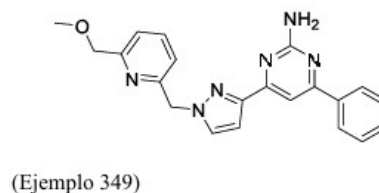
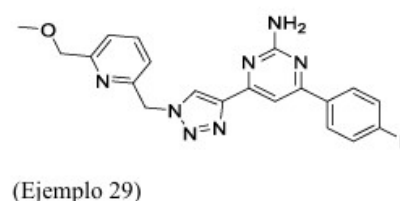
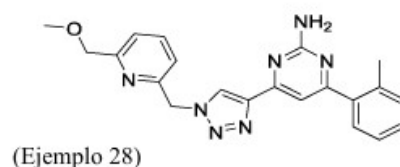
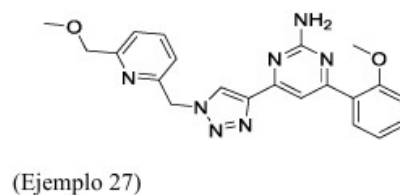
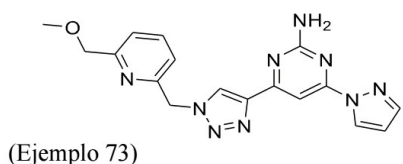
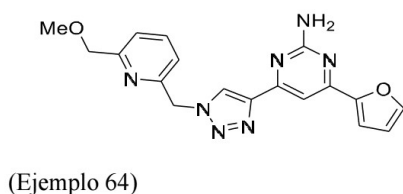
- (71) Titular - INTERVET INTERNATIONAL B.V
 WIM DE KÖRVERSTRAAT 35, 5831 AN BOXMEER, NL
 (74) Agente/s 195
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

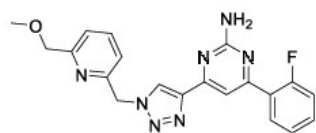


- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR113207B1
 (21) Acta N° P 20180100060
 (22) Fecha de Presentación 10/01/2018
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 10/01/2038
 (30) Prioridad convenio de Paris GB 1700404.5 10/01/2007
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. C07C 219/26, 227/08, 229/16; A61K 31/222; A61P 31/04, 31/10, 31/20
 (54) Título - COMPUESTOS Y COMPOSICIONES
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un compuesto caracterizado porque tiene la siguiente fórmula: (FÓRMULA I) donde R es una cadena de alcano que tiene entre 8 y 16 átomos de carbono, y A es uno o más aniones que tienen una carga total de -2; o R es una amina cuaternaria que tiene la siguiente fórmula: (FÓRMULA Ia) donde R_a y R_b son cada uno una cadena de alcano que tiene entre 8 y 16 átomos de carbono, y A es uno o más aniones que tienen una carga total de -3.
 Siguen 10 Reivindicaciones
 (71) Titular - RHEA GENETICS PTE. LTD.
 HUDSON TECHNOCENTRE, 16 NEW INDUSTRIAL ROAD, #05-03/04, SINGAPORE 536204, SG
 (72) Inventor - BABIKYAN, GAIK - JIARAVANON, BENJAMIN
 (74) Agente/s 2173
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

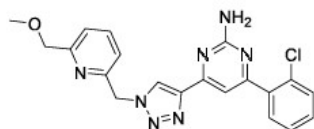


- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR110763B1
 (21) Acta N° P 20180100131
 (22) Fecha de Presentación 19/01/2018
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 19/01/2038
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/479,005
 30/03/2017; US 62/448,608 20/01/2017
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 401/14; A61P 35/00, 37/02
 (54) Título - COMPUESTOS QUE MODULAN EL
 RECEPTOR DE ADENOSINA
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un compuesto, caracterizado porque dicho
 compuesto se selecciona del grupo que consiste en:
 (FÓRMULAS) o una sal farmacéuticamente aceptable
 del mismo.
 Siguen 2 Reivindicaciones
 (71) Titular - ARCUS BIOSCIENCES, INC.
 3928 POINT EDEN WAY, HAYWARD, CALIFORNIA 94545, US
 (72) Inventor - BEATTY, JOEL - DEBIEN, LAURENT -
 JEFFREY, JENNA - LELETI, MANMOHAN REDDY -
 MANDAL, DEBASHIS - MILES, DILLON - POWERS,
 JAY - ROSEN, BRANDON - SHARIF, EHESAN -
 TOMAS-TRAN, RHIANNON
 (74) Agente/s 2404, 895
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

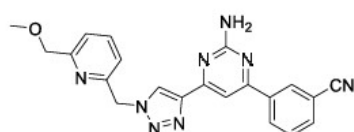




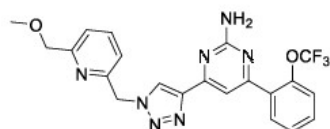
(Ejemplo 30)



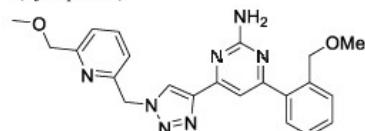
(Ejemplo 31)



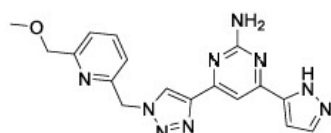
(Ejemplo 20)



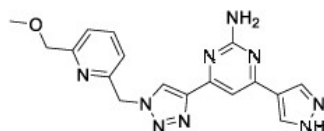
(Ejemplo 32)



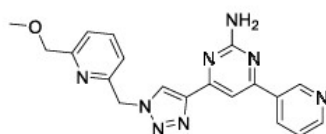
(Ejemplo 33)



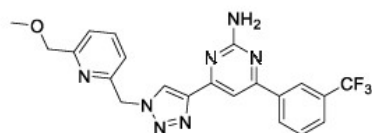
(Ejemplo 68)



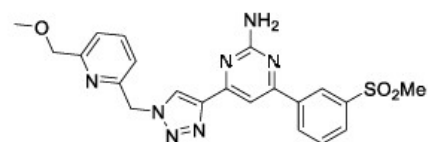
(Ejemplo 69)



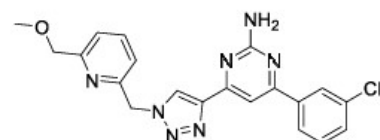
(Ejemplo 63)



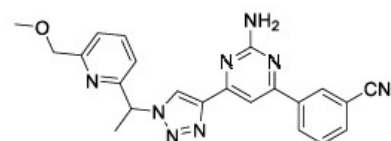
(Ejemplo 50)



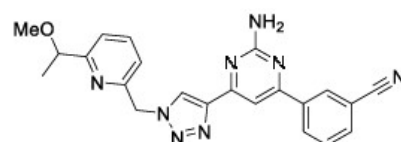
(Ejemplo 51)



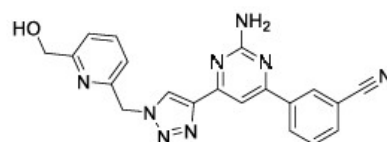
(Ejemplo 52)



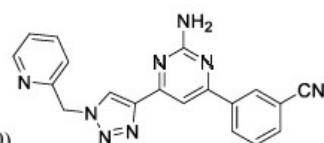
(Ejemplo 88)



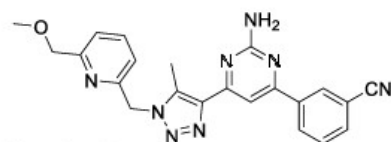
(Ejemplo 77)



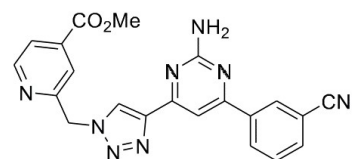
(Ejemplo 19)



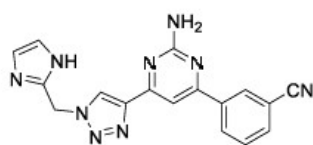
(Ejemplo 10)



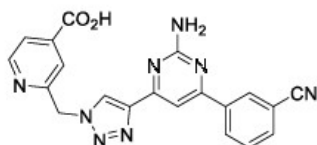
(Ejemplo 74)



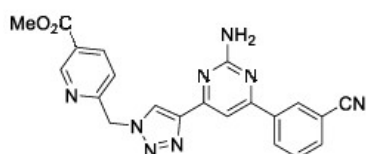
(Intermediario del Ejemplo 124)



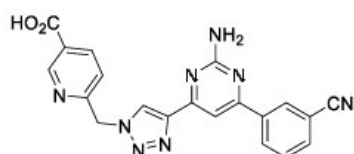
(Ejemplo 243)



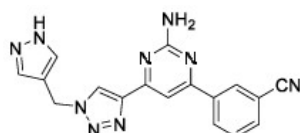
(Ejemplo 124)



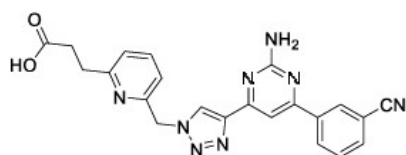
(Intermediario del Ejemplo 123)



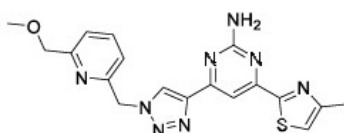
(Ejemplo 123)



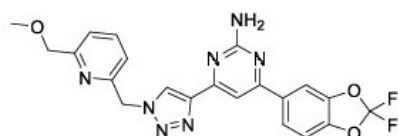
(Ejemplo 244)



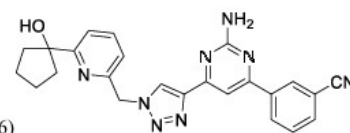
(Ejemplo 125)



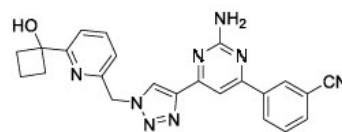
(Ejemplo 66)



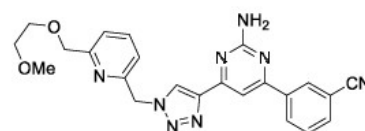
(Ejemplo 56)



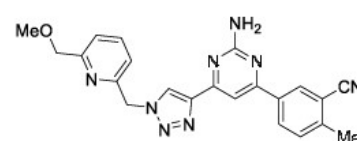
(Ejemplo 116)



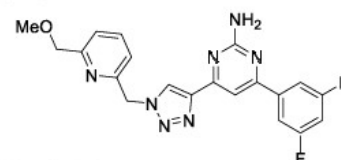
(Ejemplo 115)



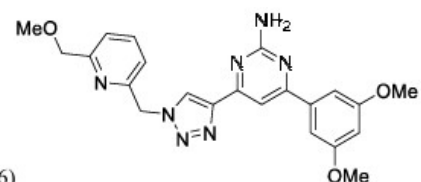
(Ejemplo 91)



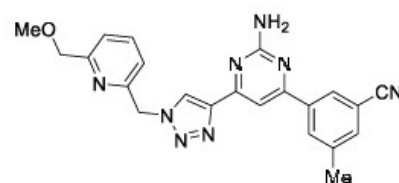
(Ejemplo 34)



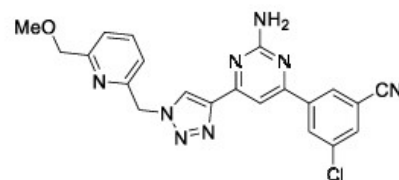
(Ejemplo 35)



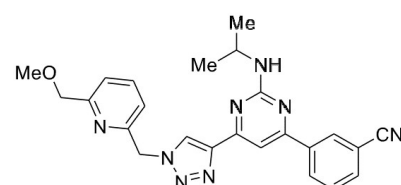
(Ejemplo 36)



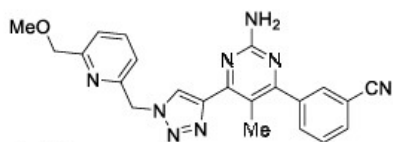
(Ejemplo 24)



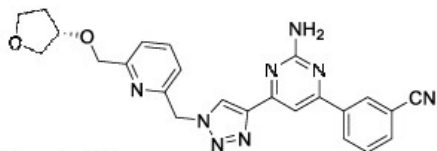
(Ejemplo 25)



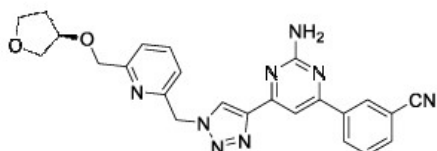
(Ejemplo 245)



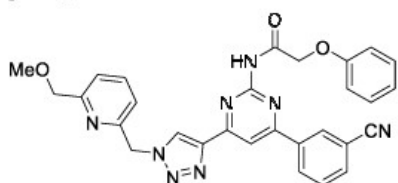
(Ejemplo 26)



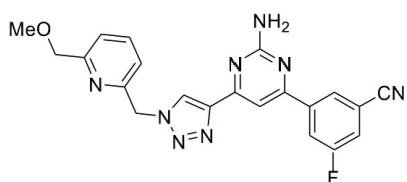
(Ejemplo 89)



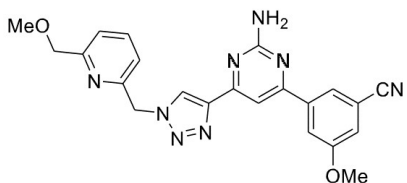
(Ejemplo 90)



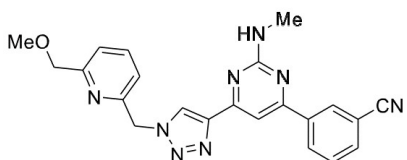
(Ejemplo 324)



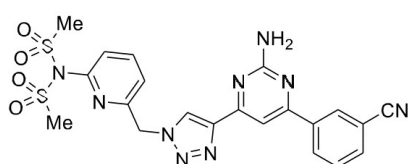
(Ejemplo 53)



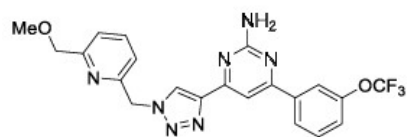
(Ejemplo 54)



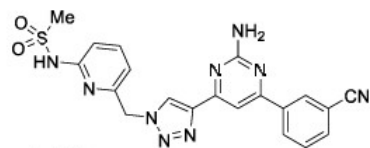
(Ejemplo 246)



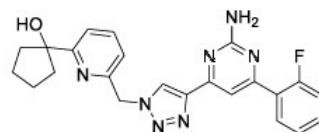
(Intermediario del Ejemplo 220)



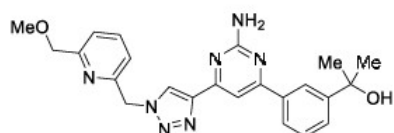
(Ejemplo 57)



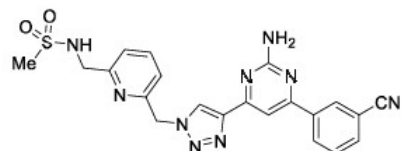
(Ejemplo 220)



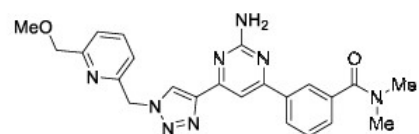
(Ejemplo 119)



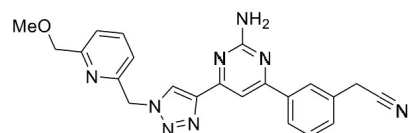
(Ejemplo 39)



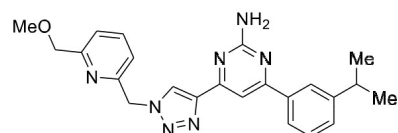
(Ejemplo 221)



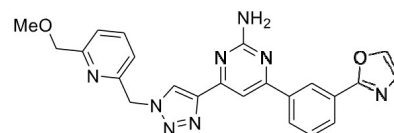
(Ejemplo 58)



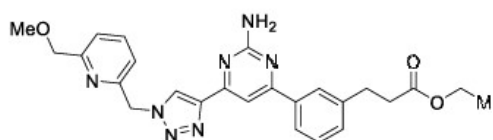
(Ejemplo 61)



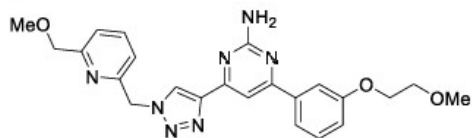
(Ejemplo 40)



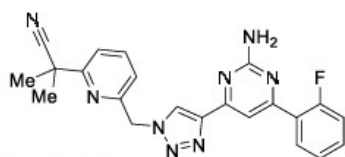
(Ejemplo 62)



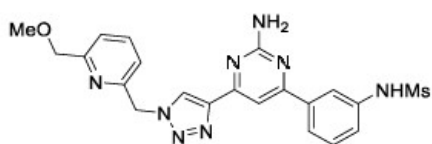
(Ejemplo 41)



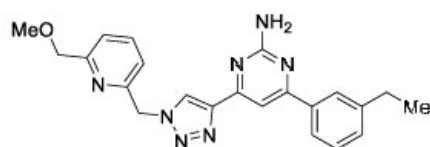
(Ejemplo 42)



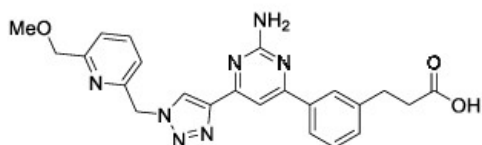
(Ejemplo 113)



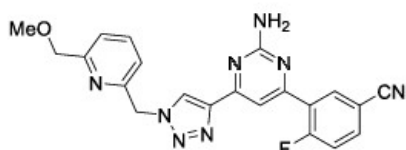
(Ejemplo 59)



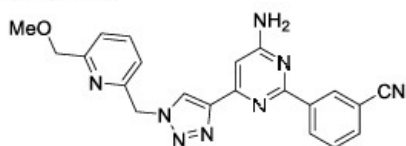
(Ejemplo 60)



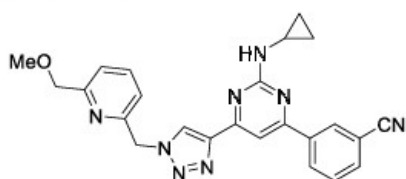
(Ejemplo 43)



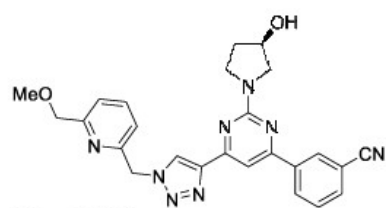
(Ejemplo 44)



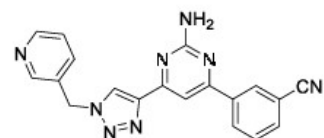
(Ejemplo 371)



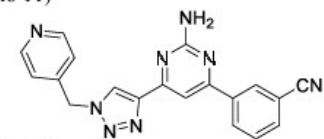
(Ejemplo 248)



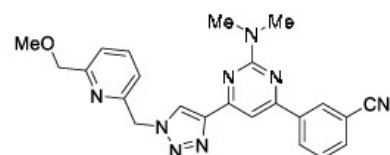
(Ejemplo 249)



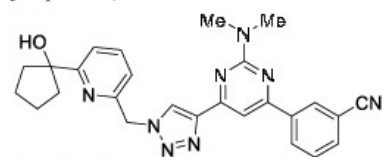
(Ejemplo 11)



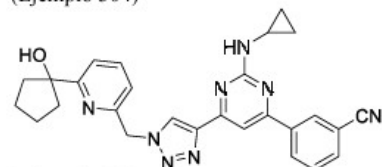
(Ejemplo 12)



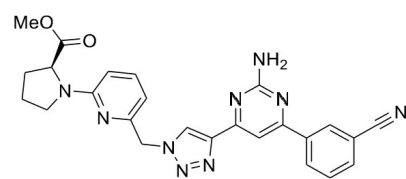
(Ejemplo 247)



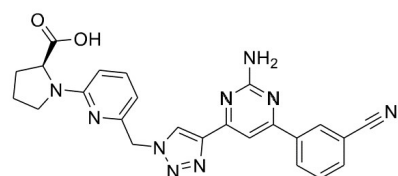
(Ejemplo 304)



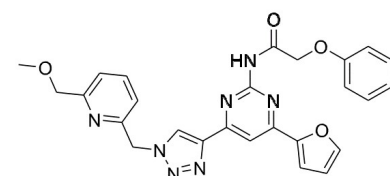
(Ejemplo 305)



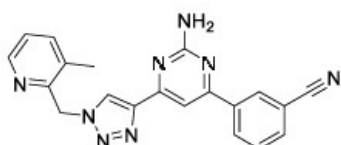
(Intermediario del Ejemplo 179)



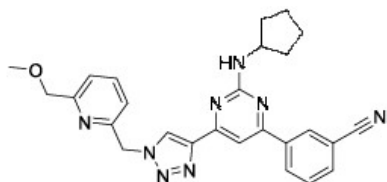
(Ejemplo 179)



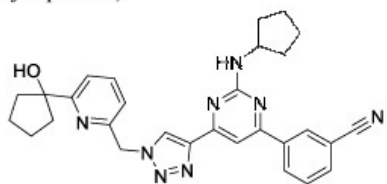
(Ejemplo 333)



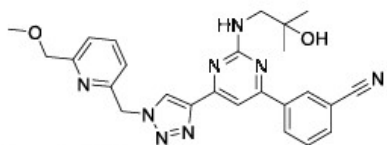
(Ejemplo 331)



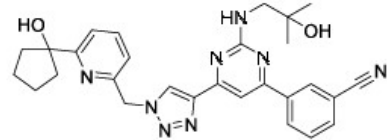
(Ejemplo 291)



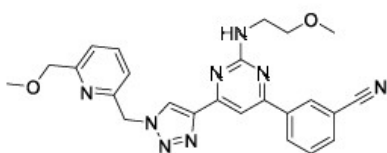
(Ejemplo 307)



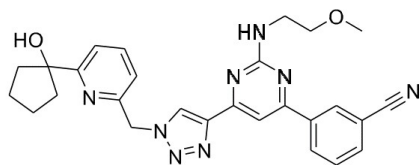
(Ejemplo 292)



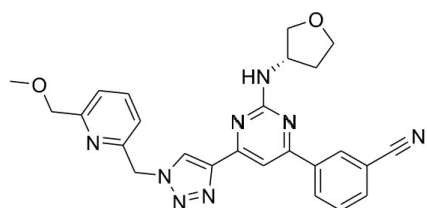
(Ejemplo 309)



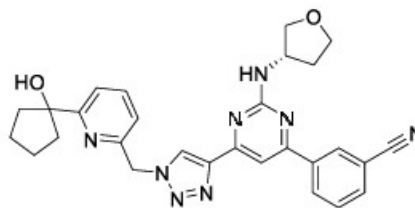
(Ejemplo 293)



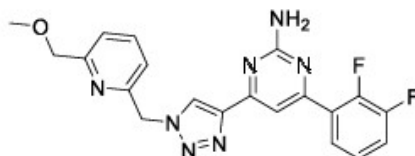
(Ejemplo 310)



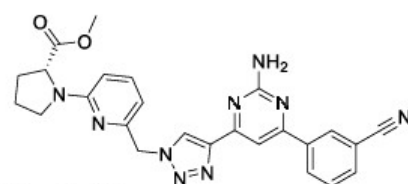
(Ejemplo 294)



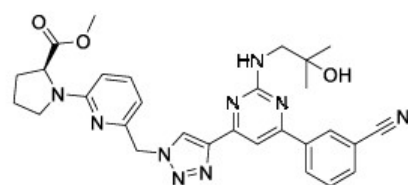
(Ejemplo 311)



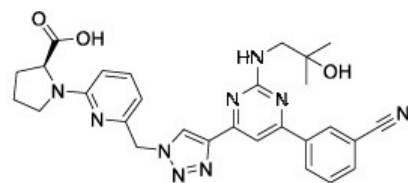
(Ejemplo 46)



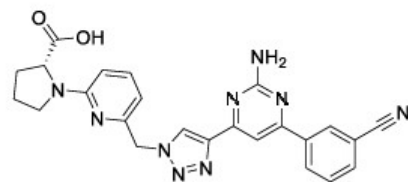
(Ejemplo 180)



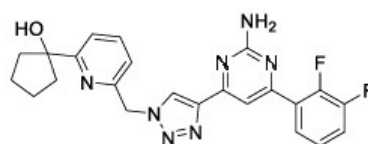
(Ejemplo 266)



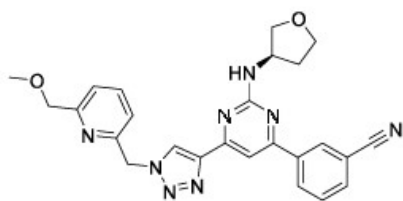
(Ejemplo 267)



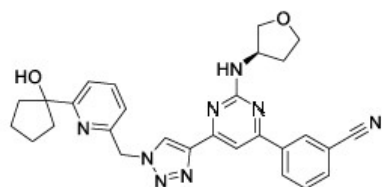
(Ejemplo 181)



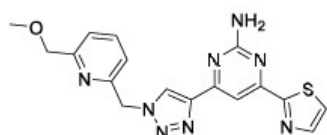
(Ejemplo 117)



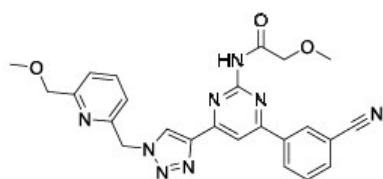
(Ejemplo 295)



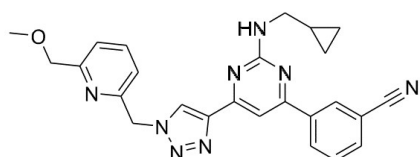
(Ejemplo 312)



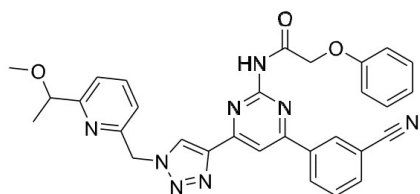
(Ejemplo 65)



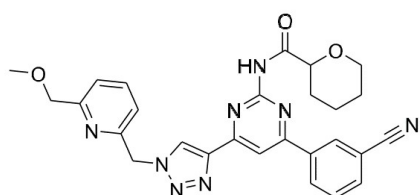
(Ejemplo 326)



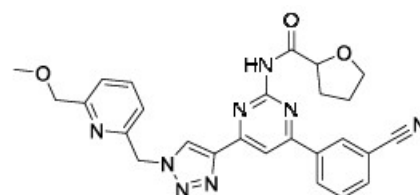
(Ejemplo 290)



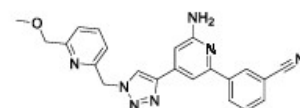
(Ejemplo 335)



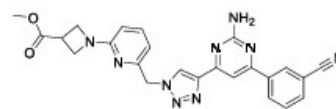
(Ejemplo 329)



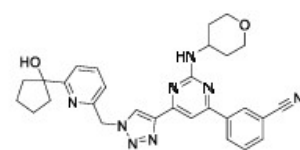
(Ejemplo 328)



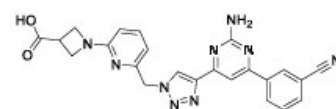
(Ejemplo 354)



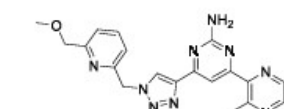
(Intermediario del Ejemplo 184)



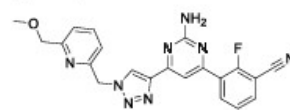
(Ejemplo 308)



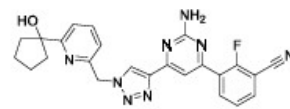
(Ejemplo 184)



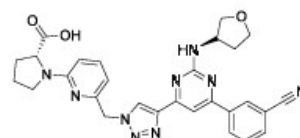
(Ejemplo 67)



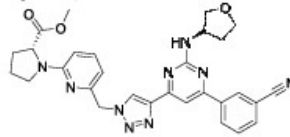
(Ejemplo 45)



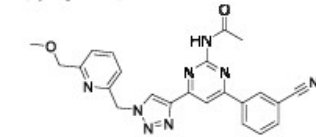
(Ejemplo 118)



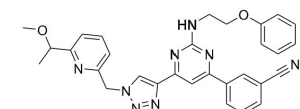
(Ejemplo 269)



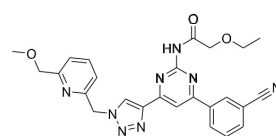
(Ejemplo 268)



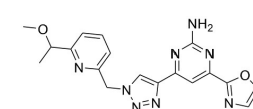
(Ejemplo 325)



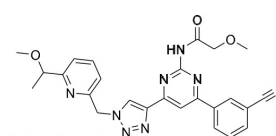
(Ejemplo 303)



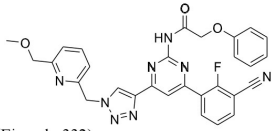
(Ejemplo 327)



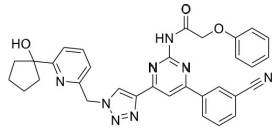
(Ejemplo 78)



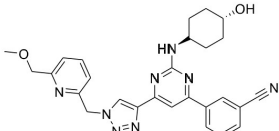
(Ejemplo 334)



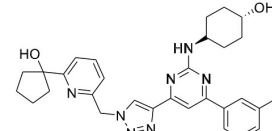
(Ejemplo 332)



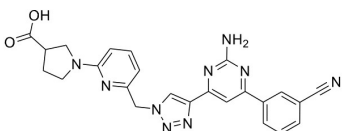
(Ejemplo 348)



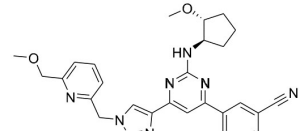
(Ejemplo 296)



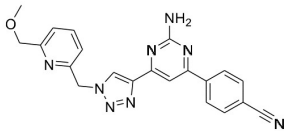
(Ejemplo 313)



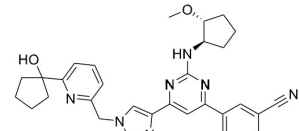
(Ejemplo 185)



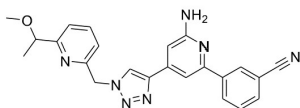
(Ejemplo 297)



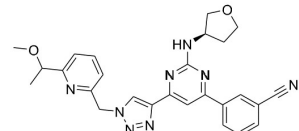
(Ejemplo 37)



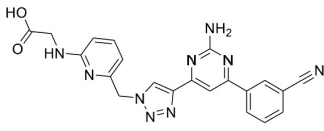
(Ejemplo 314)



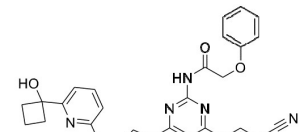
(Ejemplo 355)



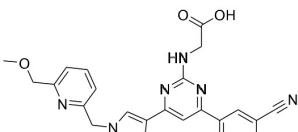
(Ejemplo 298)



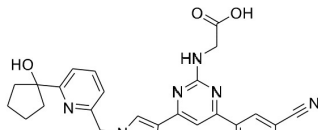
(Ejemplo 177)



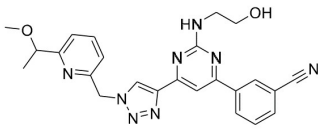
(Ejemplo 347)



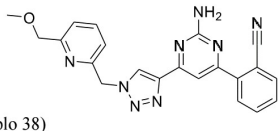
(Ejemplo 251)



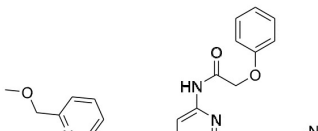
(Ejemplo 252)



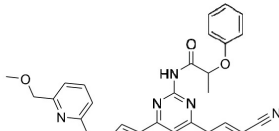
(Ejemplo 299)



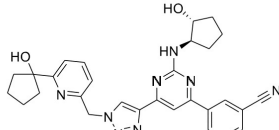
(Ejemplo 38)



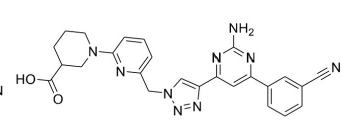
(Ejemplo 365)



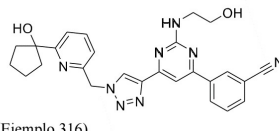
(Ejemplo 330)



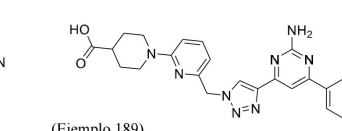
(Ejemplo 315)



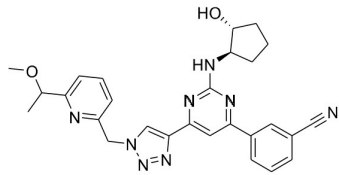
(Ejemplo 188)



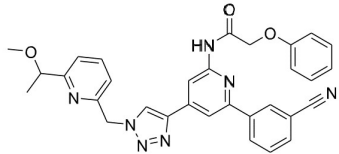
(Ejemplo 316)



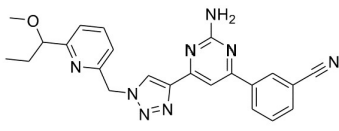
(Ejemplo 189)



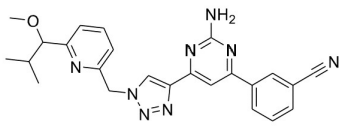
(Ejemplo 300)



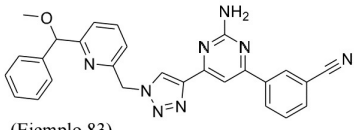
(Ejemplo 369)



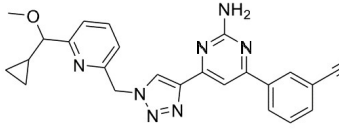
(Ejemplo 79)



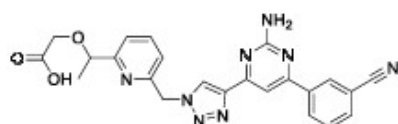
(Ejemplo 80)



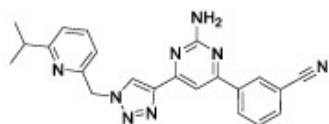
(Ejemplo 83)



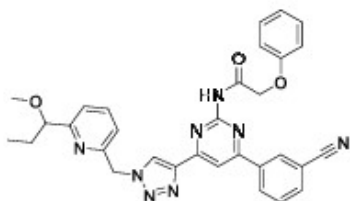
(Ejemplo 81)



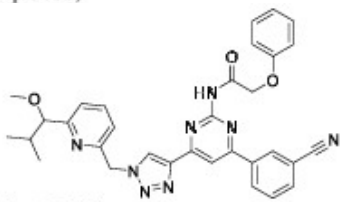
(Ejemplo 235)



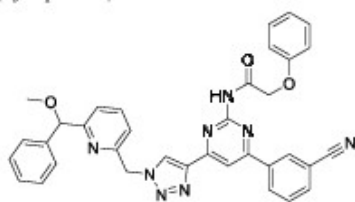
(Ejemplo 99)



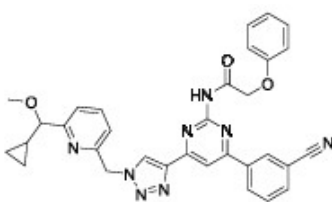
(Ejemplo 338)



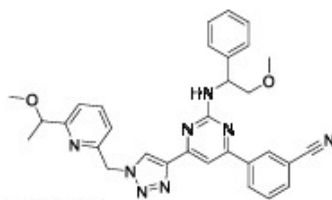
(Ejemplo 340)



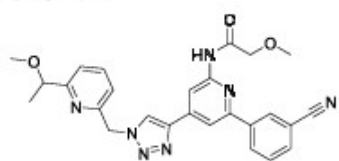
(Ejemplo 346)



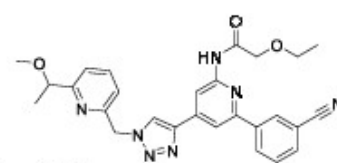
(Ejemplo 342)



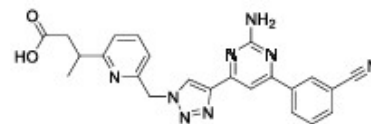
(Ejemplo 301)



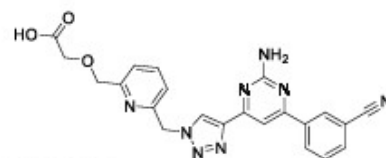
(Ejemplo 367)



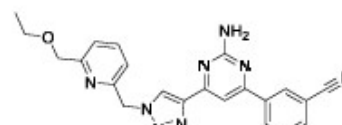
(Ejemplo 368)



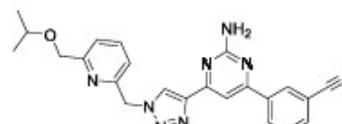
(Ejemplo 127)



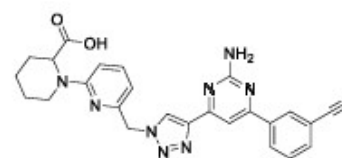
(Ejemplo 234)



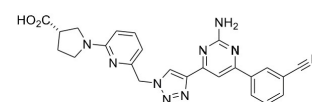
(Ejemplo 75)



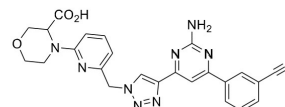
(Ejemplo 76)



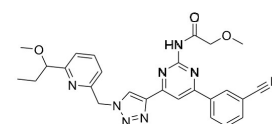
(Ejemplo 190)



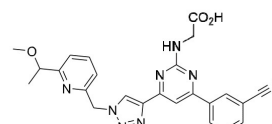
(Ejemplo 187)



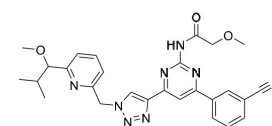
(Ejemplo 183)



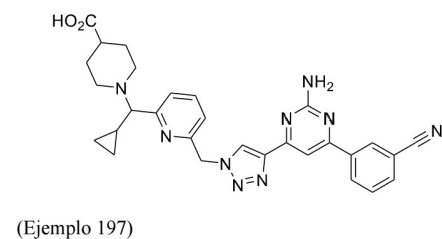
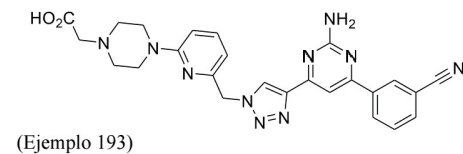
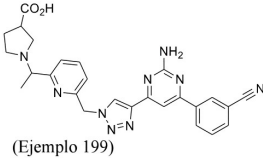
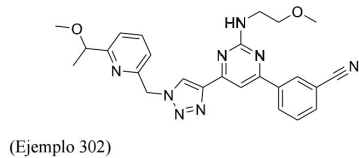
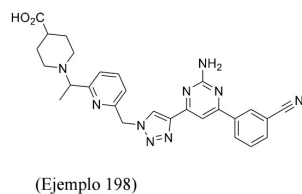
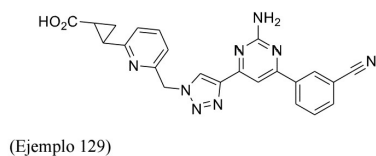
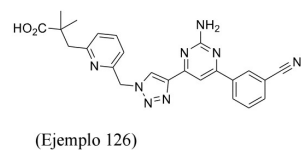
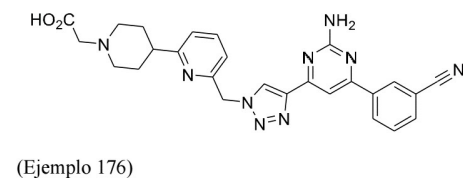
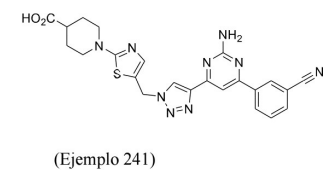
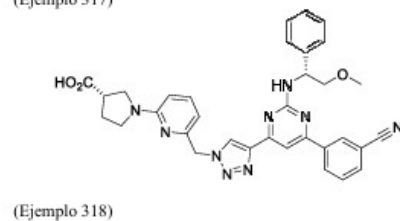
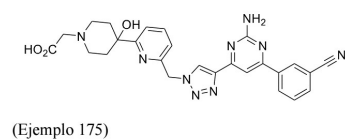
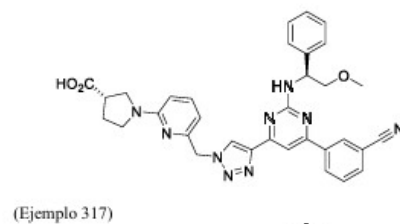
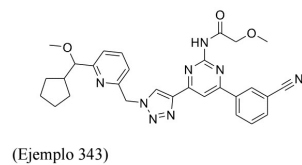
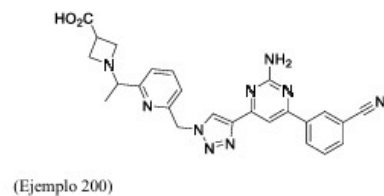
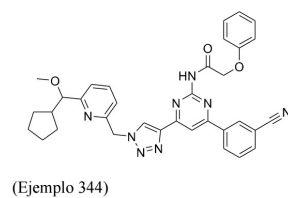
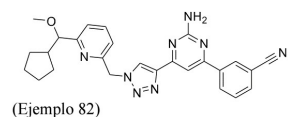
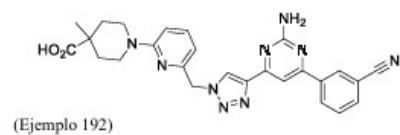
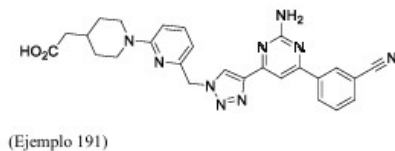
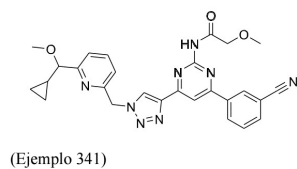
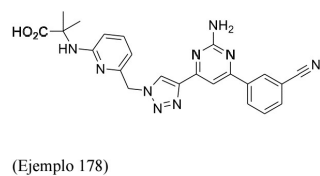
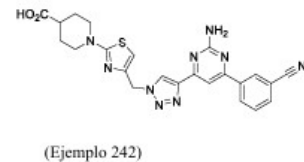
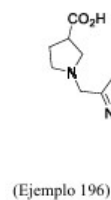
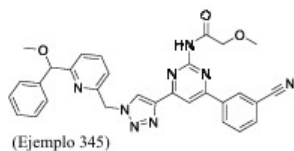
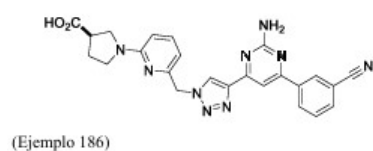
(Ejemplo 337)

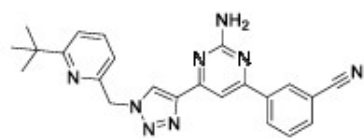


(Ejemplo 253)

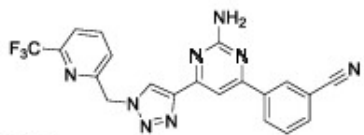


(Ejemplo 339)

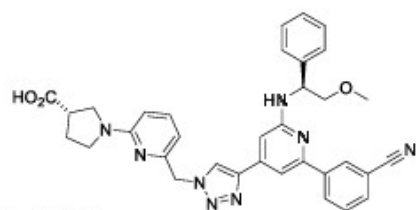




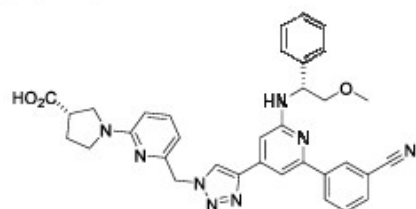
(Ejemplo 105)



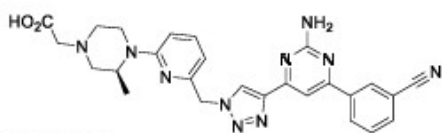
(Ejemplo 18)



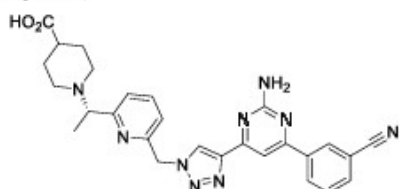
(Ejemplo 363)



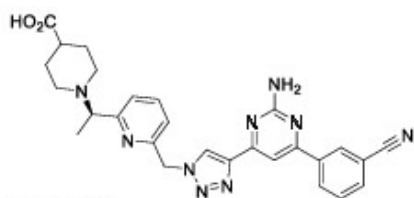
(Ejemplo 364)



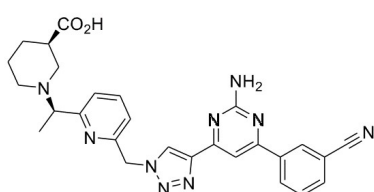
(Ejemplo 194)



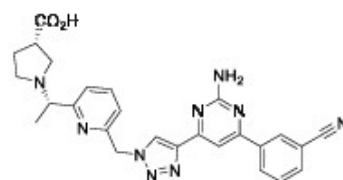
(Ejemplo 216)



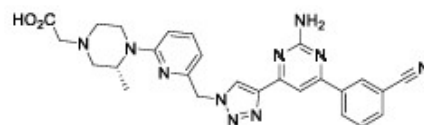
(Ejemplo 204)



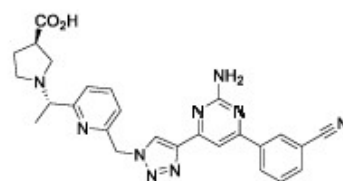
(Ejemplo 205)



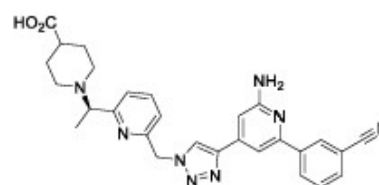
(Ejemplo 210)



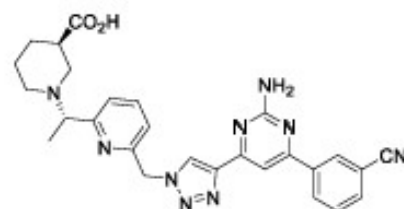
(Ejemplo 195)



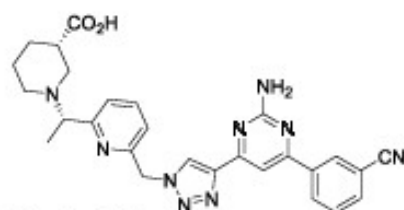
(Ejemplo 209)



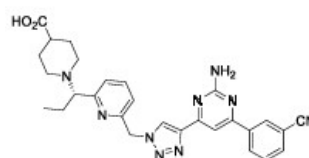
(Ejemplo 359)



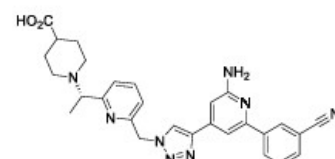
(Ejemplo 212)



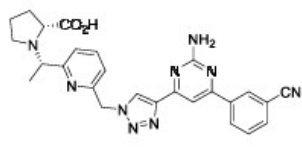
(Ejemplo 213)



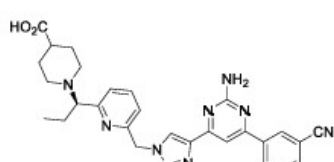
(Ejemplo 217)



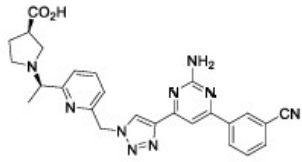
(Ejemplo 360)



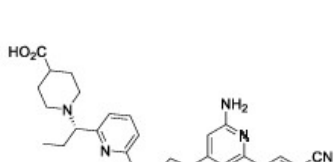
(Ejemplo 211)



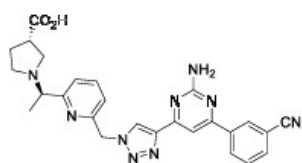
(Ejemplo 207)



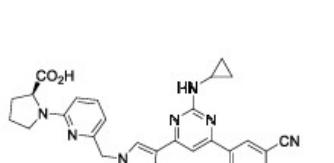
(Ejemplo 202)



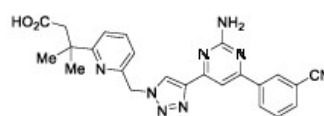
(Ejemplo 361)



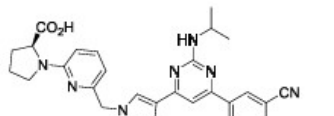
(Ejemplo 201)



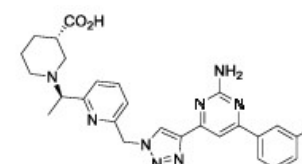
(Ejemplo 273)



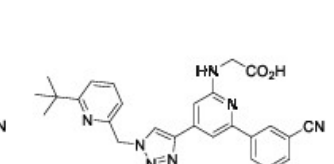
(Ejemplo 130)



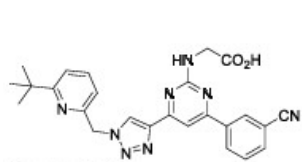
(Ejemplo 276)



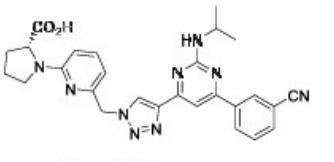
(Ejemplo 206)



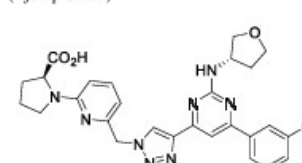
(Ejemplo 362)



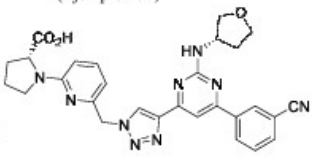
(Ejemplo 256)



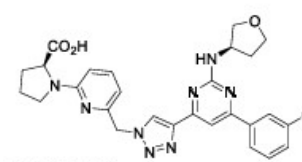
(Ejemplo 277)



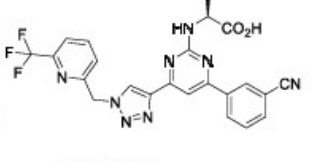
(Ejemplo 271)



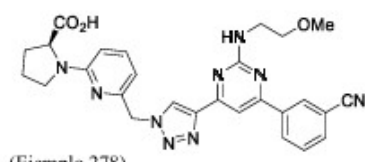
(Ejemplo 270)



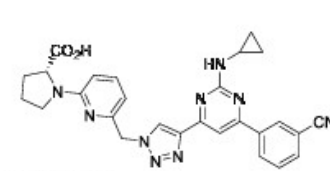
(Ejemplo 272)



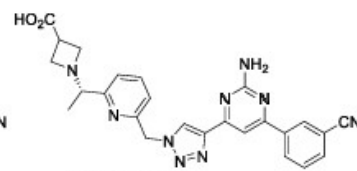
(Ejemplo 261)



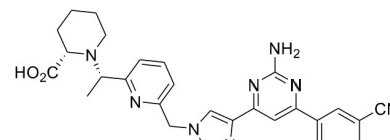
(Ejemplo 278)



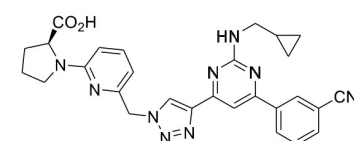
(Ejemplo 274)



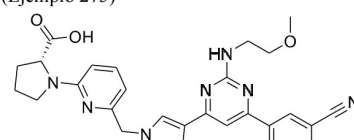
(Ejemplo 208)



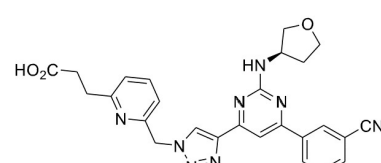
(Ejemplo 214)



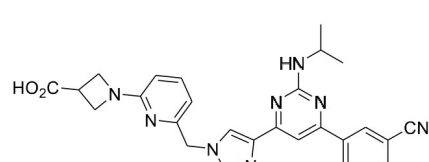
(Ejemplo 275)



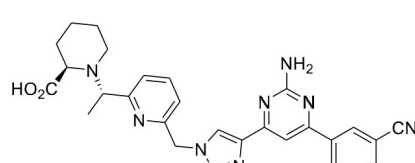
(Ejemplo 279)



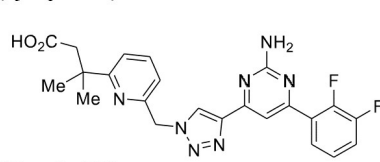
(Ejemplo 280)



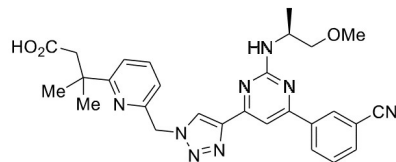
(Ejemplo 265)



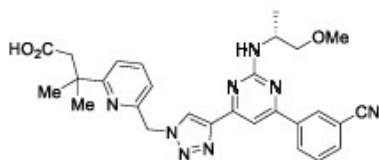
(Ejemplo 215)



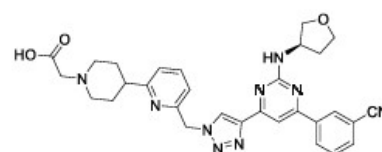
(Ejemplo 133)



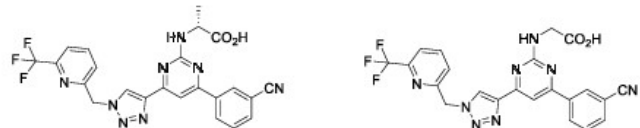
(Ejemplo 284)



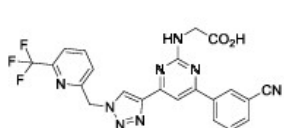
(Ejemplo 285)



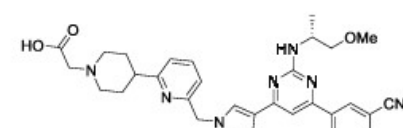
(Ejemplo 286)



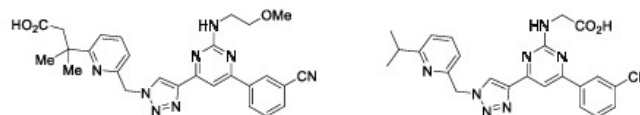
(Ejemplo 262)



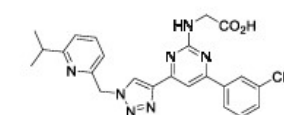
(Ejemplo 254)



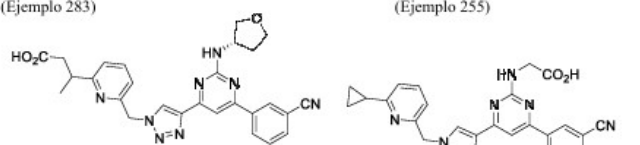
(Ejemplo 287)



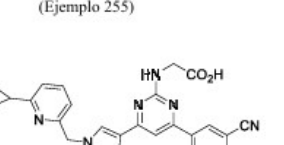
(Ejemplo 283)



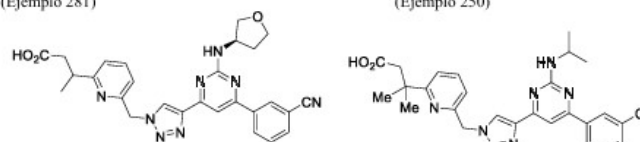
(Ejemplo 255)



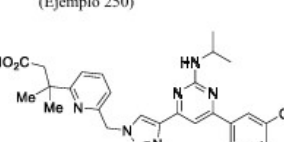
(Ejemplo 281)



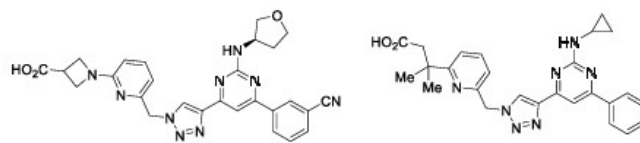
(Ejemplo 250)



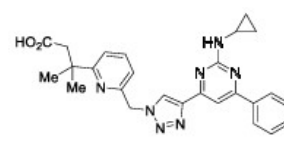
(Ejemplo 282)



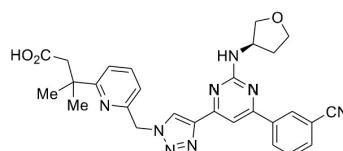
(Ejemplo 319)



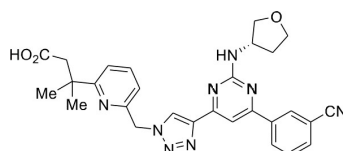
(Ejemplo 266)



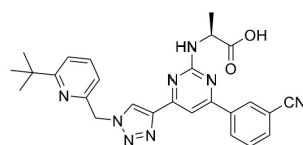
(Ejemplo 320)



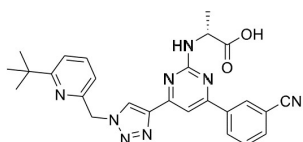
(Ejemplo 321)



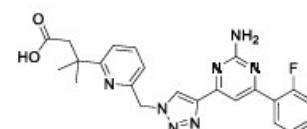
(Ejemplo 322)



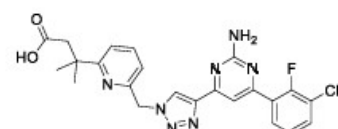
(Ejemplo 258)



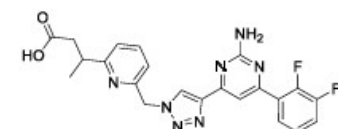
(Ejemplo 259)



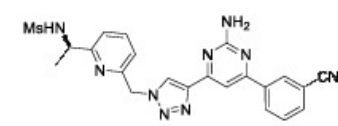
(Ejemplo 137)



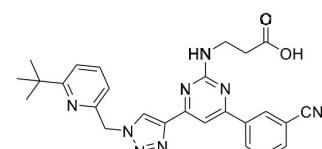
(Ejemplo 134)



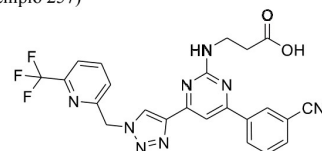
(Ejemplo 128)



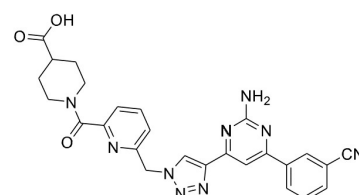
(Ejemplo 218)



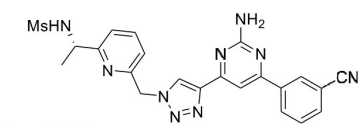
(Ejemplo 257)



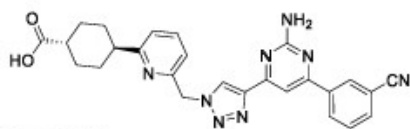
(Ejemplo 260)



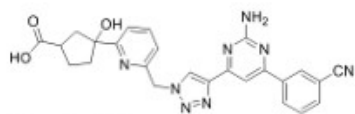
(Ejemplo 122)



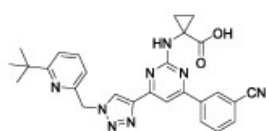
(Ejemplo 219)



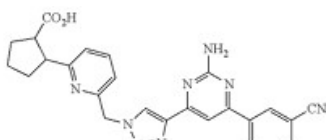
(Ejemplo 164)



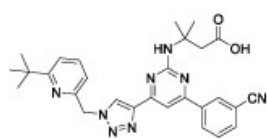
(Ejemplo 173)



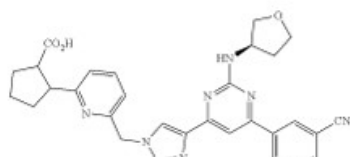
(Ejemplo 264)



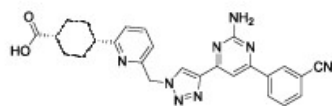
(Ejemplo 171)



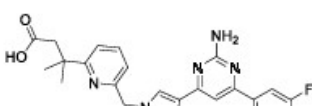
(Ejemplo 263)



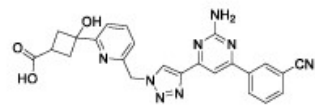
(Ejemplo 288)



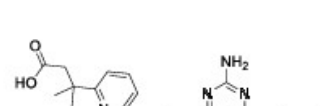
(Ejemplo 165)



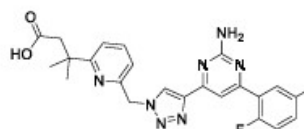
(Ejemplo 138)



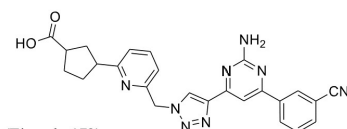
(Ejemplo 174)



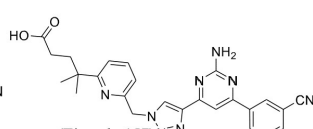
(Ejemplo 139)



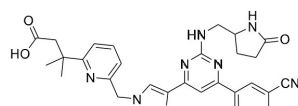
(Ejemplo 140)



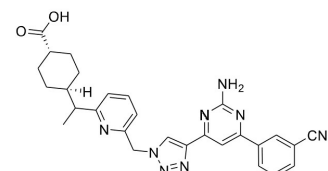
(Ejemplo 172)



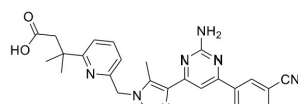
(Ejemplo 157)



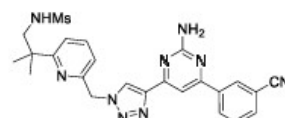
(Ejemplo 323)



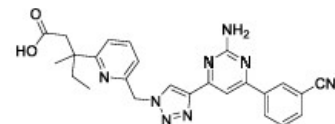
(Ejemplo 166)



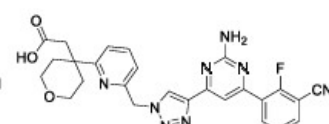
(Ejemplo 143)



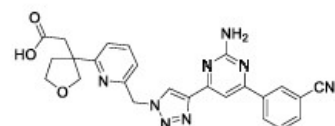
(Ejemplo 222)



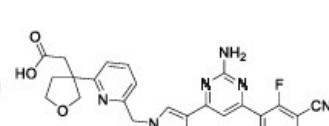
(Ejemplo 146)



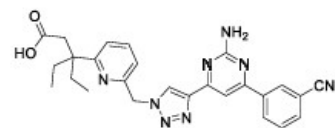
(Ejemplo 155)



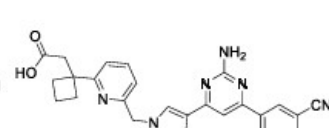
(Ejemplo 152)



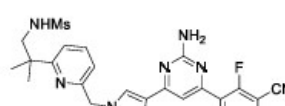
(Ejemplo 153)



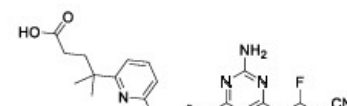
(Ejemplo 144)



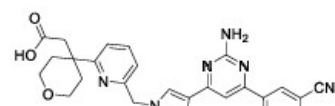
(Ejemplo 149)



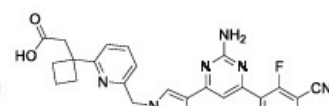
(Ejemplo 223)



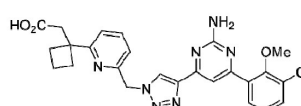
(Ejemplo 159)



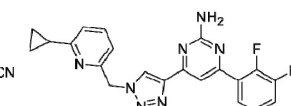
(Ejemplo 154)



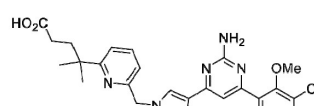
(Ejemplo 150)



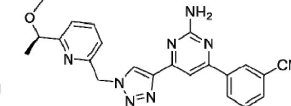
(Ejemplo 151)



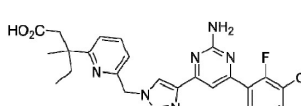
(Ejemplo 96)



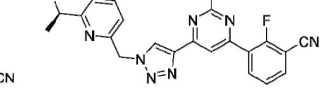
(Ejemplo 156)



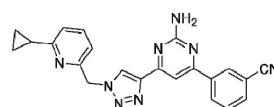
(Ejemplo 84)



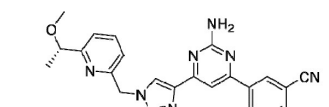
(Ejemplo 145)



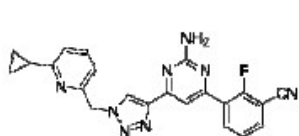
(Ejemplo 85)



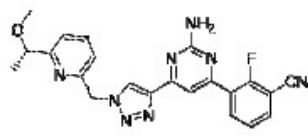
(Ejemplo 94)



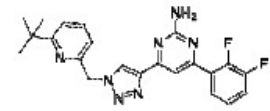
(Ejemplo 86)



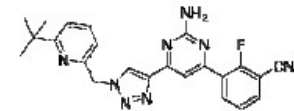
(Ejemplo 95)



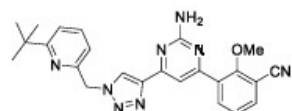
(Ejemplo 87)



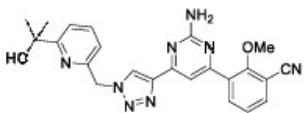
(Ejemplo 110)



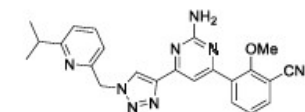
(Ejemplo 109)



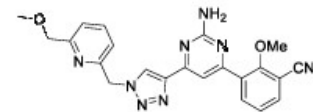
(Ejemplo 108)



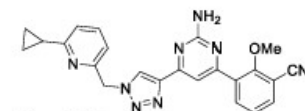
(Ejemplo 2)



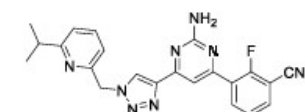
(Ejemplo 98)



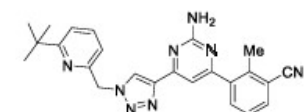
(Ejemplo 22)



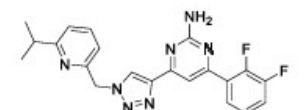
(Ejemplo 93)



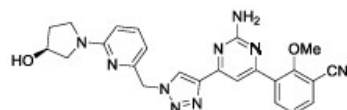
(Ejemplo 101)



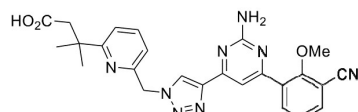
(Ejemplo 111)



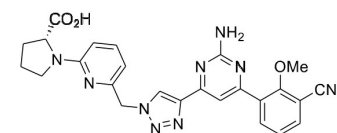
(Ejemplo 102)



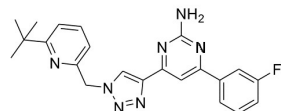
(Ejemplo 120)



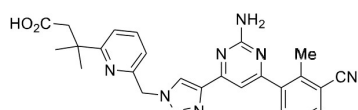
(Ejemplo 131)



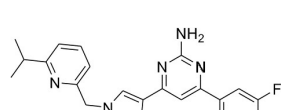
(Ejemplo 182)



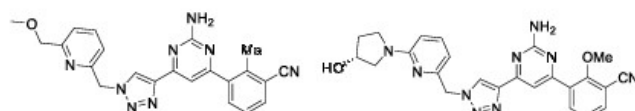
(Ejemplo 112)



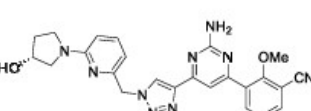
(Ejemplo 136)



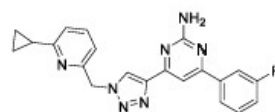
(Ejemplo 100)



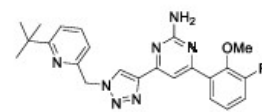
(Ejemplo 55)



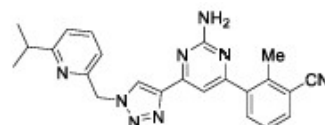
(Ejemplo 121)



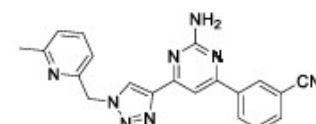
(Ejemplo 97)



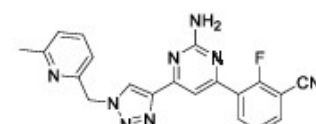
(Ejemplo 107)



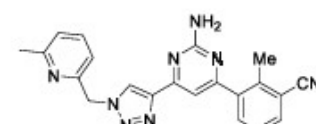
(Ejemplo 103)



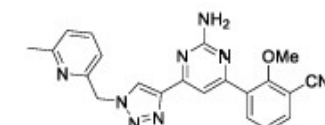
(Ejemplo 13)



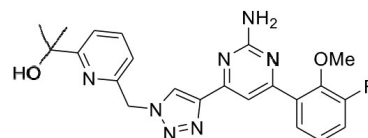
(Ejemplo 14)



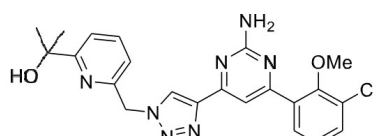
(Ejemplo 15)



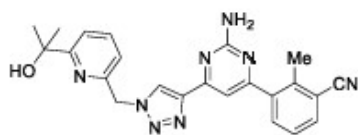
(Ejemplo 16)



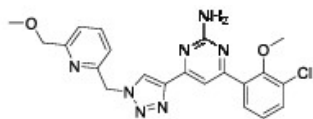
(Ejemplo 8)



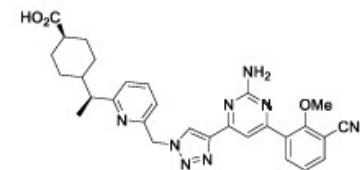
(Ejemplo 9)



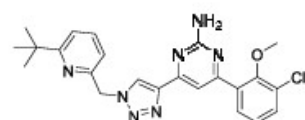
(Ejemplo 1)



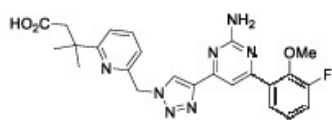
(Ejemplo 23)



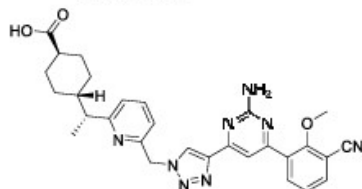
(Ejemplo 170)



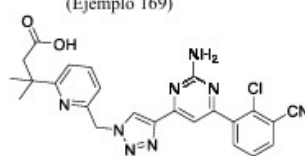
(Ejemplo 106)



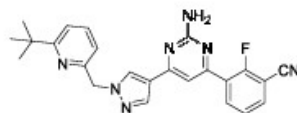
(Ejemplo 132)



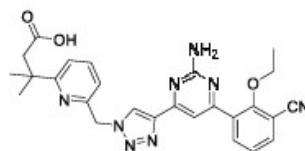
(Ejemplo 169)



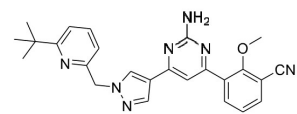
(Ejemplo 135)



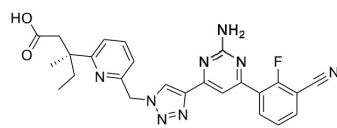
(Ejemplo 353)



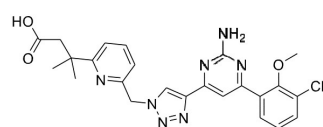
(Ejemplo 142)



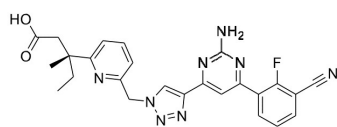
(Ejemplo 352)



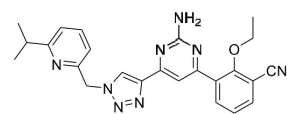
(Ejemplo 147)



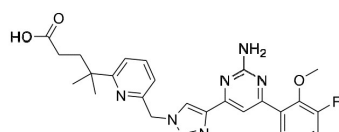
(Ejemplo 141)



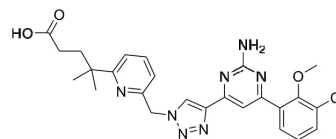
(Ejemplo 148)



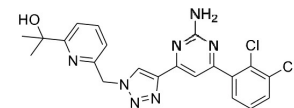
(Ejemplo 104)



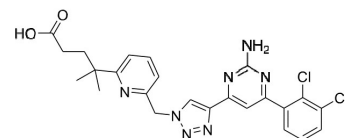
(Ejemplo 162)



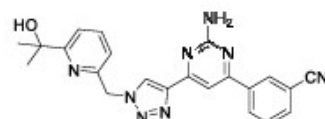
(Ejemplo 161)



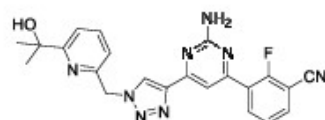
(Ejemplo 6)



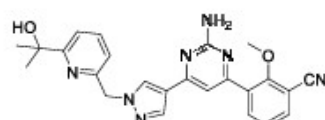
(Ejemplo 160)



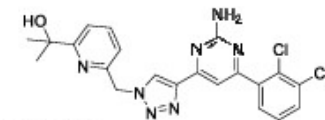
(Ejemplo 4)



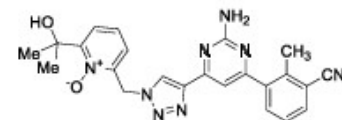
(Ejemplo 3)



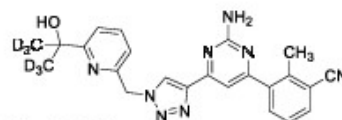
(Ejemplo 7)



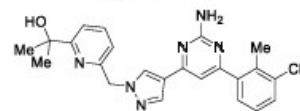
(Ejemplo 5)



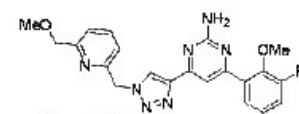
(Ejemplo 372)



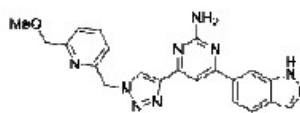
(Ejemplo 373)



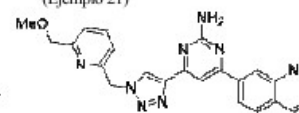
(Ejemplo 350)



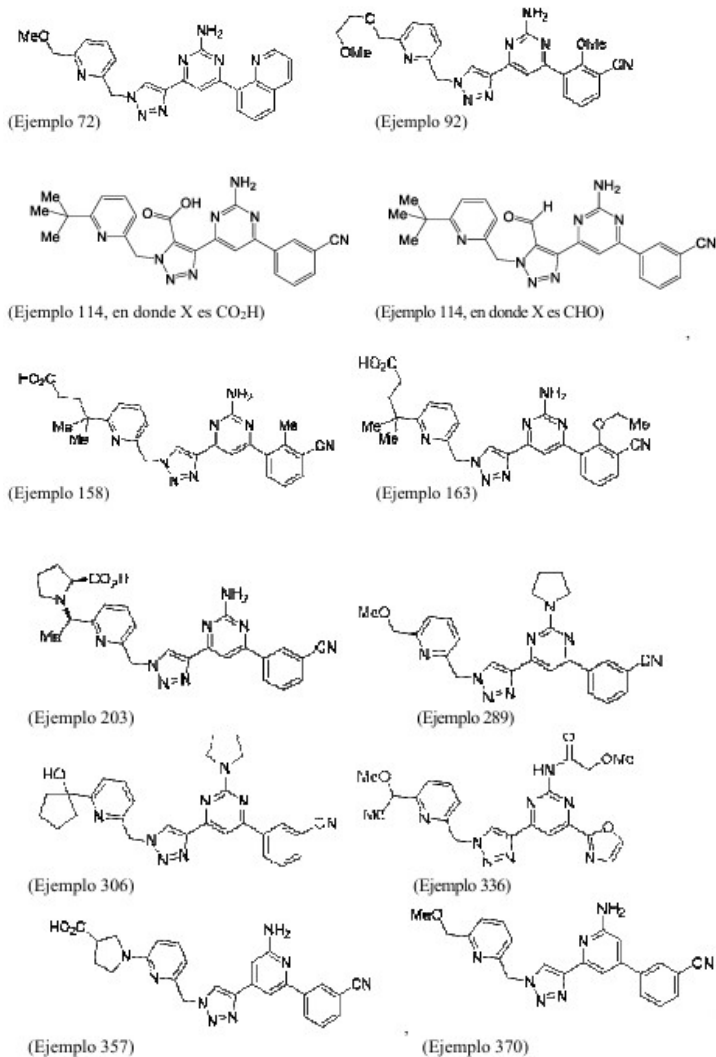
(Ejemplo 21)



(Ejemplo 70)



(Ejemplo 71)



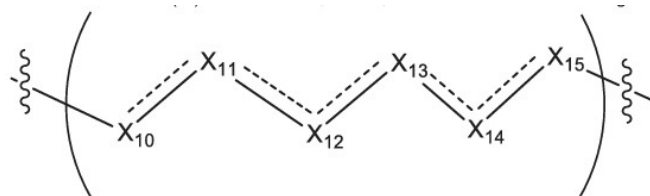
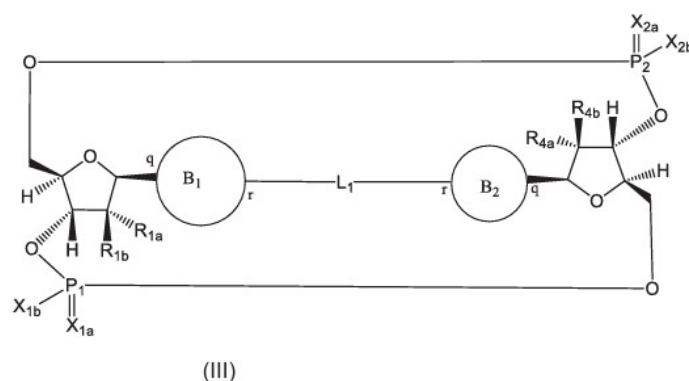
en donde R_{4a} y R_{4b} pueden no ser ambos -F; P₁ y P₂ tienen independientemente cada uno una configuración estereoquímica S o R; X_{1a} y X_{2a} son iguales o diferentes y se seleccionan independientemente de =O o =S; X_{1b} y X_{2b} son iguales o diferentes y se seleccionan independientemente de -OR₅ y -SR₅; en donde R⁵ se selecciona del grupo que consiste en -H, C₁₋₆ alquilo, -C(O)C₁₋₆ alquilo, y -COC(O)OC₁₋₆ alquilo; L₁ en la fórmula (III) tiene cuatro, cinco, o seis carbonos de longitud, y es, SIGUE FÓRMULA 2, en donde ----- indica un enlace simple, un enlace doble, o un enlace triple y en donde la aparición de 0 o 1 de ----- en L₁ indica un enlace doble o un enlace triple, en donde la geometría alrededor del enlace doble es cis o trans; en donde X₁₀, X₁₁, X₁₂, X₁₃, X₁₄, y X₁₅ se seleccionan independientemente de un enlace, -CH₂-, o -CH-, en donde el -CH₂- o -CH- está sin sustituir o sustituido con (i) -OH, (ii) -F, (iii) -Cl, (iv) -NH₂, o (v) -D, y cuando X₁₀ o X₁₅ es un enlace, ese enlace no es un enlace doble; y en donde dos miembros adyacentes cualesquiera del grupo que incluye X₁₀, X₁₁, X₁₂, X₁₃, X₁₄, y X₁₅ pueden formar opcionalmente, con átomos adicionales, un C₃ cicloalquilo o un C₃ heterocicloalquilo, en donde dicho C₃ heterocicloalquilo incluye un átomo de N u O; en donde B₁ y B₂ se seleccionan independientemente de: SIGUEN FÓRMULAS 2, 3, 4 Y 5, en donde los enlaces en los puntos q y r en B₁ y B₂ están unidos en los puntos q y r en la Fórmula (III), compuesto caracterizado porque se selecciona del grupo que consiste en: SIGUEN 22 FÓRMULAS, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo seleccionada del grupo que consiste en una sal de diamonio del mismo y una sal de trietilamina del mismo.

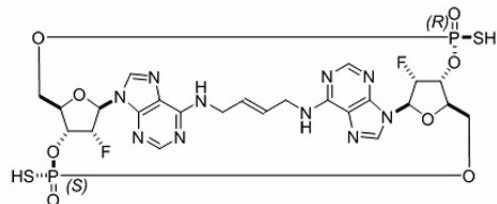
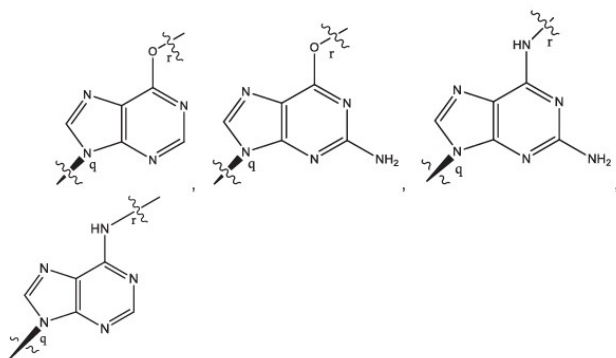
Siguen 16 Reivindicaciones

- (71) Titular - EISAI R & D MANAGEMENT CO., LTD.
6-10, KOISHIKAWA 4-CHOME, BUNKYO-KU, TOKYO 112-8088, JP
- (72) Inventor - ATSUSHI ENDO - MING-HONG HAO - HYEONG-WOOK CHOI - FRANK FANG - DAE-SHIK KIM - XINGFENG BAO - KUAN-CHUN HUANG
- (74) Agente/s 2306
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

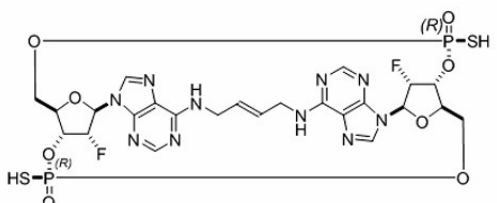
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR110937B1
- (21) Acta N° P 20180100386
- (22) Fecha de Presentación 19/02/2018
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 19/02/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris US 62/551,668 29/08/2017; US 62/551,647 29/08/2017; US 62/551,645 29/08/2017; US 62/479,169 30/03/2017; US 62/460,562 17/02/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. C07H 21/02; A61K 31/7084; A61P 35/00
- (54) Título - COMPUESTOS, SAL FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LOS MISMOS Y COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE LOS COMPRENDE
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto de Fórmula (III): SIGUE FÓRMULA 1, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en donde R_{1a} se selecciona del grupo que consiste en -H y -F; R_{1b} se selecciona del grupo que consiste en -H y -F, en donde R_{1a} y R_{1b} pueden no ser ambos -F; R_{4a} se selecciona del grupo que consiste en -H y -F; R_{4b} se selecciona del grupo que consiste en -H y -F,

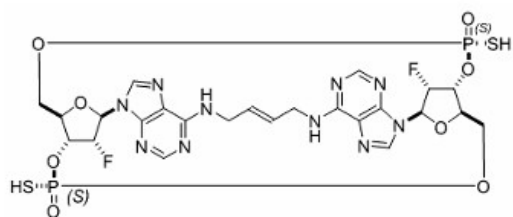




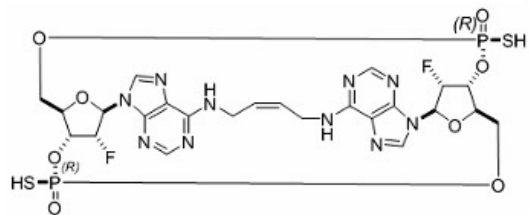
(compuesto 1),



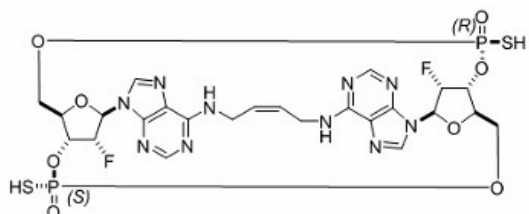
(compuesto 2),



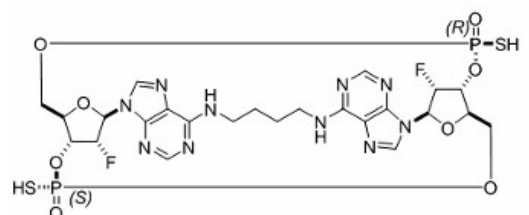
(compuesto 3),



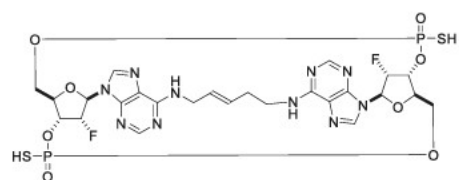
(compuesto 4),



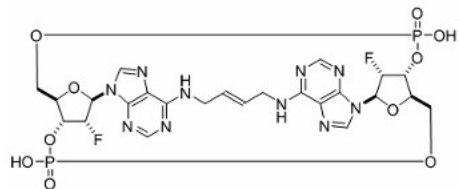
(compuesto 5),



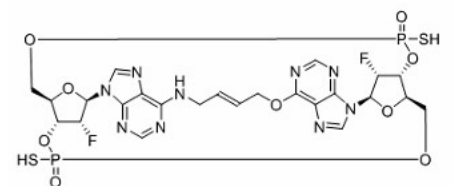
(compuesto 6),



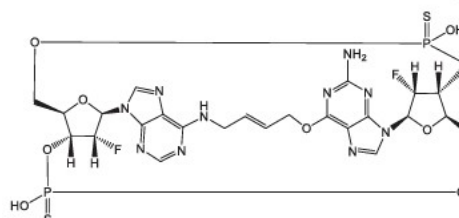
(compuesto 11),



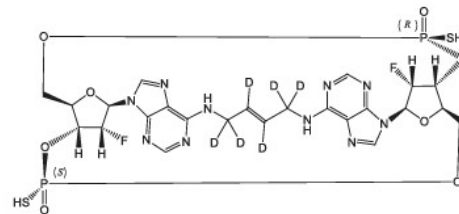
(compuesto 9),



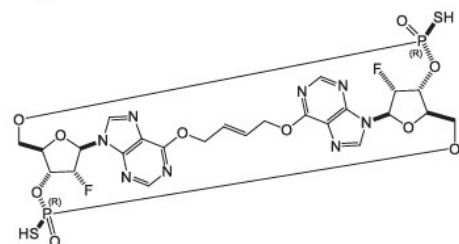
(compuesto 18),



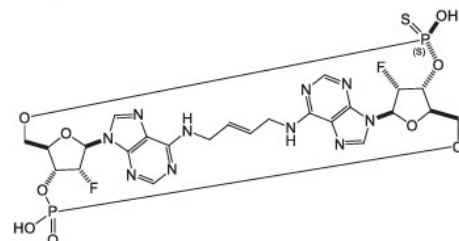
(compuesto 21),



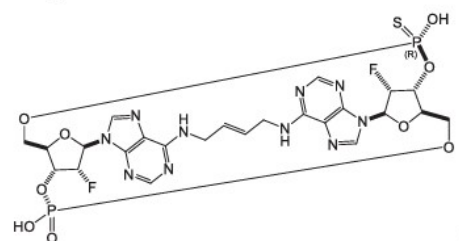
(compuesto 25),



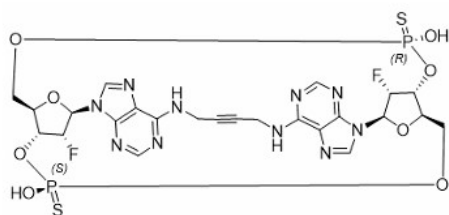
(compuesto 26),



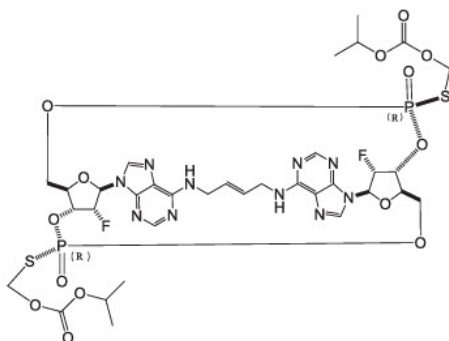
(compuesto 27),



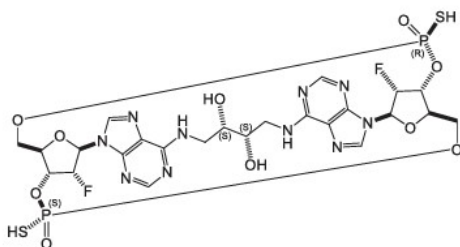
(compuesto 28),



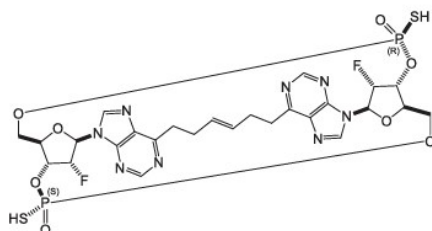
(compuesto 29),



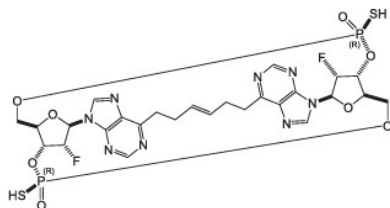
(compuesto 30),



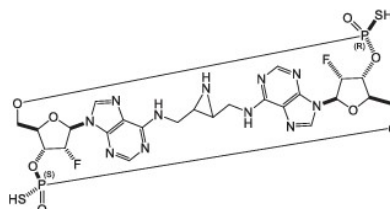
(compuesto 32),



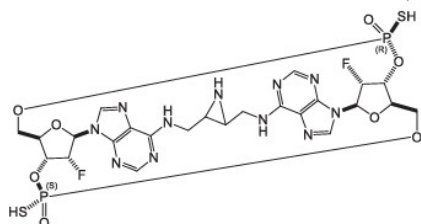
(compuesto 33),



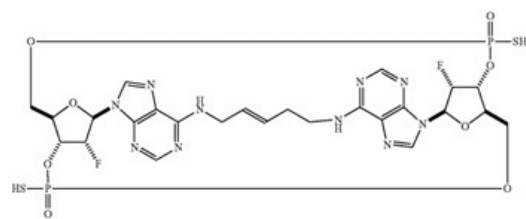
(compuesto 34),



(compuesto 35),



(compuesto 36),



(compuesto 8),

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR111190B1

(21) Acta N° P 20180100676

(22) Fecha de Presentación 22/03/2018

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 22/03/2038

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/475,094 22/03/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. A61K 47/61, 47/69, 39/00; A61P 35/00

(54) Título - CONJUGADO DE DROGA DE ÁCIDO HIALURÓNICO ENTRECruzADO, COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE LO COMPRENDE Y DICHA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA PARA USO EN EL TRATAMIENTO DE UN TRASTORNO ASOCIADO A LA ANGIOGÉNESIS PATOLÓGICA

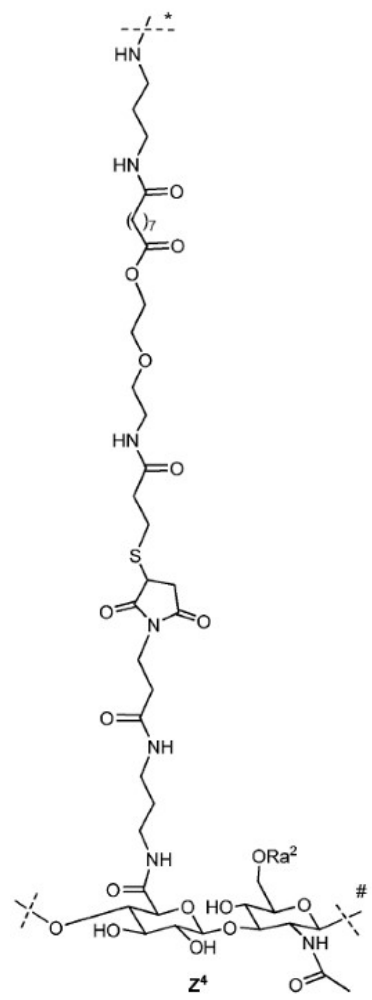
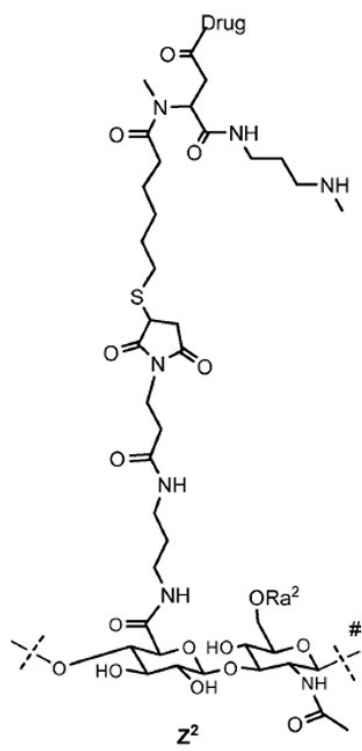
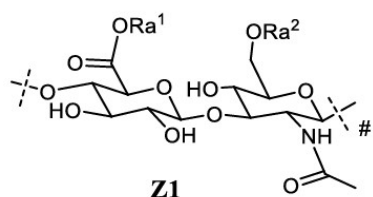
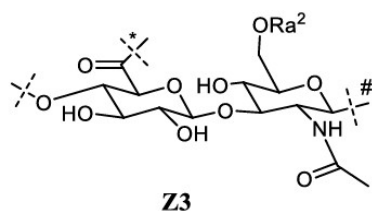
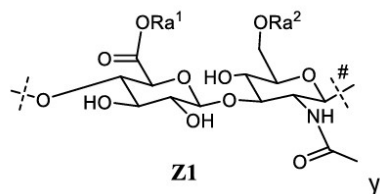
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un conjugado de droga de ácido hialurónico entrecruzado caracterizado porque comprende una pluralidad de polímeros de ácido hialurónico 2A y una pluralidad de polímeros de ácido hialurónico 2B, en donde: cada 2A comprende una pluralidad de unidades conectadas linealmente, comprendiendo las unidades: SIGUE FÓRMULA 1 Y FÓRMULA 2; y cada 2B comprende una pluralidad de unidades conectadas linealmente, comprendiendo las unidades: SIGUEN FÓRMULAS 3, 4 Y 5; en donde una línea discontinua sin marcar indica un punto de unión con una unidad adyacente en una línea discontinua marcada con #, o a un hidrógeno, una línea discontinua marcada con # indica un punto de unión con una unidad adyacente en una línea discontinua sin marcar, o a un hidroxilo; y una línea discontinua marcada con * indica un punto de unión entrecruzado entre una unidad Z³ de 2A y una unidad Z⁴ de 2B, de modo que al menos un 2A está entrecruzado con al menos un 2B; droga es ranibizumab; Ra¹ y Ra² son cada uno independientemente hidrogenados; alquilo C₁₋₄; un ion de metal alcalino, un ion de amonio o un ion de metal alcalino; 2A incluye un total de s unidades, donde s es de 25 a 2500, donde: el número de unidades Z¹ en 2A es de 0,8s a 0,99s, y el número de unidades Z³ es de 0,1s a 0,01s; 2B comprende un total de t unidades, donde t es de 25 a 2500, donde: el número de unidades Z¹ en 2B es de 0,75t a 0,94t; el número combinado de unidades Z² y Z⁴ es de 0,14t a 0,06t; el número de unidades Z² es de al menos 0,01t; y el número de unidades Z⁴ es de al menos 0,01t; y donde la droga está acoplada únicamente al polímero 2B y en donde la vida media ocular efectiva del conjugado de droga de ácido hialurónico entrecruzado es al

menos 10 veces mayor en relación con la de la droga no modificada.

Siguen 12 Reivindicaciones

- (71) Titular - ASCENDIS PHARMA A/S
TUBORG BOULEVARD 12, 2900 HELLERUP, DK
(74) Agente/s 194
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR111496B1
(21) Acta N° P 20180101104
(22) Fecha de Presentación 27/04/2018
(24) Fecha de Resolución 17/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 27/04/2038
(30) Prioridad convenio de Paris US 62/569,212
06/10/2017; US 62/491,433 28/04/2017
(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
(51) Int. Cl. C07D 405/04, 409/04, 405/14, 409/14, 417/14;
A61K 31/4709; A61P 11/00, 25/28
(54) Título - COMPUESTOS PARA INCREMENTAR LA
ACTIVIDAD DEL CFTR
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto que se representa por la Fórmula II: SIGUE FÓRMULA 1, o una sal aceptable farmacéuticamente o estereoisómero del mismo, donde: X es O o S; R¹ se selecciona entre el grupo que consiste en -NR^aR^b, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alcoxilo, C₃₋₆cicloalquilo, fenilo, un heteroarilo monocíclico de 5-6 miembros con uno, dos, tres, o cuatro heteroátomos cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S, y un heterociclilo monocíclico, bicíclico con puente, espirocíclico de 4-10 miembros con uno o dos heteroátomos cada uno

seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S; donde el heteroarilo monocíclico de 5-6 miembros puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre R^{ee} ; y donde el heterociclilo monocíclico, bicíclico con puente, espirocíclico de 4-10 miembros puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos, tres o cuatro sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre R^{ff} ; y donde si dicho heterociclilo contiene una porción -NH, dicho nitrógeno puede estar opcionalmente sustituido con un sustituyente seleccionado entre el grupo que consiste en C_{1-6} alquilo, $-C(O)-C_{1-6}$ alquilo, $-C(O)-O-C_{1-6}$ alquilo, y $-S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo (donde w es 0, 1, o 2); y donde C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxilo, y C_{3-6} cicloalquilo pueden estar opcionalmente sustituidos con uno, dos o tres sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre R^{gg} ; y donde fenilo puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre R^p ; R^4 se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno y C_{1-6} alquilo, donde C_{1-6} alquilo puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos o tres sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, y C_{1-6} alcoxilo; o R^1 y R^4 , tomados juntos con el azufre y nitrógeno al cual están respectivamente unidos, forman un anillo heterocíclico monocíclico opcionalmente sustituido de 5-8 miembros que opcionalmente puede tener un heteroátomo adicional seleccionado entre el grupo que consiste en O, N, y S; R^{A1} se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno y C_{1-6} alquilo; R^2 se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno y C_{1-6} alquilo; R^{25} y R^{26} se seleccionan independientemente entre sí entre el grupo que consiste en hidrógeno y C_{1-2} alquilo; B se selecciona entre el grupo que consiste en: un anillo heterocíclico monocíclico, bicíclico con puente, espirocíclico de 4-10 miembros con uno o dos heteroátomos, cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S; donde si dicho anillo heterocíclico contiene una porción -NH, dicho nitrógeno puede estar opcionalmente sustituido con un sustituyente seleccionado entre el grupo que consiste en C_{1-6} alquilo, $-C(O)-C_{1-6}$ alquilo, $-C(O)-O-C_{1-6}$ alquilo, y $-S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo (donde w es 0, 1, o 2); y donde dicho anillo heterocíclico puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos, tres o cuatro sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre hidroxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxilo, y oxo; y fenilo, donde fenilo puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes seleccionados independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, ciano, C_{1-6} alquilo, C_{3-6} cicloalquilo, C_{1-6} alcoxilo, fenilo, C_{3-6} cicloalcoxilo, $-S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo (donde w es 0, 1, o 2), $-S(O)_w-NR^aR^b$, y $-NR^aR^b$; R^{ee} se selecciona independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en R^p , hidrógeno, C_{1-6} alquilo, C_{3-6} cicloalquilo, C_{2-6} alquenilo, C_{2-6} alquinilo, C_{1-6} alcoxilo, C_{1-6} alquil- $S(O)_w$, (donde w es 0, 1 o 2), C_{1-6} alquilcarbonil- $N(R^a)-$ y C_{1-6} alcoxycarbonil- $N(R^a)-$; donde C_{1-6} alquilo, C_{3-6} cicloalquilo, C_{2-6} alquenilo, C_{2-6} alquinilo, C_{1-6} alcoxilo, C_{1-6} alquil- $S(O)_w$, C_{1-6}

$alquilcarbonil-N(R^a)-$, C_{1-6} alcoxycarbonil- $N(R^a)-$ puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes seleccionados entre R^p ; R^{ff} se selecciona independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, $-NR^aR^b$, oxo, C_{1-6} alquilo y C_{1-6} alcoxilo; R^{gg} se selecciona independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, $-NR^aR^b$, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxilo, C_{3-6} cicloalquilo (opcionalmente sustituido con uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, C_{1-3} alquilo y C_{1-3} alcoxilo (opcionalmente sustituido con uno, dos o tres átomos de flúor)), fenilo, un heteroarilo monocíclico de 5-6 miembros o bicíclico de 8-10 miembros con uno, dos o tres heteroátomos cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S, y un anillo heterocíclico monocíclico, bicíclico con puente, espirocíclico de 4-10 miembros con uno o dos heteroátomos cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S; donde si dicho anillo heterocíclico contiene una porción -NH, dicho nitrógeno puede estar opcionalmente sustituido con un sustituyente seleccionado entre el grupo que consiste en C_{1-6} alquilo, $-C(O)-C_{1-6}$ alquilo, $-C(O)-O-C_{1-6}$ alquilo, y $-S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo (donde w es 0, 1, o 2); y donde fenilo puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos o tres sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre R^{hh} ; y donde dicho anillo heterocíclico monocíclico, bicíclico con puente, espirocíclico de 4-10 miembros puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos, tres o cuatro sustituyentes cada uno seleccionado independientemente entre R^{ii} ; R^{hh} se selecciona independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en halógeno, ciano, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxilo, $S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo, $-S(O)_w-NR^aR^b$, $-NR^a$ $-S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo (donde w es 0, 1, o 2), un heteroarilo monocíclico de 5-6 miembros con uno, dos o tres heteroátomos cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S, y un anillo heterocíclico de 4-7 miembros con uno o dos heteroátomos cada uno seleccionado independientemente entre el grupo que consiste en O, N, y S; donde C_{1-6} alcoxilo y $S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo pueden estar opcionalmente sustituidos con uno, dos o tres halógenos; R^{ii} se selecciona independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, $-NR^aR^b$, oxo, C_{1-6} alquilo y C_{1-6} alcoxilo; R^p se selecciona independientemente en cada caso entre el grupo que consiste en halógeno, hidroxilo, ciano, C_{1-6} alquilo, C_{3-6} cicloalquilo, C_{1-6} alcoxilo, fenilo, C_{3-6} cicloalcoxilo, $-S(O)_w-C_{1-3}$ alquilo (donde w es 0, 1, o 2), $-S(O)_w-NR^aR^b$, y $-NR^aR^b$; y R^a y R^b se seleccionan independientemente entre sí entre el grupo que consiste en hidrógeno, C_{1-6} alquilo, fenilo, $-C(O)$ -fenilo, y $-C(O)-C_{1-6}$ alquilo; donde C_{1-6} alquilo, fenilo, $-C(O)$ -fenilo, y $-C(O)-C_{1-6}$ alquilo pueden estar opcionalmente sustituidos con uno o más sustituyentes seleccionados entre halógeno, ciano, oxo y hidroxilo; o R^a y R^b tomados juntos con el nitrógeno al cual están unidos forman un anillo heterocíclico caracterizado porque el compuesto se selecciona del grupo que consiste en:

SIGUEN 60 FÓRMULAS, y una sal aceptable farmacéuticamente o estereoisómero del mismo.

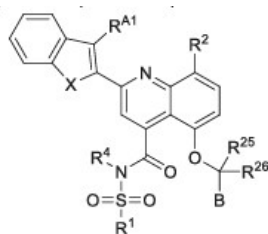
Siguen 2 Reivindicaciones

(71) Titular - PROTEOSTASIS THERAPEUTICS, INC
200 TECHNOLOGY SQUARE, 4TH FLOOR, CAMBRIDGE,
MASSACHUSETTS 02139, US

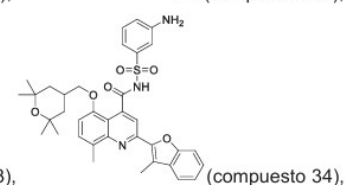
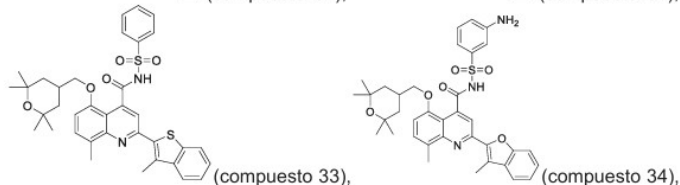
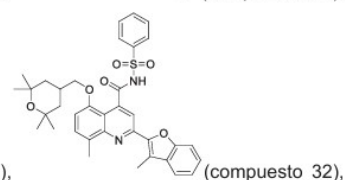
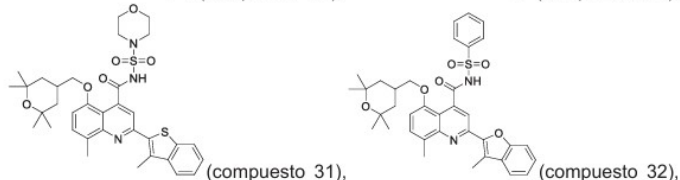
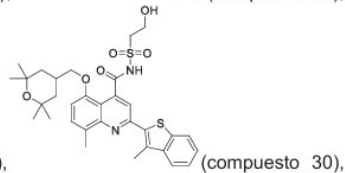
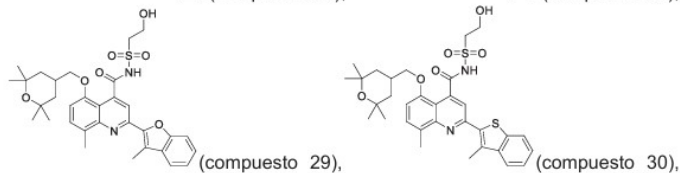
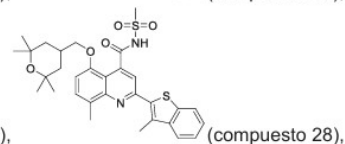
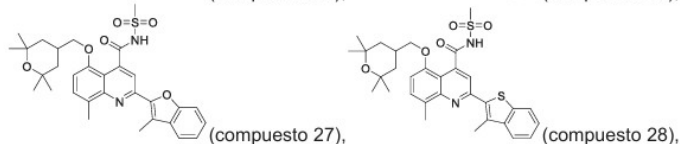
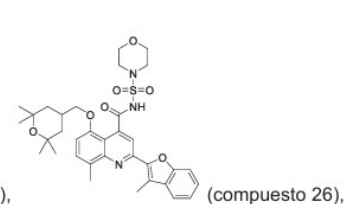
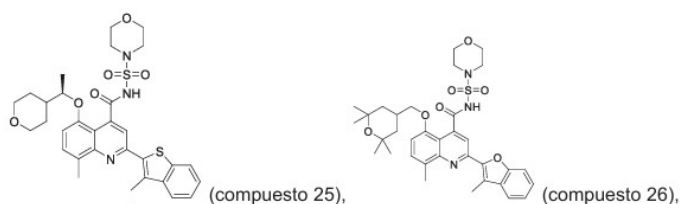
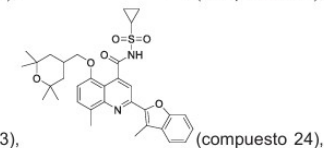
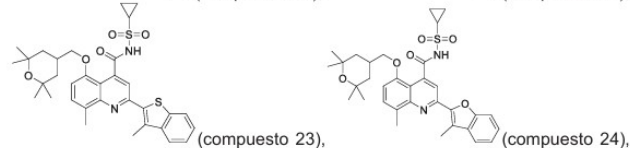
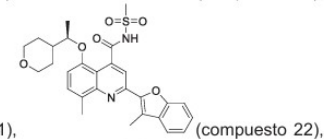
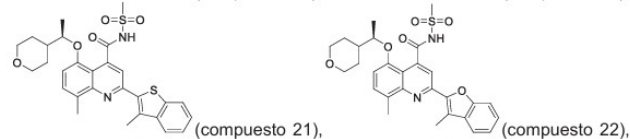
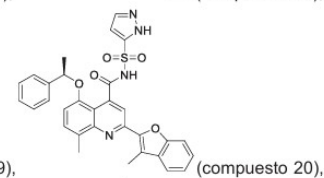
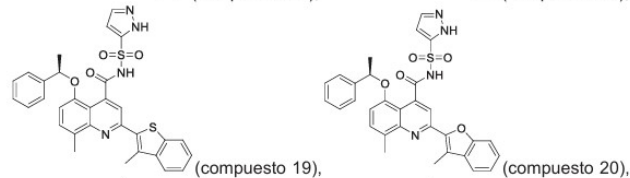
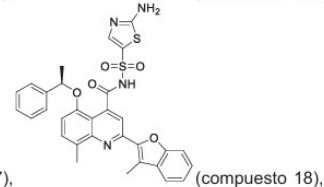
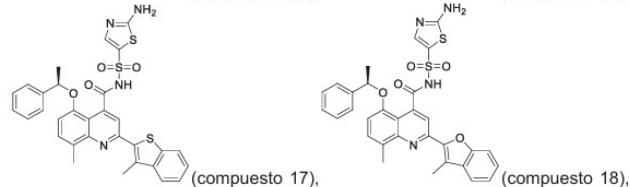
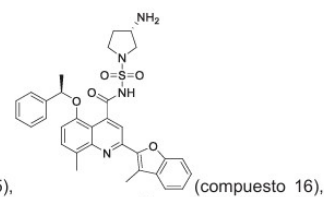
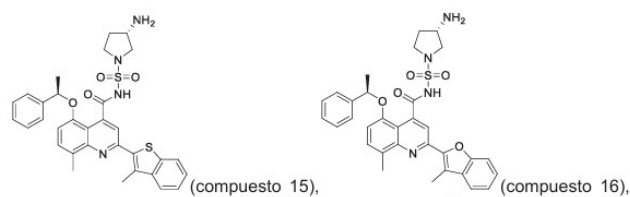
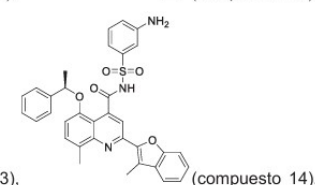
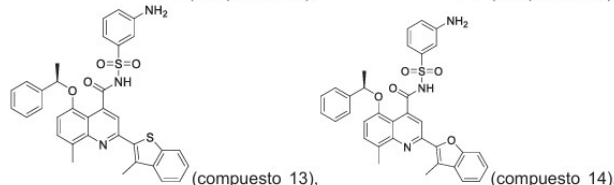
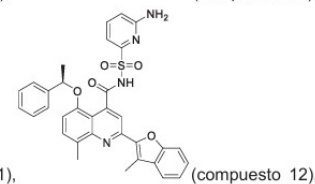
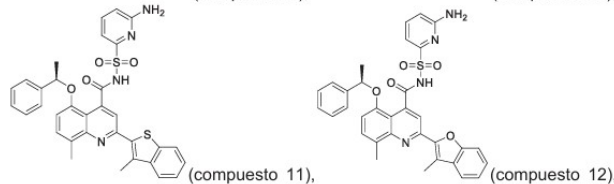
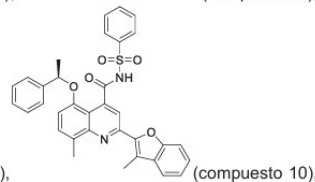
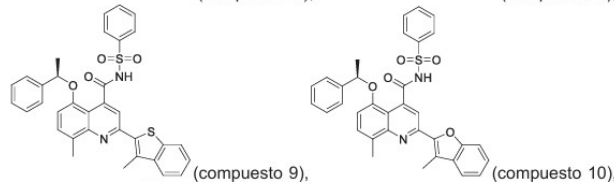
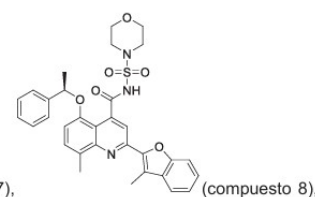
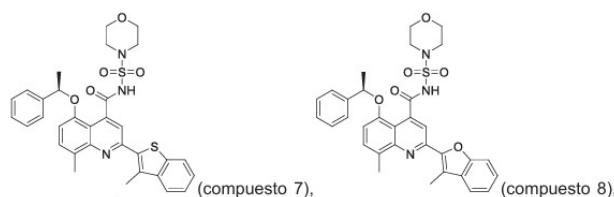
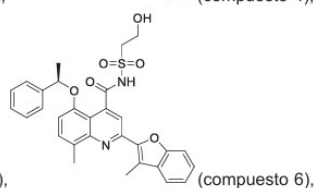
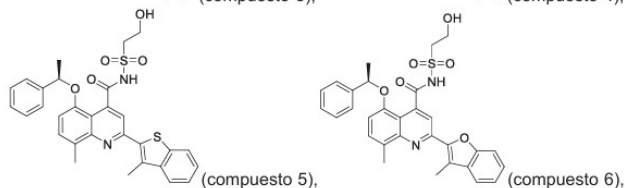
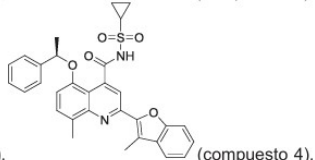
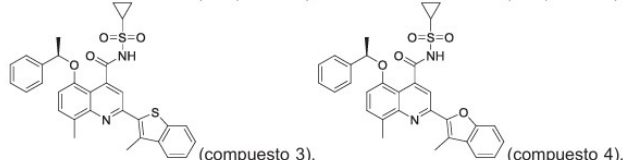
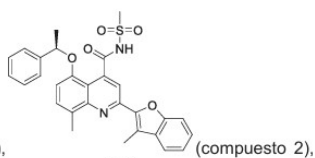
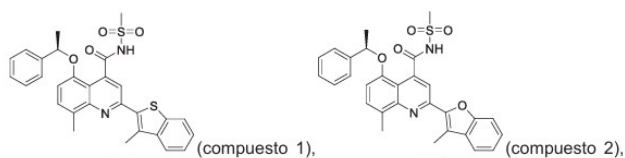
(72) Inventor - BENITO MUNOZ - DANIEL PARKS

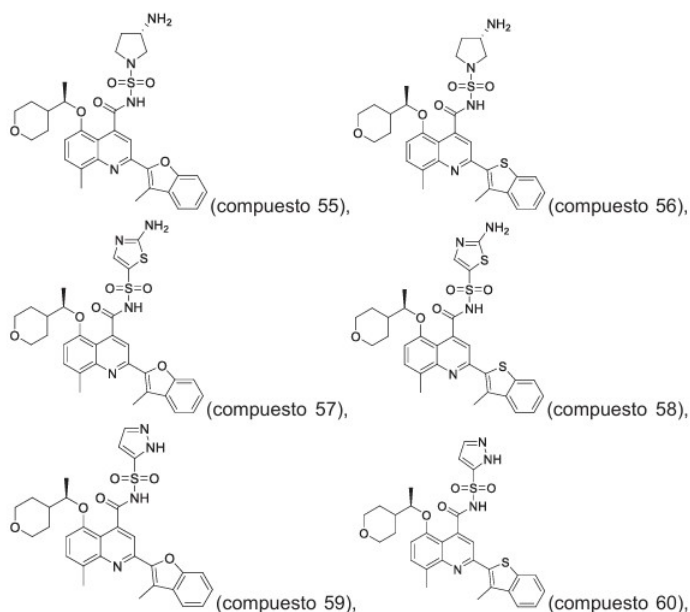
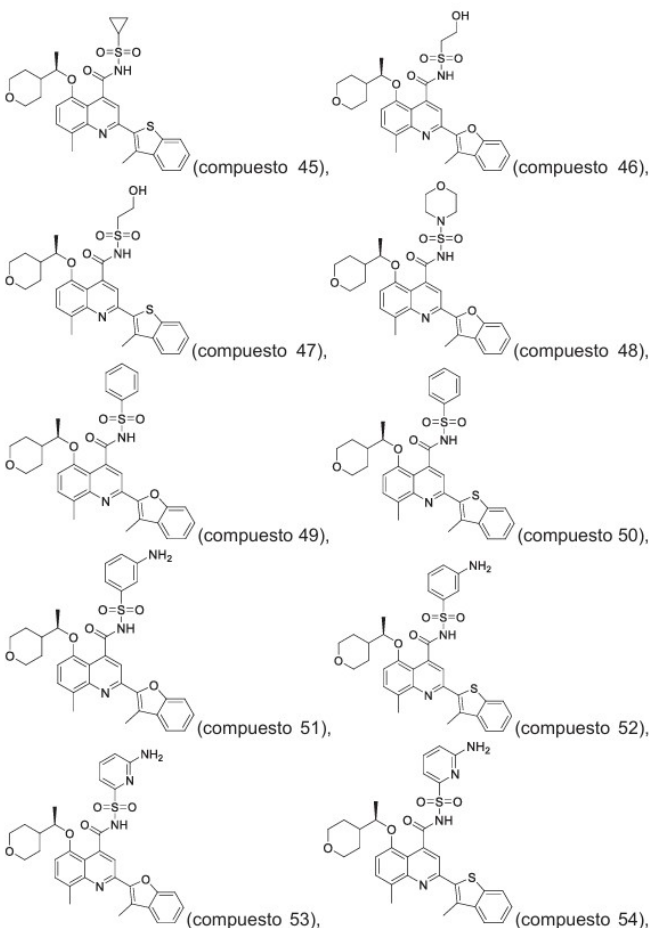
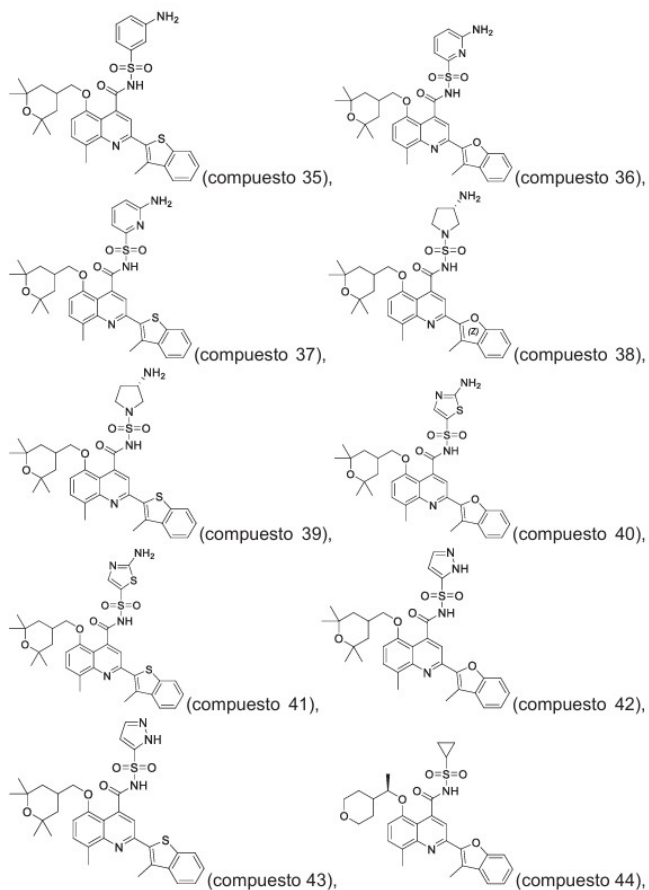
(74) Agente/s 2306

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



Fórmula II





(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR111833B1

(21) Acta N° P 20180101403

(22) Fecha de Presentación 28/05/2018

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 28/05/2038

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. A61K 47/42, 36/00, 31/352

(54) Título - NANOPARTÍCULAS DE ALBÚMINA CARGADAS CON SUSTANCIAS HIDROFÓBICAS Y UN PROCESO PARA SU OBTENCIÓN

(57) REIVINDICACIÓN

1. Nanopartículas de albúmina para solubilización en medio acuoso de compuestos lipofílicos de la familia de los flavonoides caracterizada porque dichas nanopartículas de albúmina comprenden crisina en una concentración de entre 3,6 a 6,9 µg de crisina por mg de albúmina, un tamaño de entre 5 y 30 nm, una carga superficial de entre -9 y -12 mV y una eficiencia de carga de dicha crisina de entre 10 y 90%.

Siguen 5 Reivindicaciones

(71) Titular - CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TÉCNICAS (CONICET)

AV. RIVADAVIA 1917, (1033) CABA, AR

UNIVERSIDAD NACIONAL DEL LITORAL (UNL)

BV. PELLEGRINI 2750, (3000) SANTA FE, PROV. DE SANTA FE AR

(72) Inventor - FERRADO, JOANA BELÉN - PEREZ, ADRIÁN ALEJANDRO - VISENTINI, FLAVIA FÁTIMA - SANTIAGO, LILIANA GABRIELA

(74) Agente/s 2194

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

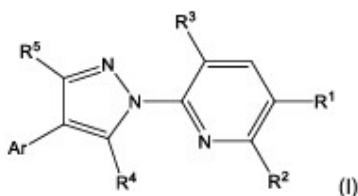
(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR112017B1

- (21) Acta N° P 20180101565
 (22) Fecha de Presentación 11/06/2018
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 11/06/2038
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 401/04, 401/14; A01N 43/56, 43/653, 47/02, 47/18; A01P 7/02, 7/04; A61K 31/4439, 31/506, 31/53; A61P 33/00, 33/10
 (54) Título - COMPUESTO DE DIARILPIRAZOL Y FORMULACION PARA CONTROLAR ORGANISMOS PERJUDICIALES
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto representado por la Fórmula (I) o una sal del mismo, excluida su aplicación terapéutica en humanos, SIGUE FÓRMULA 1, caracterizado porque cada uno de R¹ y R² representa independientemente un átomo de hidrógeno, un grupo arilo C₆₋₁₀ sustituido o no sustituido o un grupo heterociclilo de 3 a 6 miembros sustituido o no sustituido, con la condición de que en el caso de que R² sea un átomo de hidrógeno, R¹ es un grupo arilo C₆₋₁₀ sustituido o no sustituido o un grupo heterociclilo de 3 a 6 miembros sustituido o no sustituido, y en el caso de que R¹ represente un átomo de hidrógeno, R² representa un grupo arilo C₆₋₁₀ sustituido o no sustituido o un grupo heterociclilo de 3 a 6 miembros sustituido o no sustituido, donde el grupo sustituido del grupo "arilo C₆₋₁₀" o del "grupo heterociclilo de 3 a 6 miembros" de R¹ y R² es un grupo halógeno, un grupo alquilo C₁₋₆, un grupo haloalquilo C₁₋₆, un grupo haloalcoxi C₁₋₆, un grupo amino, un grupo monoalcoxi C₁₋₆ carbonilamino, un grupo ciano o un grupo oxo, R³ representa un grupo alquil C₁₋₆ sulfonilo, R⁴ representa un grupo alquilo C₁₋₆ o un grupo amino sustituido o no sustituido, donde el grupo amino sustituido de R⁴ es un grupo alquil C₁₋₆ amino, un grupo cicloalquil C₃₋₈ amino, un grupo alquil C₁₋₆ carbonilamino, un grupo mono(alcoxi C₁₋₆ carbonil)amino, o un grupo di(alcoxi C₁₋₆ carbonil)amino, R⁵ representa un átomo de hidrógeno, y Ar representa un grupo arilo C₆₋₁₀ sustituido o no sustituido, o un grupo heteroarilo de 5 a 6 miembros, sustituido o no sustituido, donde el grupo sustituido del "grupo arilo C₆₋₁₀" y del "grupo heteroarilo de 5 a 6 miembros" de AR es un grupo haloalquilo C₁₋₆, un grupo haloalcoxi C₁₋₆, un grupo haloalquil C₁₋₆ tio o un grupo haloalquil C₁₋₆ sulfonilo.

Siguen 4 Reivindicaciones

- (71) Titular - NIPPON SODA CO., LTD.
 2-1, OHTEMACHI 2-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8165, JP
 (72) Inventor - KEITA SAKANISHI - TAKAO IWASA - NORIFUMI SAKIYAMA - HIKARU AOYAMA - TOMOMI KOBAYASHI
 (74) Agente/s 734
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

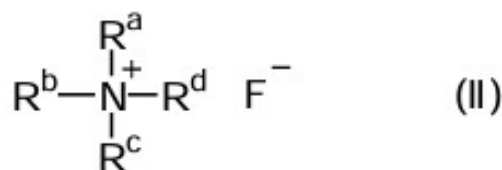


- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR112203B1
 (21) Acta N° P 20180101732
 (22) Fecha de Presentación 21/06/2018
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 21/06/2038
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 17177030 21/06/2017
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. A01N 27/00, 3/00; B01J 7/02
 (54) Título - DISPOSITIVO GENERADOR DE 1-METILCICLOPROPENO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un dispositivo generador de 1-metilciclopropeno (1-MCP) que comprende: un primer recipiente que comprende una entrada, una salida y un compuesto que contiene el ion fluoruro de fórmula (II) FORMULA donde R^a, R^b, R^c y R^d se seleccionan cada uno de manera independiente entre alquilo C₁₋₂₀, fenilo y naftilo; un segundo recipiente que comprende una entrada, una salida y un precursor de 1-MCP de fórmula (I) FORMULA (I) donde X es halógeno, o (alquil C₁₋₆)-S(O)₂O-; y R¹, R² y R³ se seleccionan cada uno de manera independiente entre hidrógeno, alquilo C₁₋₆, fenilo, alquilo C₁₋₆ y halógeno; un tercer recipiente que comprende una entrada, una salida y una solución de lavado; y una bomba para suministrar un gas portador que se introduce en el primer recipiente para transferir el compuesto que contiene el ion fluoruro de fórmula (II) al segundo recipiente donde dicho compuesto que contiene el ion fluoruro de fórmula (II) reacciona con el precursor de 1-MCP de fórmula (I) y el 1-MCP resultante se transfiere con el gas portador al tercer recipiente donde se hace burbujear a través de la solución de lavado antes de que el gas portador con el 1-MCP se libere al exterior; caracterizado porque la magnitud del flujo del gas portador está regulada por un sensor del flujo másico que proporciona una señal de la magnitud del flujo a un circuito de control del flujo que proporciona a la bomba una señal de modulación para regular la magnitud del flujo del gas portador y porque está presente un reductor del flujo entre la bomba y el sensor del flujo másico.

Siguen 13 Reivindicaciones

- (71) Titular - JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 TURNHOUTSEWEG 30, B-2340 BEERSE, BE
 (74) Agente/s 195
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



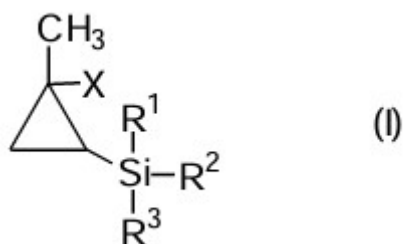


Figura 4: Dispositivo generador de 1-MCP con sensor del flujo másico, reductor del flujo y calefactor en los recipientes 1 y 2 (en uso)

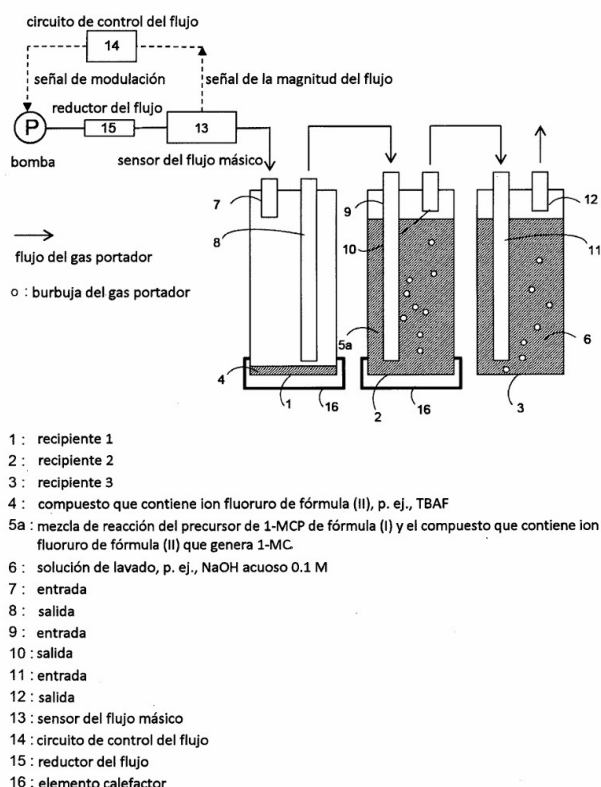
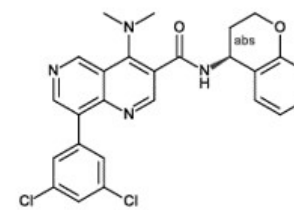
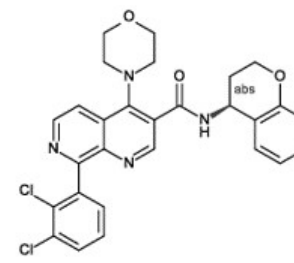
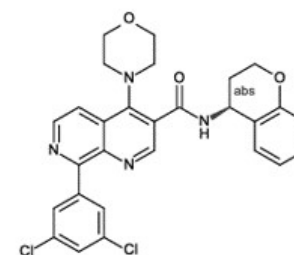
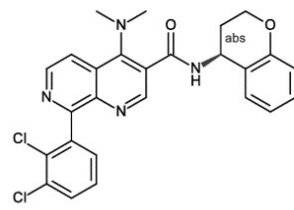
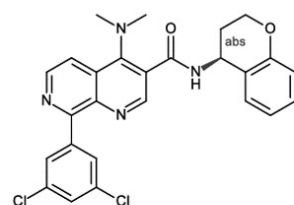
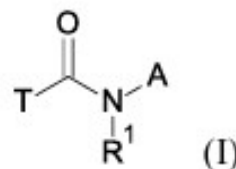


FIG. 4

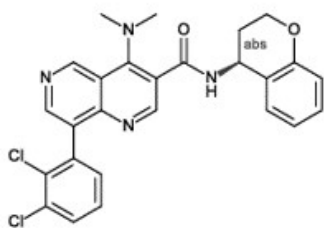
Única Reivindicación

- (71) Titular - ELANCO ANIMAL HEALTH GMBH
ALFRED-NOBEL-STR. 50, 40789 MONHEIM AM RHEIN, DE
(72) Inventor - DR. NILS GRIEBENOW - DR. WEI ZHUANG
- DR. ADELINE KÖHLER - DR. DANIEL KULKE - DR.
CLAUDIA BÖHM - DR. KIRSTEN BÖRNGEN - PROF.
DR. THOMAS ILG - DR. HANS-GEORG SCHWARZ -
DR. WERNER HALLENBACH - ULRICH GÖRGENS -
DR. WALTER HÜBSCH - DR. BERND ALIG - DR.
IRING HEISLER - ISA JANA IRINA JANSSEN
(74) Agente/s 734
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

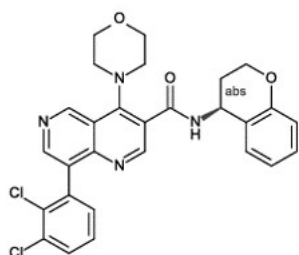


- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR112216B1
(21) Acta N° P 20180101808
(22) Fecha de Presentación 29/06/2018
(24) Fecha de Resolución 10/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 29/06/2038
(30) Prioridad convenio de París EP 17179149 30/06/2017
(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
(51) Int. Cl. C07D 471/04, 405/12; A61K 31/519, 31/5025,
31/4375; A61P 33/10
(54) Título - DERIVADOS DE AZAQUINOLINA
(57) REIVINDICACIÓN

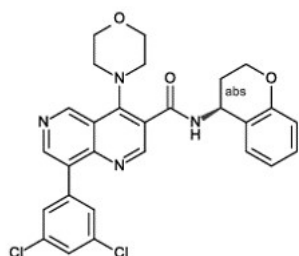
1. Un compuesto de la fórmula general (1), excluida su aplicación terapéutica en humanos, FORMULA 1 caracterizado porque el compuesto se selecciona del grupo que consiste en (siguen 60 formulas) y estereoisómeros, tautómeros y sales de los mismos, y mezclas de los mismos.



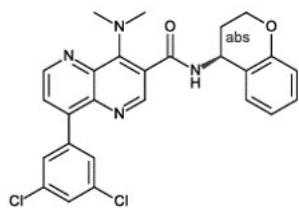
T2-2;



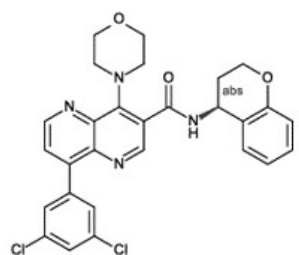
T2-3;



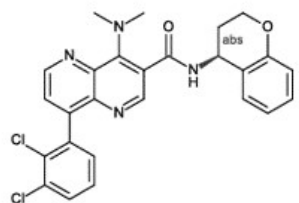
T2-4;



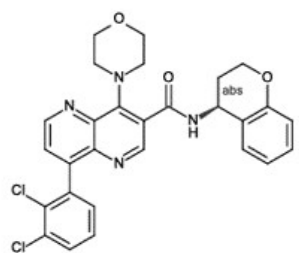
T3-1;



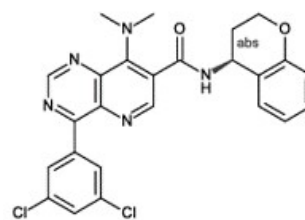
T3-2;



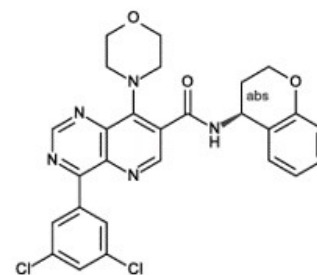
T3-3;



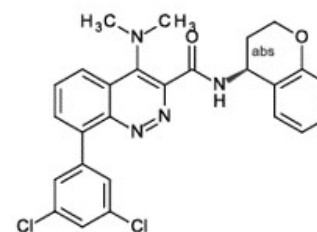
T3-4;



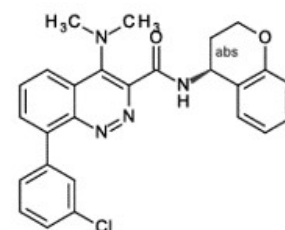
T4-1;



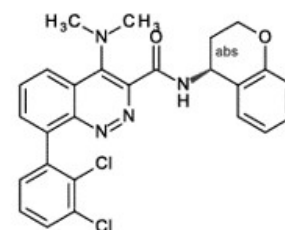
T4-2;



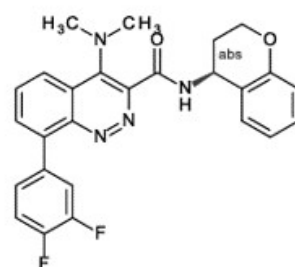
T5-1;



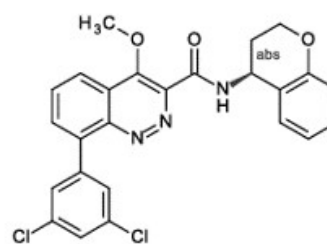
T5-2;



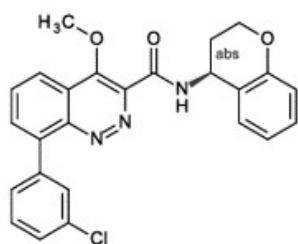
T5-3;



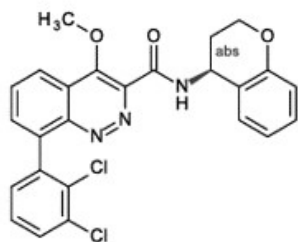
T5-4;



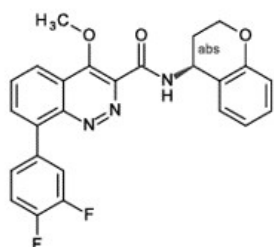
T5-5;



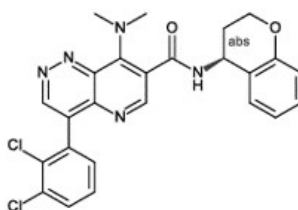
T5-6;



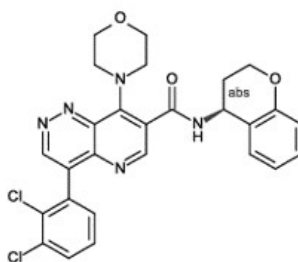
T5-7;



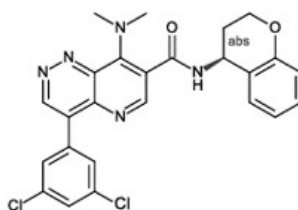
T5-8;



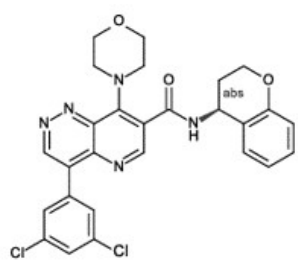
T6-1;



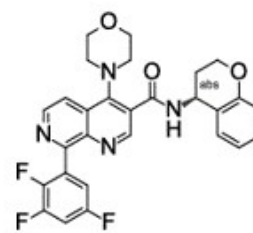
T6-2;



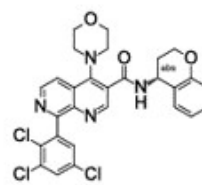
T6-3;



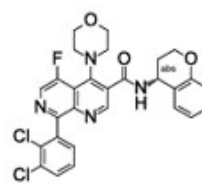
T6-4;



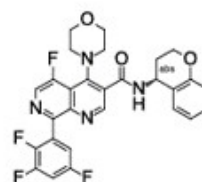
T1-5;



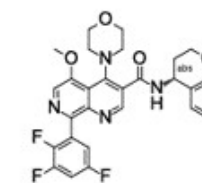
T1-6;



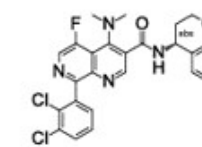
T1-7;



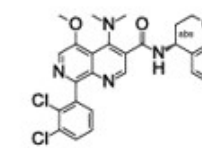
T1-8;



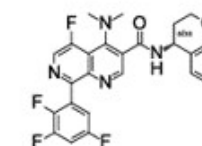
T1-9;



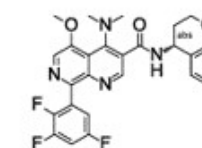
T1-10;



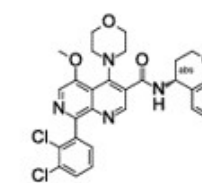
T1-11;



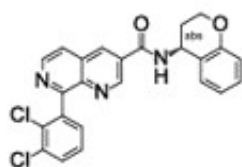
T1-12;



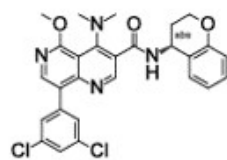
T1-13;



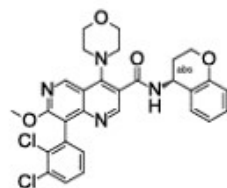
T1-14;



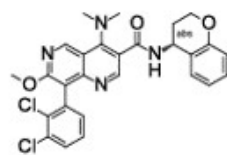
T1-15;



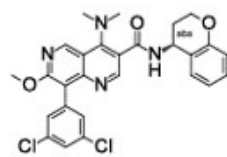
T2-5;



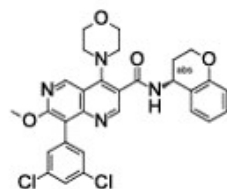
T2-6;



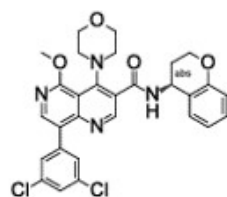
T2-7;



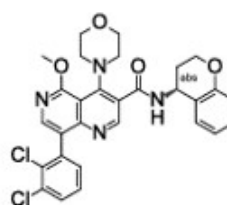
T2-8;



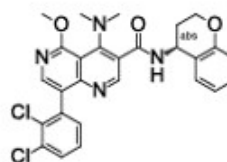
T2-9;



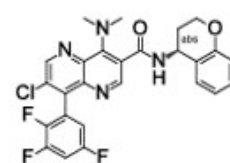
T2-10;



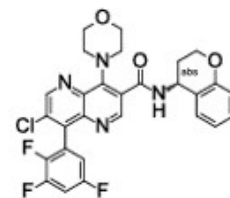
T2-11;



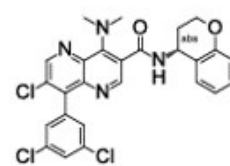
T2-12;



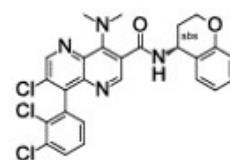
T3-5;



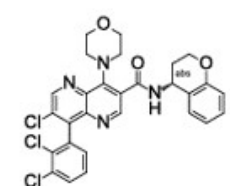
T3-6;



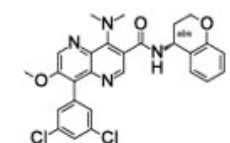
T3-7;



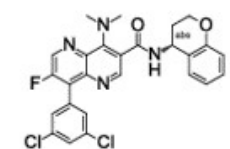
T3-8;



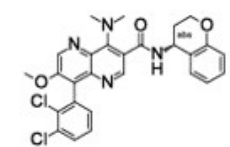
T3-9;



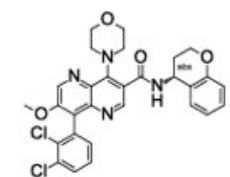
T3-10;



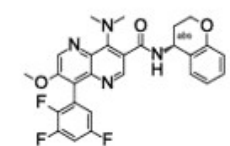
T3-11;



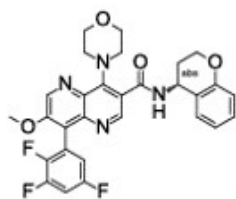
T3-12;



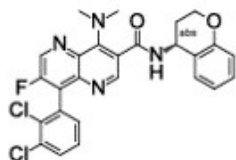
T3-14;



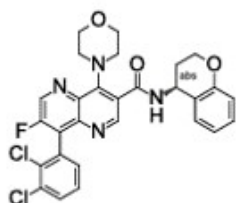
T3-15;



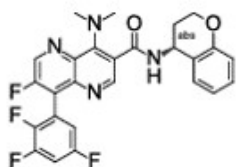
T3-16;



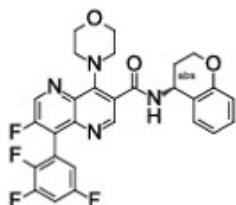
T3-17;



T3-18;



T3-19; y

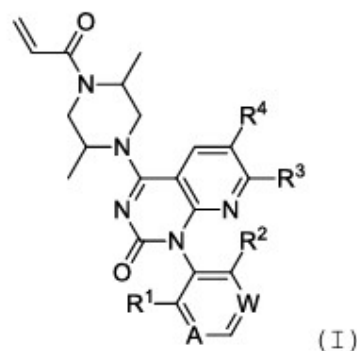


T3-20;

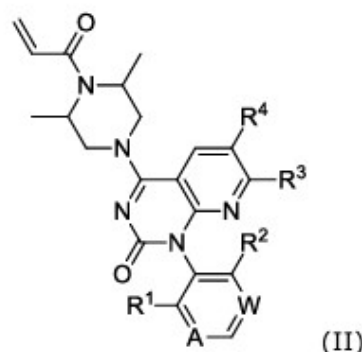
aceptable del estereoisómero de este o una sal farmacéuticamente aceptable del atropisómero de este.

Siguen 16 Reivindicaciones

- (71) Titular - AMGEN INC.
ONE AMGEN CENTER DRIVE, THOUSAND OAKS, CALIFORNIA 91320-1799, US
- (72) Inventor - BRIAN ALAN LANMAN - SHON BOOKER - CLIFFORD GOODMAN - ANTHONY B. REED - JONATHAN D. LOW - HUI-LING WANG - NING CHEN - ANA ELENA MINATTI - RYAN PAUL WURZ - VICTOR J. CEE
- (74) Agente/s 2306
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(I)



(II)

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR112797B1
- (21) Acta N° P 20180102553
- (22) Fecha de Presentación 07/09/2018
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 07/09/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris US 62/556,223 08/09/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 471/04; A61K 31/519; A61P 35/00
- (54) Título - INHIBIDORES DE KRAS G12C
- (57) REIVINDICACIÓN

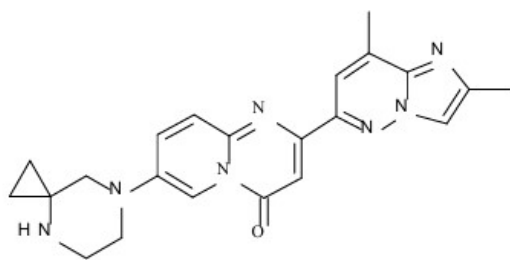
1. Un compuesto caracterizado porque tiene una estructura de Fórmula (I) o Fórmula (II) en donde R¹ y R² son metilo, isopropilo o ciclopropilo; A es independientemente N o CH; W es independientemente N o CH; en donde uno o ambos de A y W es N; R³ es fenilo sustituido con 1 o 2 sustituyentes R⁵; R⁵ se selecciona independientemente de uno o más halo, -OH o -NH₂; y R⁴ es F o Cl; o un estereoisómero de este, un atropisómero de este, una sal farmacéuticamente aceptable de este, una sal farmacéuticamente

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR112828B1
- (21) Acta N° P 20180102704
- (22) Fecha de Presentación 21/09/2018
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 21/09/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris EP 17192711.4 22/09/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 471/04, 519/00
- (54) Título - PROCESO PARA LA PREPARACIÓN DE 7-(4,7-DIAZAESPIRO[2,5]OCTAN-7-IL)-2-(2,8-DIMETILIMIDAZO[1,2-B]PIRIDAZIN-6-IL)PIRIDO[1,2-A]PIRIMIDIN-4-ONA, Y COMPUESTOS ÚTILES COMO INTERMEDIOS EN DICHO PROCESO
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un proceso para la preparación de un compuesto de fórmula (I) o la sal de HCl del mismo: FORMULA 1 caracterizado porque consiste en hacer reaccionar un

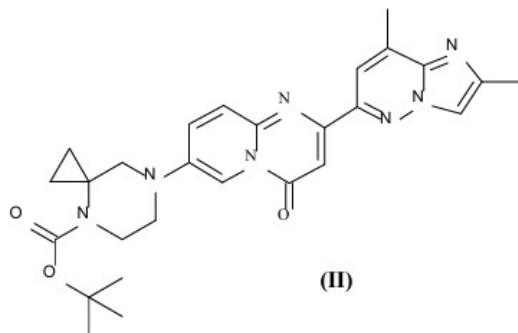
compuesto de fórmula (II): FORMULA 2 con un ácido fuerte, en particular HCl.

Siguen 14 Reivindicaciones

- (71) Titular - F. HOFFMAN-LA ROCHE AG
GRENZACHERSTRASSE 124, BASILEA CH-4070, CH
- (72) Inventor - JEAN-MICHEL ADAM - SERENA MARIA FANTASIA - DANIEL VINCENT FISHLOCK - FABIENNE HOFFMANN-EMERY - GERARD MOINE - CHRISTOPHE PFLEGER - CHRISTIAN MOESSNER
- (74) Agente/s 108
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(I)



(II)

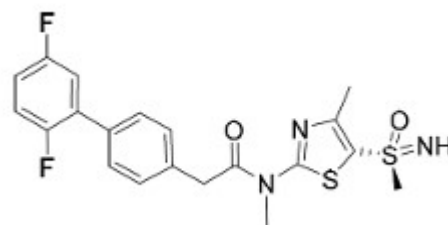
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113340B2
- (21) Acta N° P 20180102832
- (22) Fecha de Presentación 01/10/2018
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 13/07/2029
- (30) Prioridad convenio de Paris US 12/172,535 14/07/2008
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
- (51) Int. Cl. C12N 15/11, 15/29, 15/82; A01N 63/00
- (54) Título - CASETE DE EXPRESIÓN AISLADO, MOLÉCULA VECTORA AISLADA QUE LO COMPRENDE MÉTODO PARA PRODUCIR UNA PLANTA TRANSGÉNICA, MÉTODO PARA CONTROLAR PLAGAS DE INSECTOS DIANA QUE SE ALIMENTAN DE TEJIDO DE PLANTA VEGETATIVO, Y MÉTODO PARA PROTEGER LOS TEJIDOS REPRODUCTIVOS DE UNA PLANTA
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un Casete de expresión aislado operativamente vinculado a una secuencia promotora que no está asociada de forma nativa, caracterizado porque comprende una secuencia nucleotídica reguladora aislada que comprende un promotor, por lo que proporciona una función de iniciación de la transcripción, y porque además comprende una

secuencia nucleotídica que comprende la SEQ ID NO: 36, por lo que proporciona una función de terminación de la transcripción.

Siguen 4 Reivindicaciones

- (62) Divisional a la/s patente/s N° AR072495B1
- (71) Titular - SYNGENTA CROP PROTECTION AG
ROSENALSTRASSE, 4058 BASILEA, CH
- (74) Agente/s 952
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113344B1
- (21) Acta N° P 20180102864
- (22) Fecha de Presentación 04/10/2018
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 04/10/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris EP 17195047 05/10/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 417/12, 277/54; A61K 31/426; A61P 31/12
- (54) Título - COMPUESTO ANTIVIRAL ENANTIOMÉRICO
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un compuesto de acuerdo con la fórmula: (FÓRMULA) o un N-óxido, un solvato, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
- Siguen 7 Reivindicaciones
- (71) Titular - INNOVATIVE MOLECULES GMBH
LEOPOLDSHÖHERSTRASSE 7, 32107 BAD SALZUFLEN, DE
- (72) Inventor - KLEYMANN, GERALD - GEGE, CHRISTIANN
- (74) Agente/s 637
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

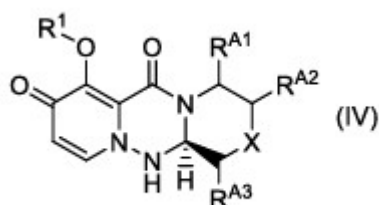
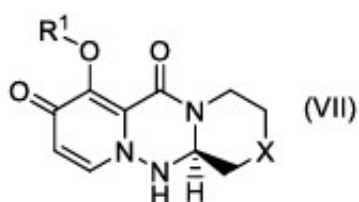


- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113748B1
- (21) Acta N° P 20180102884
- (22) Fecha de Presentación 05/10/2018
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 05/10/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris JP 2017-195802 06/10/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 498/14, 401/12, 213/89
- (54) Título - PROCESO ESTEREOSELECTIVO PARA PREPARAR COMPUESTOS DE DERIVADOS DE PIRIDONA POLICÍCLICOS SUSTITUIDOS E INTERMEDIARIOS
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un proceso para preparar un compuesto derivado de piridona policíclicos sustituidos, de la fórmula (VII),

o una de sus sales: (FÓRMULA VII) en donde R¹ es bencilo o n-hexilo; X es O; caracterizado por remover - RA de un compuesto de la fórmula (IV): (FÓRMULA IV) en donde R¹ es bencilo o n-hexilo; R^{A1} es RA; R^{A2} es hidrógeno; R^{A3} es hidrógeno; X es O; RA es un grupo carboxi o un éster activo formado entre dicho grupo carboxi y N-hidroxitallimida o 3-hidroxi-4-metilthiazol-2(3H)-tione; y el átomo de carbono al que se liga RA es ópticamente activo.

Siguen 6 Reivindicaciones

- (71) Titular - SHIONOGI & CO., LTD.
1-8, DOSHOMACHI 3-CHOME, CHUO-KU, OSAKA-SHI, OSAKA 541-0045, JP
- (72) Inventor - OKAMOTO, KAZUYA - UENO, TATSUHIKO - HATO, YOSHIO - HAKOGI, TOSHIKAZU - MAJIMA, SHOHEI
- (74) Agente/s 1362, 438
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



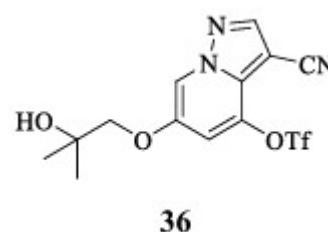
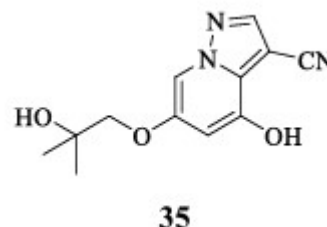
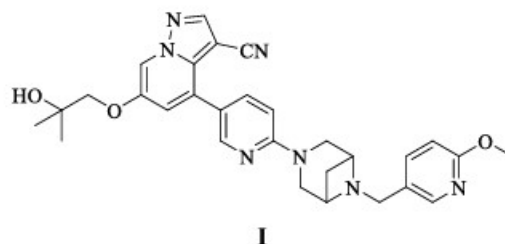
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113758B1
- (21) Acta N° P 20180102928
- (22) Fecha de Presentación 10/10/2018
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 10/10/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris US 62/570,565 10/10/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 471/04, 471/08, 519/00
- (54) Título - PROCESO PARA LA PREPARACIÓN DE 6-(2-HIDROXI-2-METILPROPOXI)-4-(6-(6-((6-METOXIPIRIDIN-3-IL)METIL)-3,6-DIAZABICICLO[3.1.1]HEPTAN-3-IL)PIRIDIN-3-IL)PIRAZOLO[1.5-A]PIRIDINA-3-CARBONITRIL
- (57) REIVINDICACIÓN

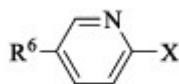
1. Un proceso para preparar un compuesto de Fórmula I, SIGUE FÓRMULA 1, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, estando dicho proceso caracterizado porque comprende: a) tratar un compuesto de fórmula 35, SIGUE FÓRMULA 2, o una sal del mismo con un primer reactivo de triflación para formar un compuesto de fórmula 36, SIGUE FÓRMULA 3, o una sal del mismo; b) tratar el compuesto de fórmula 36 o una sal del mismo con un

compuesto de fórmula 12, SIGUE FÓRMULA 4, o una sal del mismo, en donde X representa un halógeno o un sulfonato y R⁶ representa un éster o ácido borónico con el átomo de boro como el punto de unión al anillo de piridina del compuesto 12, en presencia de un tercer catalizador que comprende un metal para formar el compuesto de fórmula 13 o una sal del mismo; SIGUE FÓRMULA 5, c) tratar un compuesto de fórmula 13 o una sal del mismo, en donde X representa un halógeno o un sulfonato, con un compuesto de fórmula 14, SIGUE FÓRMULA 6, o una sal del mismo, en donde R¹ es un grupo protector de amina, para formar el compuesto de fórmula 15 o una sal del mismo; SIGUE FÓRMULA 7, d) tratar un compuesto de fórmula 15 o una sal del mismo, en donde R¹ es un grupo protector de amina, con un agente de desprotección para formar el compuesto de fórmula 16 o una sal del mismo; SIGUE FÓRMULA 8, y e) tratar un compuesto de fórmula 16 o una sal del mismo con 6-metoxinicotinaldehído y un agente reductor para formar el compuesto de Fórmula I o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

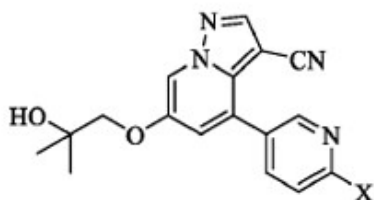
Siguen 11 Reivindicaciones

- (71) Titular - ARRAY BIOPHARMA INC.
3200 WALNUT ST., BOULDER, COLORADO 80301, US
LOXO ONCOLOGY, INC.
LILLY CORPORATE CENTER, INDIANAPOLIS, INDIANA 46285, US
- (72) Inventor - WELDONG LIU - GABRIELLE R. KOLAKOWSKI - TONY P. TANG - CHARLES TODD EARY - STACEY SPENCER - ZACK CRANE - KATELYN CHANDO - SYTVIE ASSELIN - MIKE WELCH - ADAM COOK - ANDREW T. METCALF - DAVID A. MORENO
- (74) Agente/s 195
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

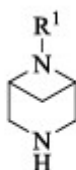




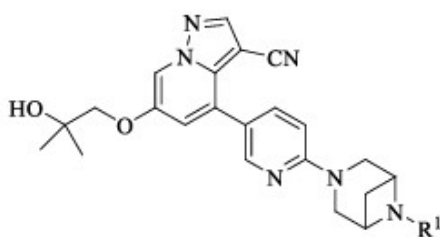
12



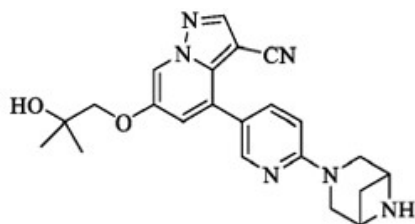
13



14



15



16

(51) Int. Cl. C07D 401/04, 401/14, 413/14, 471/04, 471/10, 498/04; A61K 31/4439, 31/444, 31/4545, 31/506, 31/5377; A61P 11/00, 35/00

(54) Título - DERIVADOS DE BENCIMIDAZOL Y SUS USOS

(57) REIVINDICACIÓN

1 Un compuesto, caracterizado porque es de fórmula I: (I) en donde: p es 0 o 1; cuando p es 0, entonces R¹ es hidrógeno, alquiloC₁₋₆, halógeno o hidroxilo; R² es amino o aminoalquiloC₁₋₄; R³ es hidrógeno; y R⁴ es hidrógeno, alquiloC₁₋₆ o fenilo; o cuando p es 0, entonces R¹ y R³, tomados en combinación, forman un anillo cicloalquiloC₃₋₆ fusionado o un anillo heterociclo de 4 a 6 miembros fusionado con 1 o 2 heteroátomos anulares seleccionados independientemente de N, O o S, cuyo cicloalquilo o heterociclo se encuentra opcionalmente sustituido con amino; R² es hidrógeno, alquiloC₁₋₆ o aminoalquiloC₁₋₄; y R⁴ es hidrógeno; o cuando p es 1, entonces R¹ es NHR^{1a}; R^{1a} es hidrógeno, alquiloC₁₋₄, cicloalquiloC₃₋₇, hidroxialquiloC₁₋₄ o heterocicloalquilo de 4 a 6 miembros con un heteroátomo anular seleccionado de N, O o S; R² es hidrógeno, alquiloC₁₋₄, hidroxialquiloC₁₋₄ o C(O)NH₂; R³ es hidrógeno, halógeno, alquiloC₁₋₄, alcoxiC₁₋₄ o hidroxilo; y R⁴ es hidrógeno, alquiloC₁₋₄ o halógeno; o cuando p es 0 o 1, entonces C(NHR^{1a})R², tomado en combinación, forma un heterocicloalquilo de 4 a 6 miembros espirocíclico; R³ es hidrógeno, halógeno, alquiloC₁₋₄, alcoxiC₁₋₄ o hidroxilo; y R⁴ es hidrógeno o halógeno; o cuando p es 1, entonces, R¹ y R³, tomados en combinación, forman un heterociclo de 4 a 6 miembros fusionado o un carbociclo de 3 a 7 miembros fusionado, cuyo heterociclo comprende un átomo de nitrógeno anular y opcionalmente, 0 o 1 heteroátomos anulares adicionales seleccionados de N, O y S, y cuyo carbociclo se sustituye con amino; y R² es hidrógeno; y R⁴ es hidrógeno, halógeno o hidroxilo; R⁵ representa 1 o 2 sustituyentes independientemente seleccionados de hidrógeno, halógeno, hidroxilo, amino, alquiloC₁₋₆ o alcoxiC₁₋₆ R⁶ es -(CR⁷R⁸)-A; A es un heteroarilo de 5 o 6 miembros, dicho heteroarilo comprende un heteroátomo anular seleccionado de N, O o S y 0, 1 o 2 átomos de nitrógeno anulares adicionales, dicho heteroarilo se encuentra opcionalmente sustituido con 0, 1, 2, 3 o 4 grupos seleccionados independientemente de halógeno, ciano, alquiloC₁₋₆, alquenoC₂₋₆, alquinoC₂₋₆, haloalquiloC₁₋₆, alcoxiC₁₋₆, haloalcoxiC₁₋₆, C(O)NH₂, C(O)NHalquiloC₁₋₆, fenilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros con un heteroátomo anular seleccionado de N, O o S y 0, 1 o 2 átomos de nitrógeno anulares adicionales, en donde el sustituyente heteroarilo o fenilo opcional se sustituye adicionalmente con 0, 1 o 2 alquiloC₁₋₆; o R⁷ es hidrógeno, alquilo C₁₋₄ o amino; R⁸ es hidrógeno o alquiloC₁₋₄; o CR⁷R⁸, en combinación, forma un grupo cicloalcandiilo de 3 a 6 miembros R⁹ es hidrógeno, alquiloC₁₋₆, hidroxialquiloC₁₋₆, haloalquiloC₁₋₆, cianoalquiloC₁₋₆ o heterociclo de 4 a 7 miembros, cuyo heterociclo tiene 1 o 2 heteroátomos anulares seleccionados entre N, O o S, cuyo azufre puede estar opcionalmente oxidado; R¹⁰ es hidrógeno, alquiloC₁₋₆, alquenoC₂₋₆, alquinoC₂₋₆, haloalquiloC₁₋₆ o cicloalquilo C₃₋₇ en donde cada alquilo o cicloalquilo se sustituye opcionalmente con

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR113781B1

(21) Acta N° P 20180103064

(22) Fecha de Presentación 19/10/2018

(24) Fecha de Resolución 17/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 19/10/2038

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/671,090

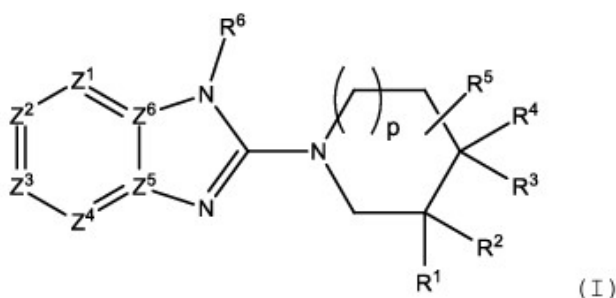
14/05/2018; US 62/574,465 19/10/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026

ciano, halógeno, hidroxilo, alcoxiC₁₋₆, S(O)_qalquiloC₁₋₆, heterociclo de 4 a 6 miembros con 1 o 2 heteroátomos anulares seleccionados de N, O o S o heteroarilo de 5 o 6 miembros con 1 heteroátomo anular seleccionado de N, O o S y 0, 1 o 2 átomos de nitrógeno anulares adicionales; o NR⁹R¹⁰, en combinación, forma un heterociclo de 4 a 9 miembros monocíclico o bicíclico con un átomo de nitrógeno anular y 0 o 1 heteroátomos anulares adicionales seleccionados de N, O o S, dicho azufre anular se puede oxidar opcionalmente, dicho heterociclo se sustituye opcionalmente con 0, 1 o 2 sustituyentes seleccionados de halógeno, oxo, hidroxilo, ciano, alquiloC₁₋₆, haloalquiloC₁₋₆, hidroxialquiloC₁₋₆, alcoxiC₁₋₆, S(O)_qalquiloC₁₋₆, CO₂H, C(O)alquiloC₁₋₆ o C(O)NH₂; q es 0, 1 o 2; Z¹ es N o CR¹¹; Z² es N o CR¹²; Z³ es N o CR¹³; Z⁴ es N o CR¹⁴; cada Z⁵ y Z⁶ es independientemente N o C; en donde 0, 1 o 2 de Z¹, Z², Z³, Z⁴, Z⁵ y Z⁶ son N; cada R¹¹, R¹², R¹³ y R¹⁴ se selecciona independientemente del grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, alquiloC₁₋₆, alquenoC₂₋₆, alquinoC₂₋₆, alcoxiC₁₋₆, haloalquiloC₁₋₆, haloalcoxiC₁₋₆, cicloalquiloC₃₋₇, ciano, SO₂alquiloC₁₋₆, fenilo y heterociclo de 5 o 6 miembros aromático, saturado o parcialmente insaturado con 1 o 2 heteroátomos anulares seleccionados independientemente de N, O y S, dicho heterociclo se encuentra opcionalmente sustituido con 1 o 2 sustituyentes seleccionados independientemente de alquiloC₁₋₆ y halógeno; o una sal farmacéuticamente aceptable de este; y siempre que los compuestos de Fórmula I no incluyan 1-[7-fluoro-6-metoxi-1-[[2-(trifluorometil)fenil]metil]-1H-benzimidazol-2-il]-3-piperidinamina.

Siguen 14 Reivindicaciones

- (71) Titular - TEIJIN PHARMA LIMITED
2-1 KASUMIGASEKI, 3-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-0013, JP
- (72) Inventor - BARTBERGER, MICHAEL D. - CHAKKA, NAGASREE - GAO, HUA - GUZMAN-PEREZ, ANGEL - HORNE, DANIEL B. - HUA, ZHAO - KIEFFER, MADELEINE - LIN, DANIEL C. H. - MILGRAM, BENJAMIN CHARLES - PANTELEEV, JANE - SCHENKEL, LAURIE - STELLWAGEN, JOHN - WEISS, MATHEW - WHITE, RYAN D. - ZHAO, WEL
- (74) Agente/s 195
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(I)

- (22) Fecha de Presentación 19/10/2018
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 19/10/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris GB 1717260.2 20/10/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 471/04; A61K 31/444; A61P 37/02
- (54) Título - COMPUESTOS NOVEDOSOS Y COMPOSICIONES FARMACÉUTICAS DE LOS MISMOS PARA EL TRATAMIENTO DE TRASTORNOS INFLAMATORIOS
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un compuesto de acuerdo en la fórmula I (FORMULA I) en donde Cy es fenilo, o heteroarilo de 5 a 6 miembros que comprende uno, dos o tres átomos de N; L₁ es un enlace simple, -O-, -C(=O)O-, -S(O)₂-, -NR^{6a}-, -C(=O)NR^{6b}-, -S(O)₂NR^{6c}-, -C(=O)NR^{6d}S(O)₂-; R¹ es: H, alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido con uno o más seleccionados independientemente de OH, halo, alcoxi C₁₋₄, -NR^{7a}R^{7b}, -C(=O)OH-, -C(=O)NR^{7c}R^{7d}, -C(=O)Oalquilo C₁₋₄, o heterocicloalquilo monocíclico de 4-8 miembros que comprende uno, dos o tres heteroátomos seleccionados independientemente de N, S y O; cicloalquilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido con uno o más OH, alcoxi C₁₋₄, o heterocicloalquilo bicíclico monocíclico o espirobicíclico o puentado o fusionado de 4 a 9 miembros que comprende uno, dos o tres heteroátomos seleccionados independientemente de N, S y O; dicho heterocicloalquilo está opcionalmente sustituido con uno o más grupos R¹¹ seleccionados independientemente; cada R¹¹ es independientemente: OH, CN, halo, oxo, -NR^{8a}R^{8b}, cicloalquilo C₃₋₇, alquilo C₁₋₄ opcionalmente sustituido con uno o más seleccionado independientemente de halo, OH, alcoxi C₁₋₄, -NR^{9a}R^{9b}, alcoxi C₁₋₄ opcionalmente sustituido con un alcoxi C₁₋₄, heterocicloalquilo monocíclico de 4-7 miembros que comprende uno, dos o tres heteroátomos seleccionados independientemente de N, S y O, -C(=O)Oalquilo C₁₋₄, o -NR^{8c}C(=O)Oalquilo C₁₋₄; R² es halo, CN, o alquilo C₁₋₄; el subíndice n es 0, o 1; L² es O, o -NR⁴-, R³ es alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido con uno o más seleccionados independientemente de halo, o cicloalquilo C₃₋₇, - Fenilo sustituido con un grupo R^{5a} y uno o dos grupos R^{5b} seleccionados independientemente, - heteroarilo de 6 miembros que comprende uno o dos átomos de N, sustituido con un grupo R^{5a} y uno o dos grupos R^{5b} seleccionados independientemente, - heterocicloalquilo monocíclico o fusionado, puentado o espiro bicíclico de 4 a 10 miembros que comprende uno o dos heteroátomos seleccionados independientemente de N, S y O, opcionalmente sustituidos con uno, dos o tres grupos seleccionados independientemente de R^{5a} y R^{5b}, o - cicloalquilo monocíclico o fusionado, puentado o espiro bicíclico de 4-10 miembros, opcionalmente sustituido con uno, dos o tres grupos seleccionados independientemente de R^{5a} y R^{5b}, R⁴ es - H, - alquilo C₁₋₄ opcionalmente sustituido con uno o más seleccionados independientemente de OH o alcoxi C₁₋₄ o - cicloalquilo C₃₋₇; R^{5a} es -CN, -SO₂-alquilo C₁₋₄, o -CF₃; cada R^{5b} se selecciona independientemente de halo, alquilo C₁₋₄ y cicloalquilo C₃₋₇; cada R^{7a} y R^{7b} se seleccionan independientemente de - H, y - alquilo C₁₋₄

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113784B1
- (21) Acta N° P 20180103068

opcionalmente sustituido con uno $-NR^{10a}R^{10b}$; y cada R^{6a} , R^{6b} , R^{6c} , R^{6d} , R^{7c} , R^{7d} , R^{8a} , R^{8b} , R^{8c} , R^{9a} , R^{9b} , R^{10a} , y R^{10b} se selecciona independientemente de H, y alquilo C_{1-4} ; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o un solvato o el solvato de una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

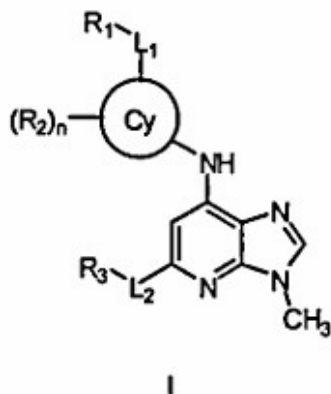
Siguen 14 Reivindicaciones

(71) Titular - GALAPAGOS NV.

GENERAAL DE WITTELAAN L11 A3, 2800 MECHELEN, BE

(74) Agente/s 563, 195

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR113888B1

(21) Acta N° P 20180103353

(22) Fecha de Presentación 15/11/2018

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 15/11/2038

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/587,935 17/11/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. C07D 498/14, 487/14; A61K 31/4162, 31/5377; A61P 35/00, 35/02

(54) Título - DERIVADOS DE INDOL MACROCÍCLICOS SUSTITUIDOS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto, caracterizado porque se selecciona entre: (FÓRMULA) y una sal farmacéuticamente aceptable de los mismos.

Siguen 9 Reivindicaciones

(71) Titular - THE BROAD INSTITUTE, INC.

415 MAIN STREET, CAMBRIDGE, MASSACHUSETTS 02142, US

BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT

MULLERSTRASSE 178, 13353 BERLIN, DE

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

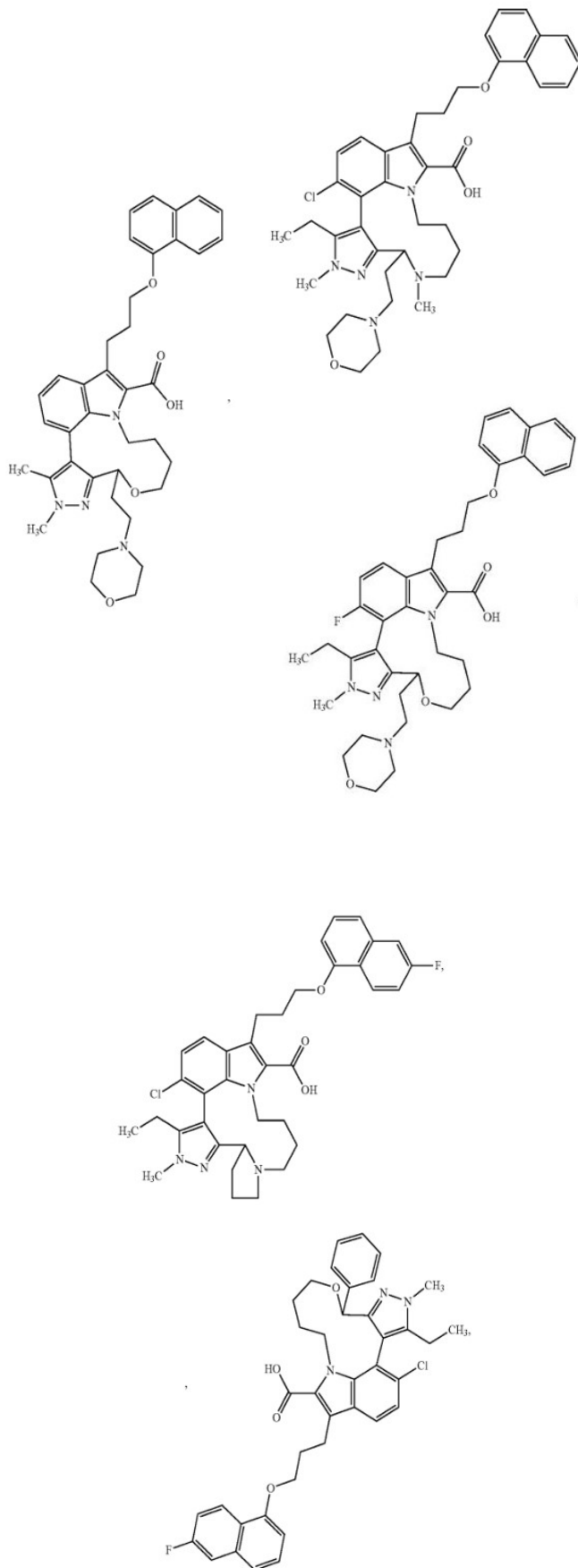
KAISER-WILHELM-ALLEE 1, 51373 LEVERKUSEN, DE

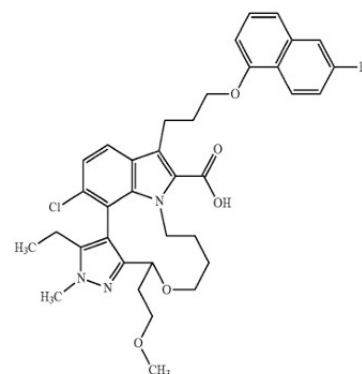
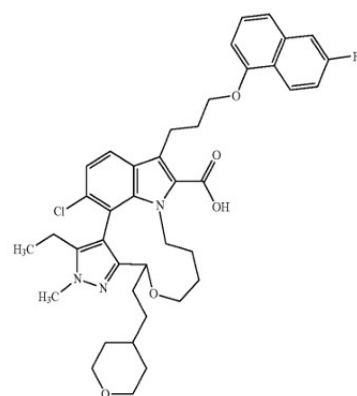
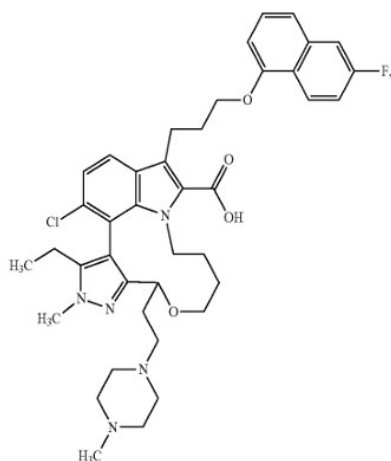
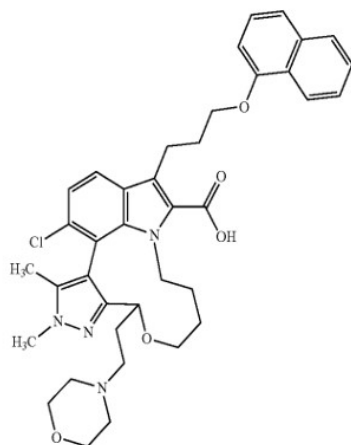
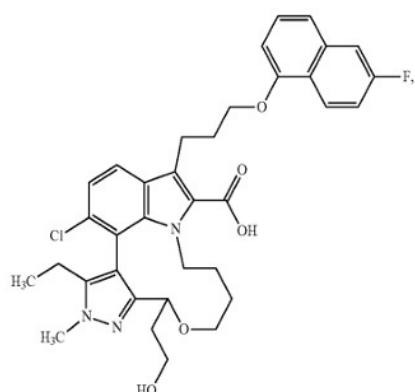
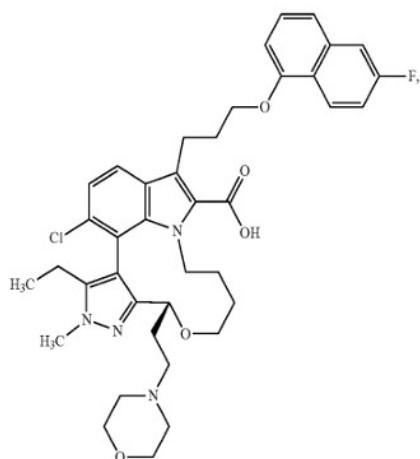
(72) Inventor - DR. THEDE, KAI - DR. MENGEL, ANNE - DR. CHRIST, CLARA - DR. KUHNKE, JOACHIM - DR. JOHANNES, SARAH ANNA LIESA - DR. BUCHGRABER, PHILIPP - DR. KLAR, ULRICH - DR. SACK, ULRIKE - DR. KAULFUSS, STEFAN - DR. FERNANDEZ-MONTALVAN, AMAURY ERNESTO - DR. WERBECK, NICOLAS - DR. MÖNNING, URSULA - NOWAK-REPPPEL, KATRIN - DR. WITTRÖCK, SVEN - MCKINNEY, DAVID - SERRANO-WU, MICHAEL H. - LEMKE, CHRIS - FITZGERALD, MARK - NASVESCHUK, CHRISTOPHER - LAZARSKI, KIEL - FERRARA, STEVAN JAMES - FURST, LAURA - WEI,

GUO - MCCARREN, PATRICK RYAN - HARVEY, REBECCA ANN

(74) Agente/s 1975, 734

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026





(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113534B1

(21) Acta N° P 20180103417

(22) Fecha de Presentación 22/11/2018

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 22/11/2038

(30) Prioridad convenio de Paris GB 1719447.3 23/11/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. A61K 39/00, 39/395; A61P11/00, 17/00; C07K 16/24

(54) Título - UNA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA Y UN MÉTODO PARA PREPARARLA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende: a. de 120 mg/ml a 180 mg/ml de un anticuerpo, o un fragmento de unión al antígeno de este, que se une específicamente a IL-17A humana e IL-17F humana y que tiene una región variable de cadena pesada que comprende la SEQ ID NO: 1 y una región variable de cadena liviana que comprende la SEQ ID NO: 2; b. de 40 mM a 90 mM de acetato; c. de 160 mM a 300 mM de glicina; d. de 0,02% a 0,06% de polisorbato 80 y; que tiene un pH de 4,6 a 5,5.

Siguen 9 Reivindicaciones

(71) Titular - UCB BIOPHARMA SRL
ALLÉE DE LA RECHERCHE 60, B-1070 BRUSSELS, BE

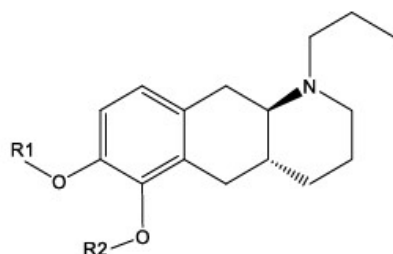
(72) Inventor - DURRAN, SANDRINE - YATES, ANDREW JEFFREY

(74) Agente/s 108

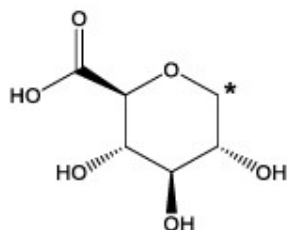
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

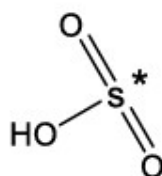
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113908B1
- (21) Acta N° P 20180103436
- (22) Fecha de Presentación 23/11/2018
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 23/11/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris DK PA 2017 00674
24/11/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 405/12, 405/14; A61K 31/473; A61P 25/00
- (54) Título - NUEVOS PROFÁRMACOS DE CATECOLAMINA PARA USO EN EL TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD DE PARKINSON
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un compuesto de acuerdo con la fórmula (Id), SIGUE FÓRMULA 1, caracterizado porque R¹ es H y R² está seleccionado de uno de los sustituyentes (i) y (ii) que figuran más adelante; o R¹ está seleccionado de uno de los sustituyentes (i) y (ii) que figuran más adelante y R² es H; o R¹ y R² están ambos representados por el sustituyente (i) que figura más adelante; o R¹ y R² están ambos representados por el sustituyente (ii) que figura más adelante; o R¹ es sustituyente (i) y R² es sustituyente (ii); o R¹ es sustituyente (ii) y R² es sustituyente (i); SIGUEN FÓRMULAS 2 Y 3, donde * indica el punto de unión; y donde el átomo de carbono en el punto de unión en el sustituyente (i) está en la configuración S; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
- Siguen 12 Reivindicaciones
- (71) Titular - H. LUNDBECK A/S
OTTILIAVEJ 9, VALBY 2500, DK
- (74) Agente/s 195
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(Id)



(i)



(ii)

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113839B1

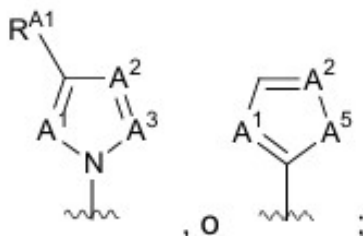
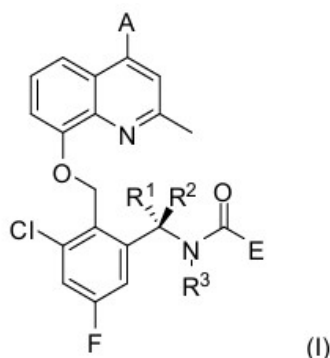
- (21) Acta N° P 20180103444
- (22) Fecha de Presentación 23/11/2018
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 23/11/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris EZ 172036758 24/11/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 401/04, 401/14, 405/14, 413/14, 417/14; A61K 31/4709, 31/5377; A61P 11/06, 25/28, 29/00
- (54) Título - COMPUESTOS ANTAGONISTAS DEL RECEPTOR B2 DE BRADIQUININA
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un compuesto de fórmula general (I): SIGUE FÓRMULA 1, o una de sus sales, en la que A representa un grupo: SIGUEN FÓRMULAS 2 Y 3; A¹ es N, o CH o C-CH₃; A² es N o C-R^{A2}; A³ es N o C-R^{A3}; A⁵ es N-R^{A5}; R^{A1} representa un átomo de hidrógeno o un grupo metilo; R^{A2} representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, CN, NH₂, o alquilo (C₁₋₃); R^{A3} representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno o alquilo (C₁₋₃); R^{A5} representa un átomo de hidrógeno o un grupo alquilo (C₁₋₃); R¹ representa un grupo alquilo (C₁₋₃) que puede estar sustituido con uno o más grupo(s), idénticos o diferentes, seleccionados entre un átomo de deuterio, y OH; R² representa un átomo de hidrógeno o un átomo de deuterio; R³ representa un átomo de hidrógeno, o un grupo alquilo (C₁₋₃); E representa CRE¹RE²RE³ o Hce; Hce representa un heterociclo monocíclico, parcialmente insaturado o aromático, que tiene de 3 a 5 átomos de C y de 1 a 3 átomos de N; de 3 a 5 átomos de C, 1-2 átomo(s) de N y 1 átomo de O; o de 3 a 5 átomos de C, 1-2 átomo(s) de N y 1 átomo de S; en donde dicho heterociclo está no sustituido o puede estar monosustituido, disustituido o trisustituido, en cada ocasión independientemente, con un átomo de halógeno, OH, alquilo (C₁₋₃), haloalquilo (C₁₋₃), alcoxi (C₁₋₃), haloalcoxi (C₁₋₃) y/u =O; G representa un grupo alquilo (C₁₋₆), en el que de 1 a 7 átomos de H pueden, en cada ocasión independientemente, estar sustituidos con un átomo de halógeno, OR^{G1}, CN, NR^{G2}R^{G3} o cicloalquilo (C₃₋₆), y/o en el que un grupo CH₂, o dos grupos CH₂ no adyacentes, pueden estar sustituidos con O, C(O), OC(O), C(O)O, o C(O)NH; R^{G1}, R^{G2} y R^{G3}, cada uno independientemente entre sí, representan un átomo de hidrógeno, un grupo alquilo (C₁₋₄), haloalquilo (C₁₋₄), hidroxialquilo (C₁₋₄), o heteroalquilo (C₁₋₄); R^{E1} y R^{E2}, cada uno independientemente entre sí, representan un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, o G; o R^{E1} y R^{E2} tomados juntos forman =O o Cyc; R^{E3} representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, G, OG u OH; y Cyc representa un grupo cicloalquilo mono cíclico, saturado o parcialmente insaturado de 3 a 10 miembros o un grupo heterocicloalquilo de 4 a 10 miembros que tiene de 1 a 3 heteroátomo(s) cada uno independientemente entre sí, seleccionados de N, O o S, dicho grupo cicloalquilo o heterocicloalquilo está no sustituido o puede estar monosustituido, disustituido, trisustituido, o tetrasustituido, en cada ocasión independientemente con un átomo de halógeno, OH, alquilo (C₁₋₃), haloalquilo (C₁₋₃), alcoxi (C₁₋₃), haloalcoxi (C₁₋₃) y/u =O.
- Siguen 10 Reivindicaciones
- (71) Titular - PHARVARIS NETHERLANDS B.V.

LEIDEN BIOSCIENCE PARK, J.H. OOTWEG 21, 2333 CH LEIDEN, NL

(72) Inventor - CHRISTOPH GIBSON - JOERN SAUPE - HORST-DIETER AMBROSI - LARS OLE HAUSTEDT

(74) Agente/s 637

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113867B1

(21) Acta N° P 20180103524

(22) Fecha de Presentación 03/12/2018

(24) Fecha de Resolución 17/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 03/12/2038

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/595,054
05/12/2018; US 62/593,776 01/12/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026

(51) Int. Cl. C07K 16/24; A61K 39/395, 47/68; A61P 19/02, 37/00

(54) Título - AGONISTA DEL RECEPTOR DE GLUCOCORTICOIDES E INMUNOCONJUGADOS DE ESTE

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un conjugado de anticuerpo-fármaco caracterizado porque comprende: (a) un anticuerpo anti-TNF α que comprende una cadena pesada expuesta como la SEQ ID NO: 3 y una cadena ligera expuesta como la SEQ ID NO: 4; y (b) un agonista del receptor de glucocorticoides que comprende un radical representado por la fórmula: (sigue fórmula 1) donde el anticuerpo está conjugado con el agonista del receptor de glucocorticoides a través de un conector representado por la fórmula: (sigue fórmula 2).

Siguen 5 Reivindicaciones

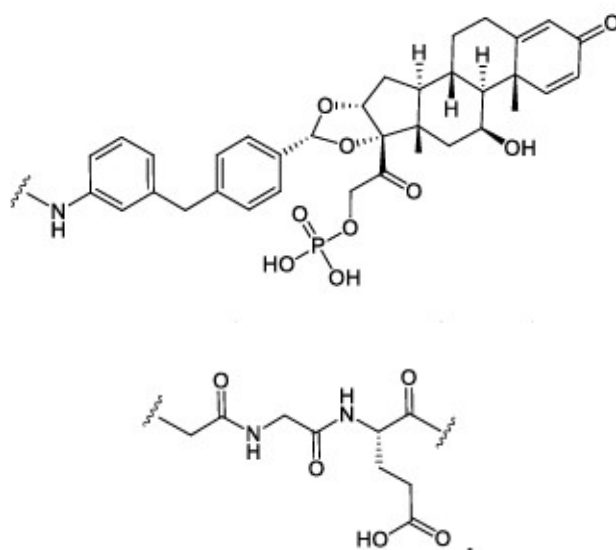
(71) Titular - ABBVIE INC.

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

(72) Inventor - ADRIAN HOBSON - MICHAEL MCPHERSON - WENDY WAEGELL - CHRISTIAN GOESS - AXEL HERNANDEZ JR. - LU WANG - MARVIN, CHRISTOPHER C. - SANTORA, LING C.

(74) Agente/s 2246

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113933B1

(21) Acta N° P 20180103643

(22) Fecha de Presentación 13/12/2018

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 13/12/2038

(30) Prioridad convenio de Paris HU P1700521 15/12/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. C07D 223/06, 223/10, 487/04, 487/14; A61K 31/55; A61P 25/00, 25/24

(54) Título - COMPUESTOS ANTAGONISTAS DEL RECEPTOR DE VASOPRESINA V1a QUE TIENEN UN ARMAZÓN DE 5,6-DIHIDRO-4H-[1,2,4]TRIAZOLO[4,3-a][1]BENZAZEPINA E INTERMEDIARIOS DE LOS MISMOS

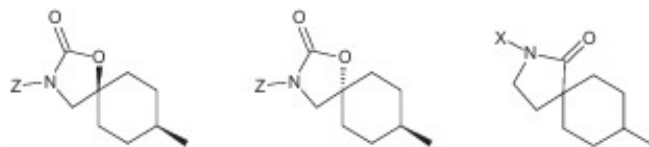
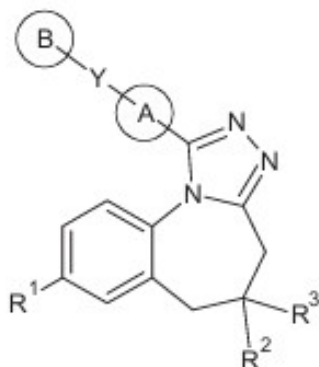
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto, caracterizado porque es de fórmula general (I) (FÓRMULA) en donde el anillo A es un grupo carbocíclico saturado de 4 a 6 miembros, o un heterociclo saturado de 4 a 7 miembros que contiene 1 o 2 N unidos mediante un anillo de nitrógeno a Y o al anillo de triazol del núcleo de 5,6-dihidro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1]benzazepina; en B-Y, Y es -O-, -C(O)-, -CH₂-, -NH-, -CH₂-N(R¹⁸)- o enlace y el anillo B es un grupo mono-heteroarilo de 6 miembros, un grupo mono-heteroarilo de 6 miembros sustituido con uno o más grupos C₁₋₄ alquilo, C₁₋₄ alcoxi, grupos oxo o halógenos, un heterociclo monocíclico saturado de 5 a 6 miembros, que contiene 1 o 2 heteroátomos seleccionados de O, S o N, o un heterociclo monocíclico saturado de 5 a 6 miembros que contiene 1 o 2 heteroátomos seleccionados de O, S o N sustituido con uno o más grupos alquilo C₁₋₄, C₁₋₄ alcoxi, grupos oxo o halógenos; o B-Y representa conjuntamente -N(CH₃)₂, C(O)OC₁₋₄alquilo, C₁₋₃ alquilo, trifluorometilo, grupo alcoxi C₁₋₂ o flúor; o B-Y-A- representa conjuntamente un 3H-espiro[2-benzofuran-1,4'-piperidin-1'-ilo]; o grupo (FÓRMULA); o grupo

(FÓRMULA); o grupo (FÓRMULA); R^1 es un hidrógeno, flúor, cloro, bromo, metilo, metoxi, CF_3 o CN; R^2 es un hidrógeno; R^3 es NR^4R^5 , grupo OR^6 o flúor; o R^2 y R^3 conjuntamente representan grupo $-O-(CH_2)_m-O-$, oxo o $=N-OH$; R^4 y R^5 es independientemente un hidrógeno; C_{1-4} alquilo, C_{2-4} alquilo sustituido con OH, flúor, ciclopropilo, fenilo sustituido con flúor o grupo NR^8R^9 ; Cy^1 ; $C(O)R^7$; $-S(O)_2R^{10}$ o grupo C_{2-4} alquinilo; o R^4 y R^5 tomados junto con el N al cual están unidos forman un grupo heterociclilo saturado de 4 a 6 miembros que contiene 1 O y 1 N, o 1 N; R^6 es un hidrógeno; C_{1-4} alquilo, C_{1-2} alquilo sustituido con grupo OH, Cy^2 , C_{1-2} alcoxi, $-S(O)_2-C_{1-2}$ alquilo o $NR^{11}R^{12}$; $C(O)R^{13}$; grupo $Si(CH_3)_2-t$ -butilo o C_{2-4} alquinilo; R^7 es un C_{1-4} alquilo, C_{1-3} alquilo sustituido con OH, C_1 alquilo sustituido con CN, trifluorometilo, bencilo, C_1 alquilo sustituido con grupo $NR^{11}R^{12}$; grupo terc-butoxi, C_2 alqueno, Cy^3 o $N(CH_3)_2$; R^8 y R^9 son independientemente un hidrógeno, grupo metilo, o $C(O)OR^{21}$; R^{10} es un grupo metilo, o $NR^{14}R^{15}$; R^{11} y R^{12} son independientemente un hidrógeno o grupo metilo; R^{13} es un metilo, C_1 alquilo sustituido con grupo CN o $NR^{19}R^{20}$, o Cy^3 ; R^{14} y R^{15} son independientemente un hidrógeno o grupo metilo; R^{16} y R^{17} son independientemente un hidrógeno, C_{1-4} alquilo, arilo o arilo sustituido con uno o más grupos C_{1-4} alquilo; C_{1-4} alcoxi, oxo o halógenos; R^{18} es un hidrógeno o grupo metilo; R^{21} es un grupo ter-butilo; R^{19} y R^{20} son un grupo metilo; Cy^1 es un grupo carbocíclico saturado de 4 a 6 miembros; un grupo carbocíclico saturado de 4 a 6 miembros sustituido con flúor, un grupo heterociclilo saturado de 4 a 7 miembros que contiene 1 O, o un grupo mono-heteroarilo de 6 miembros que contiene 1 o 2 N; Cy^2 es un grupo ciclopropil; Cy^3 es un fenilo, un fluorofenilo, un grupo carbocíclico saturado de 3 a 6 miembros, un grupo carbocíclico saturado de 3 a 6 miembros sustituido con flúor, o un grupo heterociclilo saturado de 4 a 6 miembros que contiene 1 O o 1 N; X es un isopropilo; Z es un grupo metilo; m es 2, 3, o 4, y las sales de los mismos.

Siguen 6 Reivindicaciones

- (71) Titular - RICHTER GEDEON NYRT.
GYÖMRÖI ÚT 19-21, BUDAPEST H-1103, HU
- (72) Inventor - DR. BASKA, FERENC - DR. BOZÓ, ÉVA - DR. BATA, IMRE - DR. SZODINÉ KORDAS, KRISZTINA - VUKICS, KRISZTINA
- (74) Agente/s 2306
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



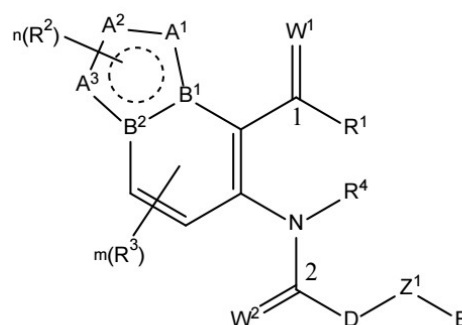
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR113990B1
- (21) Acta N° P 20180103736
- (22) Fecha de Presentación 19/12/2018
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 19/12/2038
- (30) Prioridad convenio de Paris IN 201711045942
20/12/2017
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 471/04, 498/14, 487/04; A01N 43/90;
A01P 7/02, 7/04, 15/00.
- (54) Título - PIRAZOLOPIRIDINA-DIAMIDAS, EXCLUIDA SU APLICACIÓN TERAPÉUTICA EN HUMANOS O ANIMALES, UNA COMPOSICIÓN Y MÉTODO QUE COMPRENDE LAS MISMAS PARA CONTROLAR O PREVENIR INSECTOS Y/O PLAGAS DE ÁCAROS Y PROCESOS PARA PREPARARLAS
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un compuesto de la Fórmula (I), donde queda excluida su aplicación terapéutica en humanos o animales, (FORMULA) caracterizado porque; A^1 es N; A^2 y A^3 son C; B^1 es N; B^2 es C; R^1 es $NR^{10}R^{11}$; R^{10} se selecciona del grupo que consiste en hidrógeno, C_{1-6} alquilo, C_{2-6} alqueno, C_{2-6} alquinilo, C_{3-8} cicloalquilo, C_{3-8} cicloalquilo- C_{1-6} alquilo, C_{1-6} haloalquilo, C_{3-6} halocicloalquilo, C_{1-6} alcoxi y C_{1-6} haloalcoxi; R^{11} se selecciona del grupo que consiste en hidrógeno, C_{1-6} alquilo, C_{2-6} alqueno, C_{2-6} alquinilo, C_{3-12} anillo mono, o bi, o tri-carbociclilo o sistema de anillos, C_{3-8} cicloalquilalquil, y C_{3-6} heterociclilo; dicho anillo heterociclilo comprende uno o más heteroátomos seleccionados de N, O y $S(O)_{0-2}$; y uno o más C del anillo heterociclilo puede ser sustituido con $C(=O)$, $C(=S)$ y o $C(=NR^{19})$; dicho anillo heterociclilo puede ser sustituido opcionalmente con uno o más R^{16a} ; cada R^{10} y R^{11} puede ser independiente y opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes seleccionados del grupo que consiste en halógeno, ciano, nitro, hidroxilo, C_{1-6} alquilo, C_{3-8} cicloalquilo, C_{3-6} heterociclilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} haloalcoxi, C_{1-6} alquiltio, C_{1-6} alquilsulfonilo, C_{1-6} alquilsulfonilo, C_{1-6} alcoxycarbonilo, y un anillo heteroaromático de 5 o 6 miembros; anillo heterociclilo y anillo heteroaromático de 5 o 6 miembros puede ser sustituido opcionalmente con uno o más sustituyentes seleccionados independientemente del grupo que consiste en C_{1-6} alquilo, C_{1-6} haloalquilo, halógeno, ciano, y C_{1-6} alcoxi; o R^{10} y R^{11} junto con el átomo de N al que están unidos pueden formar a anillo heterociclilo de 3 a 8 miembros; dicho anillo heterociclilo comprende uno o más heteroátomos seleccionados de N, O y $S(O)_{0-2}$; y uno o más C del anillo heterociclilo puede ser sustituido con $C(=O)$ o $C(=S)$ o $C(=NR^{19})$; dicho anillo

heterociclilo puede ser sustituido opcionalmente con uno o más del sustituyente R^{16b} ; en el que R^{16a} , R^{16b} y R^{16c} son seleccionados independientemente del grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, ciano, nitro, hidroxilo, C_{1-6} alquilo, C_{3-8} cicloalquilo, C_{3-8} cicloalquilalquil, C_{1-6} haloalquilo, C_{1-6} alcoxilalquilo, C_{1-6} hidroxialquilo, C_{3-6} halocicloalquilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} haloalcoxi, C_{1-6} alquiltio, C_{1-6} haloalquiltio, C_{1-6} haloalquilsulfinilo, C_{1-6} haloalquilsulfonylo, C_{1-6} alquilsulfinilo, C_{1-6} alquilsulfonylo, C_{1-6} alquilamino, C_{1-6} dialquilamino, y C_{3-6} cicloalquilamino; R^1 es (FORMULA), R^{12} y R^{13} son seleccionados independientemente del grupo que consiste en hidrógeno, C_{1-10} alquilo, y C_{3-8} cicloalquilo, en el que R^{12} y R^{13} puede ser sustituido opcionalmente con uno o más R^e , cada R^e se selecciona del grupo que consiste en halógeno, ciano, nitro, hidroxilo, y tio, W^1 y W^2 son iO; cada R^2 y R^3 son seleccionados independientemente del grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} haloalquilo, C_{1-6} alcoxi y C_{1-6} haloalcoxi; "n" es un número entero que va de 0 a 2; "m" es un número entero que va de 0 a 2; R^4 se selecciona del grupo que consiste en hidrógeno, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilcarbonilo y C_{1-6} alcocarbonilo; D se selecciona del grupo que consiste en: (FORMULA) en el que; el enlace a la izquierda está unido a Z^1 y el enlace a la derecha está unido a carbono marcado con 2, o el enlace a la derecha está unido a Z^1 y el enlace a la izquierda está unido a carbono marcado con 2; y R^8 se selecciona del grupo que consiste en hidrógeno, C_{1-6} alquilo y halógeno; R^9 se selecciona de un anillo heteroaromático de 5 o 6 miembros, el cual es opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes seleccionados independientemente del grupo que consiste en halógeno, C_{1-6} alquilo, C_{3-8} cicloalquilo, C_{1-6} haloalquilo, ciano, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} haloalcoxi, C_{1-6} alquiltio, C_{1-6} alquilsulfinilo, y C_{1-6} alquilsulfonylo; Z^1 es un enlace directo o CR^6R^7 o O; R^6 y R^7 son seleccionados independientemente del grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, ciano, hidroxilo, formilo, C_{1-6} alquilo, C_{2-4} alqueno, C_{2-4} alquino, C_{1-6} haloalquilo, C_{2-6} haloalqueno, C_{2-4} haloalquino, C_{1-6} alcoxilalquilo, C_{1-6} alquiltioalquilo, C_{1-6} alquilsulfinilalquilo, C_{1-6} alquilsulfonylalquilo, C_{1-6} alquilcarbonilo, C_{1-6} haloalquilcarbonilo, C_{1-6} alcocarbonilo, C_{1-6} alcocarbonilo- C_{1-6} -alquilo, C_{1-6} alquilaminocarbonilo, C_{1-6} alquiltio, C_{1-6} haloalquiltio, C_{1-6} alquilsulfinilo, C_{1-6} haloalquilsulfinilo, dialquilaminocarbonilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} haloalcoxi, C_{3-8} cicloalquilo, C_{3-8} cicloalquilalquil, C_{1-6} alquilsulfonylo y C_{1-6} haloalquilsulfonylo; R^{18} y R^{19} son seleccionados independientemente del grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, C_{1-6} alquilo, C_{3-8} cicloalquilo, C_{3-8} cicloalquilalquil, C_{1-6} haloalquilo, C_{1-6} alcoxi, y C_{1-6} alquilsulfonylo; E se selecciona del grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, C_{1-6} alquilo, C_{3-6} cicloalquilo, C_{1-6} haloalquilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} haloalcoxi, y C_{3-6} heterociclilo; dicho anillo heterociclilo comprende uno o más heteroátomos seleccionados de N, O y S(O)₀₋₂; dicho anillo heterociclilo puede ser sustituido opcionalmente con uno o más R^{16c} ; o E se selecciona entre un anillo heteroaromático de 5 o 6 miembros en el que los heteroátomos en el anillo heteroaromático

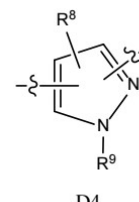
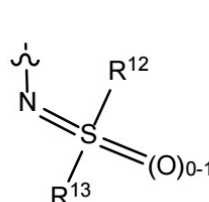
se pueden seleccionar de N, O y S; en el que el anillo heteroaromático puede ser sustituido opcionalmente con hidrógeno, C_{1-6} alquilo, C_{3-8} cicloalquilo, C_{1-6} haloalquilo, halógeno, ciano, carboxilo, aminocarboxilo, nitro, hidroxilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} haloalcoxi, C_{1-6} alquiltio, C_{1-6} alquilsulfinilo, C_{1-6} alquilsulfonylo, C_{1-6} haloalquiltio, C_{1-6} haloalquilsulfinilo, o C_{1-6} haloalquilsulfonylo; o sales, complejos metálicos, N-óxidos, isómeros de los mismos.

Siguen 13 Reivindicaciones

- (71) Titular - PI INDUSTRIES LTD.
UDASAGAR ROAD, UDAIPUR, RAJASTHAN 313001, IN
(72) Inventor - PHANEENDRASAI KARRI - JAGADISH PABBA - MUTHANNA NANDURKA - HARDIK PUROHIT - ANIL KUMAR VERMA - HAGALAVADI M. VENKATESH - ALEXANDER G. M. KLAUSENER
(74) Agente/s 637
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



I



D4

- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR114231B2
(21) Acta N° P 20190100150
(22) Fecha de Presentación 23/01/2019
(24) Fecha de Resolución 17/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 05/04/2037
(30) Prioridad convenio de Paris US 62/461,975 22/02/2017; US 62/461,301 21/02/2017; US 62/319,358 07/04/2016
(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
(51) Int. Cl. C07D 403/14, 405/14, 413/14, 487/22, 493/10, 498/18; C07F 9/09; A61K 31/4184; A61P 35/00, 37/00
(54) Título - COMPUESTO DE AMIDA HETEROCÍCLICO, COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE LO COMPRENDE Y SU USO PARA LA FABRICACIÓN DE UN MEDICAMENTO
(57) REIVINDICACIÓN
1. Un compuesto de amida heterocíclico caracterizado porque es - dihidrogenofosfato de 3-(((E)-6-carbamoi-

3-((E)-4-((E)-5-carbamoyl-2-((1-etil-3-metil-1H-pirazol-5-carbonil)imino)-7-metoxi-2,3-dihidro-1H-benzo[d]imidazol-1-il)but-2-en-1-il)-2-((1-etil-3-metil-1H-pirazol-5-carbonil)imino)-2,3-dihidro-1H-benzo[d]imidazol-4-il)oxi)propilo con la estructura, FÓRMULA 1, y/o - dihidrogenofosfato de (E)-3-((5-carbamoyl-1-(4-(5-carbamoyl-2-(1-etil-3-metil-1H-pirazol-5-carboxamido)-7-metoxi-1H-benzo[d]imidazol-1-il)but-2-en-1-il)-2-(1-etil-3-metil-1H-pirazol-5-carboxamido)-1H-benzo[d]imidazol-7-il)oxi)propilo con la estructura, FÓRMULA 2, o sales farmacéuticamente aceptables de los mismos, o hidratos de los mismos.

Siguen 7 Reivindicaciones

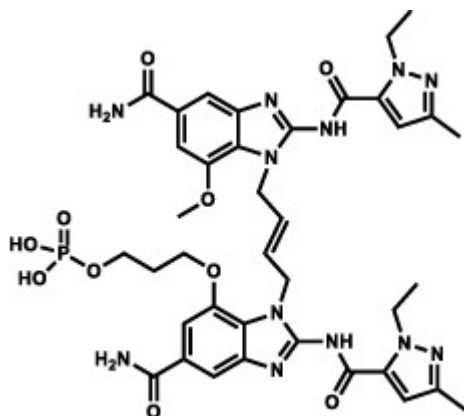
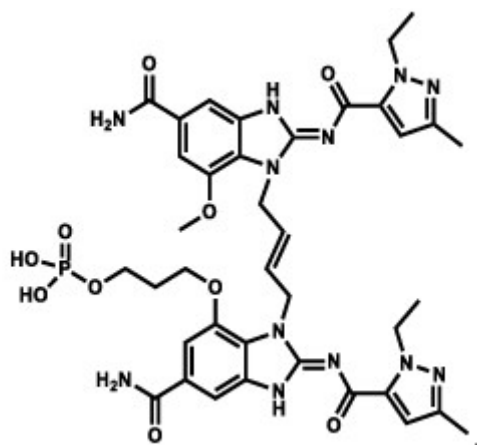
(62) Divisional a la/s patente/s N° AR110463B1

(71) Titular - GLAXOSMITHKLINE INTELLECTUAL PROPERTY DEVELOPMENT LIMITED
GSK MEDICINES RESEARCH CENTRE, GUNNELS WOOD ROAD, STEVENAGE SG1 2NY, GB

(72) Inventor - ADAM CHAMLEY - XIAOYANG DONG - JASON DODSON - MICHAEL DARCY - TERRY HUGHES - JIANXING KANG - YUE LI - YIQIAN LIAN - LARA LEISTER - JOHN MEHLMANN - NEYSA NEVINS

(74) Agente/s 195

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR114355B1

(21) Acta N° P 20190100274

(22) Fecha de Presentación 05/02/2019

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 05/02/2039

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/626,509
05/02/2018; KR 10-2018-0045246 18/04/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. A61K 39/09, 39/385, 47/64; A61P 31/04, 37/04

(54) Título - COMPOSICIÓN DEL CONJUGADO
PROTEÍNA-POLISACÁRIDO MULTIVALENTE
NEUMOCÓCICA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición conjugada multivalente neumocócica con portador mixto, caracterizada porque dicha composición comprende 21 conjugados proteína-polisacárido capsular neumocócicos diferentes y un vehículo fisiológicamente aceptable, donde cada conjugado proteína-polisacárido capsular neumocócico comprende una proteína portadora conjugada con un polisacárido capsular de un serotipo diferente de *Streptococcus pneumoniae*, donde los serotipos de *Streptococcus pneumoniae* se seleccionan entre 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F y 33F, donde la proteína portadora es CRM₁₉₇ o toxoide tetánico, y donde cuatro de los polisacáridos capsulares están conjugados con toxoide tetánico y los restantes polisacáridos capsulares están conjugados con CRM₁₉₇, donde los cuatro polisacáridos capsulares que están conjugados con toxoide tetánico son los serotipos 15B, 22F y dos serotipos seleccionados del grupo que consiste en los serotipos 1, 3 y 5.

Siguen 20 Reivindicaciones

(71) Titular - SANOFI PASTEUR INC.

1 DISCOVEY DRIVE, SWIFTWATER, PENNSYLVANIA 18370, US

SK BIOSCIENCE CO., LTD.

310, PANGYO-RO, BUDANG-GU, SEONGNAM-SI, GYEONGGI-DO 13494, KR

(74) Agente/s 195

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR114394B1

(21) Acta N° P 20190100382

(22) Fecha de Presentación 15/02/2019

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 15/02/2039

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/631,659
17/02/2018; US 62/721,113 22/08/2018; US
62/778,002 11/12/2018; US 62/671,576 15/05/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. C07F 5/025; A61K 31/69; A61P 29/00, 35/00

(54) Título - COMPUESTOS COMO INHIBIDORES DE
ARGINASA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto de fórmula (I) o una sal farmacéuticamente aceptable de este: FÓRMULA 1, caracterizado porque R¹ es -NHR^{1a}; R^{1a} es -H o -C(O)CH(R^{1b})NHR^{1c}; y R^{1b} se selecciona entre -H, -alquilo (C₁₋₄) y CH₂OR^{1d} y R^{1c} es -H; o R^{1b} y R^{1c}, junto con el átomo al que están unidos, forman un anillo heterocíclico de 5 miembros; y R^{1d} es H o -CH₃.

Siguen 16 Reivindicaciones

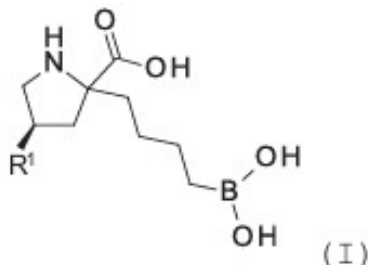
(71) Titular - ASTRAZENeca AB

151 85 SÖDERTÄLJE, SE

(72) Inventor - SCOTT NATHAN MLYNARSKI - TYLER GREBE - SAMEER KAWATKAR - MAURICE RAYMOND VERSCHOYLE FINLAY - IAIN SIMPSON - DEDONG WU - JIANYAN WANG

(74) Agente/s 2306

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR114418B1

(21) Acta N° P 20190100503

(22) Fecha de Presentación 28/02/2019

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 28/02/2039

(30) Prioridad convenio de Paris JP 2018-036307 01/03/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. C07D 403/12; A61K 31/4155; A61P 3/10

(54) Título - COMPUESTO CÍCLICO DE METILACTAMA Y SU UTILIZACIÓN FARMACÉUTICA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto cíclico de metilactama caracterizado porque tiene la siguiente Fórmula [I]: FÓRMULA 1, o una sal aceptable para uso farmacéutico del mismo.

Siguen 7 Reivindicaciones

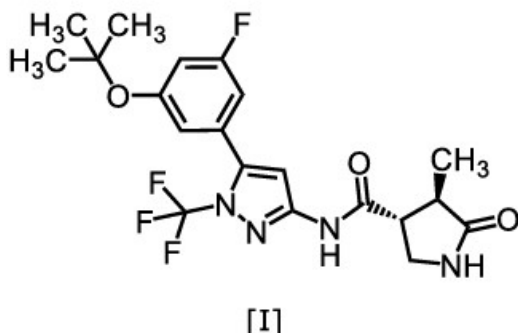
(71) Titular - JAPAN TOBACCO INC.

1-1, TORANOMON 4-CHOME, MINATO-KU, TOKYO 105-6927, JP

(72) Inventor - TOMOYA MIURA - YOSHINORI TAMATANI

(74) Agente/s 438

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR114371B1

(21) Acta N° P 20190100555

(22) Fecha de Presentación 07/03/2019

(24) Fecha de Resolución 10/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 07/03/2039

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/640,276 08/03/2018; US 62/745,873 15/10/2018; US 62/702,230 23/07/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

(51) Int. Cl. C07D 241/20, 241/28, 403/04, 403/08, 403/14, 405/12, 413/14, 413/04, 417/04; A61K 31/497; A61P 35/00, A61P 9/00, 25/28

(54) Título - COMPUESTOS DIÓLICOS DE AMINOPIRAZINA COMO INHIBIDORES DE P13K-γ

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto caracterizado porque es de Fórmula (I): FÓRMULA 1, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; en donde: X¹ es N; R² es C(O)NR^{c1}R^{d1}; R³, R⁴ y R⁵ son cada uno independientemente seleccionado de H y C₁₋₆ alquilo, en donde el C₁₋₆ alquilo está opcionalmente sustituido por 1, 2 o 3 D; R⁶, R⁷ y R⁸ son cada uno independientemente seleccionado de H, D, C₁₋₆ alquilo y C₁₋₆ haloalquilo cada R^{c1} y R^{d1} se selecciona independientemente de H, C₁₋₆ alquilo, C₃₋₁₀ cicloalquilo, heterocicloalquilo de 5-6 miembros, en donde el C₁₋₆ alquilo, C₃₋₁₀ cicloalquilo y heterocicloalquilo de 5-6 miembros de R^{c1} y R^{d1} están cada uno opcionalmente sustituido con 1, 2 o 3 sustituyentes R^A independientemente seleccionados; o, R^{c1} y R^{d1}, junto con el átomo de N al que están unidos, forman un grupo heterocicloalquilo de 5 miembros, en donde el grupo heterocicloalquilo de 5 miembros está opcionalmente sustituido con 1 o 2 sustituyentes R^A independientemente seleccionados; cada R^A se selecciona independientemente de C₁₋₆ alquilo, C₁₋₆ haloalquilo, en donde el C₁₋₆ alquilo de R^A está opcionalmente sustituido con 1, 2 o 3 sustituyentes R^D independientemente seleccionados; cada R^{a4} es H; cada R^D es OR^{a5}; y cada R^{a5} es H.

Siguen 55 Reivindicaciones

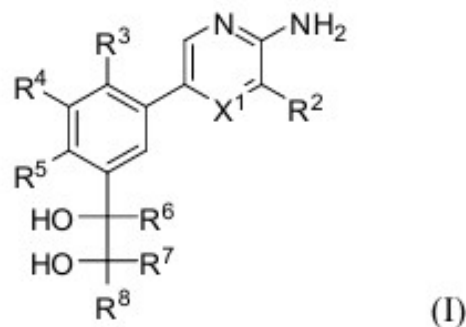
(71) Titular - INCYTE CORPORATION

1801 AUGUSTINE CUT-OFF, WILMINGTON, DELAWARE 19803, US

(72) Inventor - SHEPARD, SATCEY - COMBS, ANDREW P. - FALAHATPISHEN, NIKOO - SHAO, LIXIN

(74) Agente/s 2246

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR114815B1

(21) Acta N° P 20190100595

- (22) Fecha de Presentación 11/03/2019
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 11/03/2039
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 18161021 09/03/2018
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. A23B 4/20; A23L 3/3472, 27/10, 27/60, 35/00; C11B 5/00
 (54) Título - EL MÉTODO PARA PREPARAR UN SISTEMA ANTIOXIDANTE, UNA COMPOSICIÓN ALIMENTICIA QUE COMPRENDE UN SISTEMA ANTIOXIDANTE OBTENIDO POR DICHO MÉTODO
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un método para preparar un sistema antioxidante, caracterizado porque comprende las etapas de i) poner en contacto un aceite comestible con una combinación de polvos vegetales para preparar un extracto, donde la combinación de polvos vegetales comprende: (1) jengibre en polvo que tiene un tamaño de partícula inferior a 800 μm , (2) salvia en polvo que tiene un tamaño de partícula inferior a 500 μm , (3) romero en polvo que tiene un tamaño de partícula inferior a 500 μm , donde el jengibre en polvo (J), la salvia en polvo (S), y el romero en polvo (R) están presentes en una relación de peso de J : S : R = 1 a 4 : 1 a 3 : 1 a 3; y ii) opcionalmente separar el extracto de al menos parte del residuo de los polvos vegetales.
 Siguen 10 Reivindicaciones
 (71) Titular - UNILEVER IP HOLDINGS B.V.
 BRONLAND 14, 6708 WH WAGENINGE, NL
 (74) Agente/s 734
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR117400B1
 (21) Acta N° P 20190100659
 (22) Fecha de Presentación 15/03/2019
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 15/03/2039
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 18161983 15/03/2018
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 401/10; C07C 233/00
 (54) Título - PROCESO DE PREPARACIÓN DE 4-[(2S)-2-[4-[5-CLORO-2-(4-CLORO-1H-1,2,3-TRIAZOL-1-IL)FENIL]-5-METOXI-2-OXOPIRIDIN-1(2H)-IL]BUTANOIL]AMINO-2-FLUOROBENZAMIDA (I) O 4-[(2S)-2-[4-[5-CLORO-2-[4-(TRIFLUOROMETIL)-1H-1,2,3-TRIAZOL-1-IL]FENIL]-5-METOXI-2-OXOPIRIDIN-1(2H)-IL]BUTANOIL-AMINO)-2-FLUOROBENZAMIDA (II) Y COMPUESTOS INTERMEDIOS ÚTILES EN EL PROCESO
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Proceso para preparar 4-[(2S)-2-[4-[5-cloro-2-(4-cloro-1H-1,2,3-triazol-1-il)fenil]-5-metoxi-2-oxopiridin-1(2H)-il]butanoil]amino}-2-fluorobenzamida (I) o 4-[(2S)-2-[4-[5-cloro-2-[4-(trifluorometil)-1H-1,2,3-triazol-1-il]fenil]-5-metoxi-2-oxopiridin-1(2H)-il]butanoil]-amino)-2-fluorobenzamida (II), caracterizado porque respectivamente 4-[5-cloro-2-(4-cloro-1H-1,2,3-triazol-1-il)fenil]-5-metoxipiridin-2(1H)-ona (XVI-CI) o 4-[5-cloro-2-[4-(trifluorometil)-1H-1,2,3-triazol-1-il]fenil]-5-metoxipiridin-2(1H)-ona (XVI-CF₃) se hace reaccionar

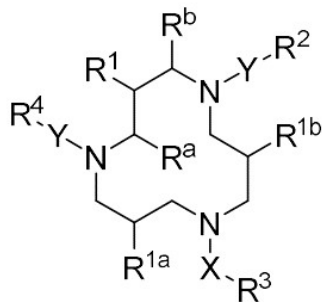
con 4-[(2R)-2-bromobutanoil]amino}-2-fluorobenzamida (XIX) en presencia de 1,8-diazabicyclo[5.4.0]undec-7-eno, N,N,N,N-tetrametilguanidina o 2-terc-butilimino-2-dietilamino-1,3-dimetilperhidro-1,3,2-diazafosforina como en una mezcla de un solvente protónico y un solvente no protónico polar, donde el disolvente protónico es terc-butanol, 1-butanol o 2-propanol y el disolvente polar no protónico es tetrahidrofurano, N,N-dimetilformamida, dioxano o acetona, a una temperatura de entre 0°C y 60°C y el compuesto de la fórmula (I) o (II) se aísla posteriormente mediante filtración y evaporación de los disolventes.

Siguen 13 Reivindicaciones

- (71) Titular - BAYER AKTIENGESELLSCHAFT
 KAISER-WILHELM-ALLEE 1, 51373 LEVERKUSEN, DE
 BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT
 MÜLLERSTRASSE 178, 13353 BERLIN, DE
 (72) Inventor - DR. JULIAN EGGER - DR. DANIEL GÖTZ - DR. MICHAL SOWA
 (74) Agente/s 195
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR114282B1
 (21) Acta N° P 20190100662
 (22) Fecha de Presentación 15/03/2019
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 15/03/2039
 (30) Prioridad convenio de Paris US 62/803,704
 11/02/2019; US 62/643,931 16/03/2018
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C07D 255/02; A61K 31/395, 31/675; A61P 35/00
 (54) Título - INHIBIDORES DE SECRECIÓN DE PROTEÍNAS BASADOS EN TRIAZACICLODODECANSULFONAMIDA ('TCD')
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Un compuesto de Fórmula (I), o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo: (FÓRMULA I) en donde: cada uno de R^a y R^b es independientemente H o alquilo C₁₋₃; R¹ es H, OH, alquilo C₁₋₃, O-alquilo C₁₋₃, =CH₂, o =NOR⁵; o R¹ es cicloalquilo C₃₋₆ o heterocicloalquilo C₃₋₆ y forma un grupo espiro con el anillo de carbono al que está unido; cada uno de R^{1a} y R^{1b} es independientemente H o alquilo C₁₋₃; R² es heterocicloalquilo C₃₋₉ o heterocicloalqueno C₃₋₉ y no es morfolino; R³ es cicloalquilo C₃₋₈, cicloalqueno C₃₋₈, heterocicloalquilo C₃₋₇, arilo C₆₋₁₀ o heteroarilo C₂₋₆; R⁴ es arilo C₆₋₁₀ o heteroarilo C₂₋₉; cada R⁵ es independientemente H, alquilo C₁₋₃ o alquilenilo C₀₋₂-arilo C₆₋₁₀; X es alquilenilo C₁₋₃; Y es SO o SO₂; cada grupo heterocicloalquilo, heterocicloalqueno y heteroarilo tiene independientemente 1, 2 o 3 heteroátomos de anillo seleccionados de N, O y S.
 Siguen 14 Reivindicaciones
 (71) Titular - KEZAR LIFE SCIENCES
 4000 SHORELINE COURT, STE. 3000, SOUTH SAN FRANCISCO, CALIFORNIA 94080, US
 (72) Inventor - JOHNSON, HENRY
 (74) Agente/s 1975

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(I)

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR116148B1

(21) Acta N° P 20190100755

(22) Fecha de Presentación 26/03/2019

(24) Fecha de Resolución 10/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 26/03/2039

(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

(51) Int. Cl. A61K 8/00, 8/65, 8/67, 31/047, 31/455, 31/728

(54) Título - COMPOSICIÓN DERMATOLÓGICA COSMÉTICA, EXCLUIDO SU USO TERAPÉUTICO, LIBRE DE FARNESOL, PARA EL TRATAMIENTO Y/O LA PREVENCIÓN DE ECZEMAS ATÓPICOS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición dermatológica cosmética, excluido su uso terapéutico, libre de farnesol, para el tratamiento y/o la prevención de eczemas atópicos, dicha composición caracterizada porque comprende: - xilitol en una concentración del 3 - 10% en peso total de la composición; - niacinamida en una concentración del 0,5 - 6% en peso total de la composición; - glicerina en una concentración del 2 - 15% en peso total de la composición; y - hialuronato de sodio en una concentración del 0,01 - 0,5% en peso total de la composición.

Siguen 4 Reivindicaciones

(71) Titular - LABORATORIO PABLO CASSARÁ S.R.L.
CARHUÉ 1096, (1408) CABA, AR

(72) Inventor - CASSARÁ, MARIA LUZ

(74) Agente/s 1928

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR114464B1

(21) Acta N° P 20190100863

(22) Fecha de Presentación 01/04/2019

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 01/04/2039

(30) Prioridad convenio de París US 62/651,512 02/04/2019

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. C07D 471/04, 487/04; A61K 31/4162, 31/437; A61P 27/00, 35/00, 25/00, 19/02

(54) Título - PROFÁRMACOS DE ANTAGONISTAS DE C5aR BICÍCLICOS FUSIONADOS

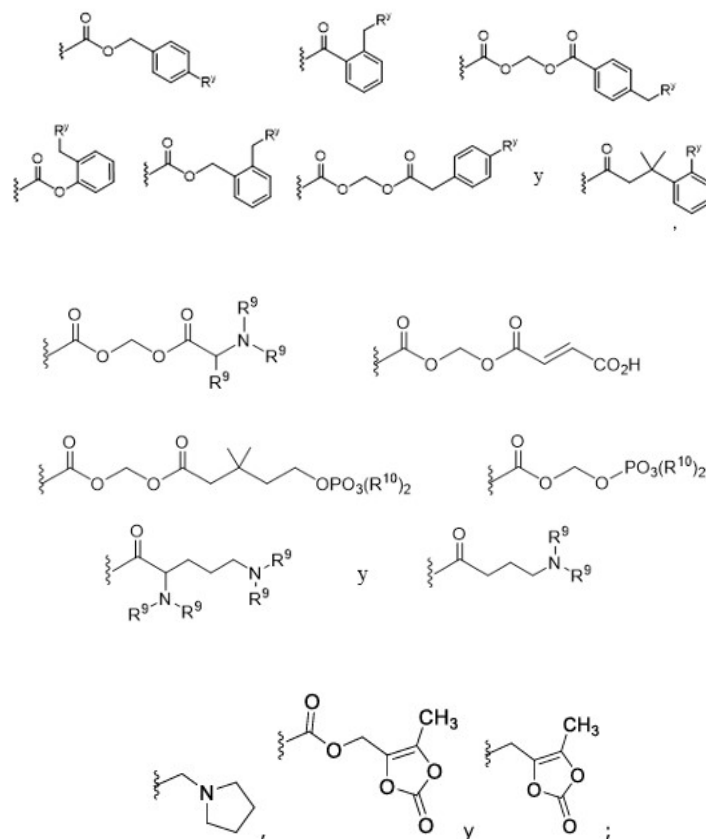
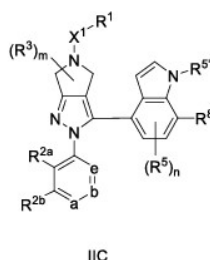
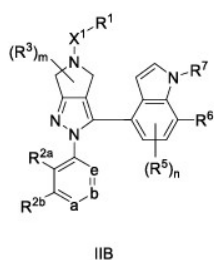
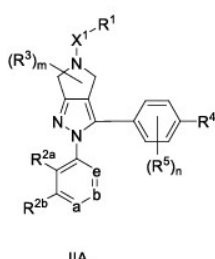
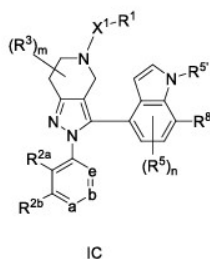
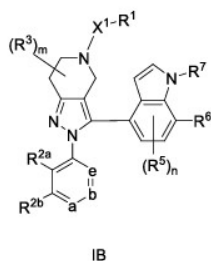
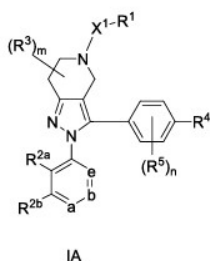
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto de una cualquiera de las Fórmulas (IA), (IB), (IC), (IIA), (IIB) o (IIC): (FÓRMULA) o una sal farmacéuticamente aceptable de los mismos, caracterizado porque: el vértice del anillo a es N o C(R^{2c}), el vértice del anillo b es N o C(R^{2d}), y el vértice del anillo e es N o C(R^{2e}), en donde no más de uno de a, b y e es N; X¹ se selecciona entre el grupo que consiste en un enlace, alquileo C₁₋₈, C(O), C(O)-alquileo C₁₋₄, y S(O)₂; R¹ se selecciona entre el grupo que consiste en: a) heteroarilo de 5 a 10 miembros que tiene desde 1 hasta 4 heteroátomos como vértices del anillo seleccionados entre N, O y S; b) arilo C₆₋₁₀; c) cicloalquilo C₃₋₈; d) heterocicloalquilo de 4 a 8 miembros que tiene desde 1 hasta 2 heteroátomos como vértices del anillo seleccionados entre N, O y S; y e) alquilo C₁₋₈, alcoxi C₁₋₈, haloalquilo C₁₋₈, -C(O)NR^{1a}R^{1b}, y -CO₂R^{1a}; en donde R^{1a} y R^{1b} se seleccionan, cada uno independientemente, entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo C₁₋₈, arilo C₆₋₁₀, y -alquileo C₁₋₆-arilo C₆₋₁₀; en donde el grupo -X¹-R¹ no está sustituido o está sustituido con 1 a 5 sustituyentes R^x; R^{2a} y R^{2e} se seleccionan, cada uno independientemente, entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo C₁₋₆, alcoxi C₁₋₆, haloalquilo C₁₋₆, -O-haloalquilo C₁₋₆, -S-alquilo C₁₋₆, -alquilo C₁₋₆-O-alquilo C₁₋₆, -alquilo C₁₋₆-S-alquilo C₁₋₆, CN, y halógeno, y al menos uno de R^{2a} y R^{2e} es distinto de hidrógeno; R^{2b}, R^{2c}, y R^{2d} se seleccionan, cada uno independientemente, entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo C₁₋₆, alcoxi C₁₋₆, haloalquilo C₁₋₆, -O-haloalquilo C₁₋₆, -S-alquilo C₁₋₆, -alquilo C₁₋₆-O-alquilo C₁₋₆, -alquilo C₁₋₆-S-alquilo C₁₋₆, ciano, y halógeno; cada R³ se selecciona independientemente entre el grupo que consiste en hidroxilo, alquilo C₁₋₄, haloalquilo C₁₋₄ e hidroxialquilo C₁₋₄, y opcionalmente dos grupos R³ sobre el mismo átomo de carbono se combinan para formar oxo (=O), y opcionalmente dos grupos R³ y los átomos de carbono a los que están unidos para formar un anillo de 3-6 miembros con 0-2 heteroátomos como miembros del anillo seleccionados entre O, N, y S; R⁴ es un miembro seleccionado entre el grupo que consiste en: -NHP¹, -NHC(O)NHP¹, -CH₂NHP¹ y -CH₂NHC(O)NHP¹; cada R⁵ se selecciona independientemente entre el grupo que consiste en alquilo C₁₋₈, alcoxi C₁₋₈, haloalquilo C₁₋₈, haloalcoxi C₁₋₈, hidroxialquilo C₁₋₈, halógeno, OH, CN, C(O)R^{5a} y CO₂R^{5a}; R⁵ es un miembro seleccionado entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo C₁₋₈, haloalquilo C₁₋₈, hidroxialquilo C₁₋₈, C(O)R^{5a} y CO₂R^{5a}; en donde cada R^{5a} se selecciona independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo C₁₋₄, y haloalquilo C₁₋₄; R⁶ es un miembro seleccionado entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo C₁₋₆, alcoxi C₁₋₆, haloalquilo C₁₋₆, -O-haloalquilo C₁₋₆, -S-alquilo C₁₋₆, -alquilo C₁₋₆-O-alquilo C₁₋₆, -alquilo C₁₋₆-S-alquilo C₁₋₆, ciano, y halógeno; R⁷ es P¹; y R⁸ es -CH₂OP¹; cada P¹ es: (i) seleccionado del grupo que consiste en: (FÓRMULA), donde cada R^v se selecciona independientemente del grupo que consiste en: -OP(O)(OR^{v1})₂, -OC(O)CH₂N(R^{v2})₂, -N(R^{v2})₂ y piperazina; cada R^{v1} se selecciona independientemente del grupo que consiste en H,

alquilo C₁₋₃ y bencilo; cada R^{y2} es independientemente H o alquilo C₁₋₃; y cada anillo fenilo que lleva un sustituyente R^y o -CH₂R^y se sustituye además con entre 0 y 3 miembros seleccionados independientemente del grupo que consiste en nitro, halógeno, CN, CF₃, alquilo C₁₋₄, alcoxi C₁₋₄, haloalquilo C₁₋₄, haloalcoxi C₁₋₄ e hidroxialquilo C₁₋₄; o (ii) se selecciona del grupo que consiste en: (FÓRMULA), en donde cada R⁹ se selecciona independientemente del grupo que consiste en H y alquilo C₁₋₃; y cada R¹⁰ se selecciona independientemente del grupo que consiste en H, alquilo C₁₋₃, fenilo y bencilo; o (iii) se selecciona del grupo que consiste en -CH₂OH, -P(O)(OR¹⁰)₂, y -CH₂-O-P(O)(OR¹⁰)₂, en donde cada R¹⁰ se selecciona independientemente del grupo que consiste en H, alquilo C₁₋₃, fenilo y bencilo; o (iv) se selecciona del grupo que consiste en un aminoácido, un dipéptido y un tripéptido, o (v) se selecciona del grupo que consiste en: (FÓRMULA); cada R^x se selecciona independientemente entre el grupo que consiste en halógeno, CN, alquilo C₁₋₄, alcoxi C₁₋₄, haloalquilo C₁₋₄, haloalcoxi C₁₋₄, hidroxialquilo C₁₋₄, alqueno C₂₋₄, cicloalquilo C₃₋₆, CO₂-alquilo C₁₋₄, y CONH₂; el subíndice m es 0, 1, 2, 3 o 4; y el subíndice n es 0, 1, 2 o 3.

Siguen 43 Reivindicaciones

- (71) Titular - CHEMOCENTRYX, INC
850 MAUDE AVENUE, MOUNTAIN VIEW, CA 94043, US
(72) Inventor - FAN, PINGCHEN - LUI, REBECCA M. - SINGH, RAJINDER - MALI, VENKAT REDDY - ZENG, YIBIN - ZHANG, PENGLIE
(74) Agente/s 2306
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR115030B1

(21) Acta N° P 20190100898

(22) Fecha de Presentación 05/04/2019

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 05/04/2039

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. A61K 9/70, 47/30, 47/46; A61P 17/02

(54) Título - MEMBRANA BIOABSORBIBLE PARA REGENERACIÓN DE TEJIDOS Y PROCEDIMIENTO DE PREPARACIÓN

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una membrana bioabsorbible para la regeneración de tejido epiteliales de mamíferos, caracterizada porque comprende entre 65 y 80% en peso de poli(3-hidroxibutirato-co-3-hidroxivalerato) (PHBV), entre 4 y 15% en peso de copolímero polivinilpirrolidona-vinil acetato (PVP) y entre 0,5 y 10% en peso de poli(lactido-co-glicolido) (PLGA) y entre 4 y 10% de un surfactante, en donde una de las caras tiene un tamaño de poro entre 20 y 44 µm y la otra cara tiene un tamaño de poro entre 5 y 15 µm.

Siguen 9 Reivindicaciones

(71) Titular - CONCEJO NACIONAL DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TÉCNICAS (CONICET)

GODOY CRUZ 2290, PISO 10°, (1425) CABA, AR

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN MARTÍN (UNSAM)

CAMPUS MIGUELETE, EDIFICIO DE GOBIERNO, 25 DE MAYO Y FRANCIA, (1650) SAN MARTÍN, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

(72) Inventor - RUIZ ARIAS IGNACIO EDGARDO - HERMIDA ELIDA BEATRIZ - BOLGIANI ALBERTO NAZARENO

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR114768B1

(21) Acta N° P 20190100950

(22) Fecha de Presentación 10/04/2019

(24) Fecha de Resolución 10/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 10/04/2039

(30) Prioridad convenio de Paris EP 181676172 16/04/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

(51) Int. Cl. A61K 31/198, 47/26, 9/00, 9/14

(54) Título - UNA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA SECA EN POLVO PARA INHALACIÓN QUE COMPRENDE UNA HORMONA TIROIDEA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición farmacéutica seca en polvo caracterizada porque consiste en un polvo micronizado de una hormona tiroidea con un tamaño promedio de partícula entre 1 y 10 micrómetros, diluido en partículas de portador sólidas de un tamaño en el rango de 20 a 400 micrómetros, apta para inhalación, en donde la droga de la hormona tiroidea es levotiroxina o una sal de ella, que comprende como único portador un azúcar no reductor o alcohol de azúcar no reductor, el azúcar no reductor se selecciona desde sacarosa, trehalosa, rafinosa, estaquiosa o verbascosa, y el alcohol de azúcar no reductor se selecciona desde manitol e isomaltitol, y ausencia de cualquier otro excipiente, antioxidante o conservante.

Siguen 2 Reivindicaciones

(71) Titular - IOULIA TSETI

13 PAVLOU MELA STR., KIFISSIA ATTIKIS 145 61, GR

(72) Inventor - IOULIA TSETI

(74) Agente/s 764

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR114793B1

(21) Acta N° P 20190101038

(22) Fecha de Presentación 17/04/2019

(24) Fecha de Resolución 17/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 17/04/2039

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/659,408 18/04/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026

(51) Int. Cl. C07D 405/14, 405/12; A61K 31/357, 31/4427; A61P 35/00

(54) Título - MODULADORES DE ENZIMAS MODIFICADORAS DE METILO, COMPOSICIONES Y USOS DE LOS MISMOS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un compuesto de la Fórmula I: FÓRMULA 1, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado porque: R¹ es halo, -(C₁₋₄)alquilo, -S(C₃₋₇)cicloalquilo, o -S[halo(C₁₋₄)alquilo]; X es CH o N; R² es hidrógeno, halo, (C₁₋₄)alquilo, o halo(C₁₋₄)alquilo;

R³ es halo, (C₁₋₄)alquilo, o halo(C₁₋₄)alquilo; R⁴ es (C₃₋₇)cicloalquilo o heterociclilo de 4-7 miembros, cada uno de los cuales es opcionalmente sustituido con 1 a 3 grupos seleccionados de halo, (C₁₋₄)alquilo, halo(C₁₋₄)alquilo, (C₁₋₄)alcoxi, halo(C₁₋₄)alcoxi y -NR^aR^b; R^a es hidrógeno, (C₁₋₄)alquilo, o halo(C₁₋₄)alquilo; R^b es (C₁₋₄)alquilo, halo(C₁₋₄)alquilo, o heterociclilo de 4-7 miembros, en donde el heterociclilo es opcionalmente sustituido con 1 a 3 grupos seleccionados de halo, (C₁₋₄)alquilo, halo(C₁₋₄)alquilo, (C₁₋₄)alcoxi y halo(C₁₋₄)alcoxi; o R^a y R^b junto con el átomo de nitrógeno al cual se unen forman a heterociclilo de 4-7 miembros opcionalmente sustituido con 1 a 3 grupos seleccionados de halo, (C₁₋₄)alquilo, halo(C₁₋₄)alquilo y -OR^c; R^c es (C₁₋₄)alquilo, halo(C₁₋₄)alquilo, o (C₃₋₇)cicloalquilo; y R⁵ es halo, (C₁₋₄)alquilo, o halo(C₁₋₄)alquilo.

Siguen 26 Reivindicaciones

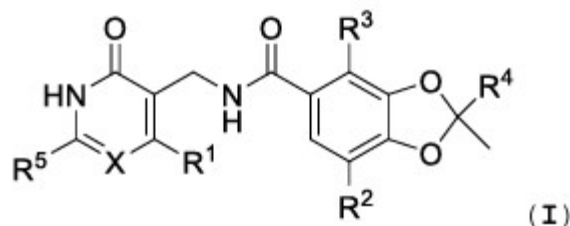
(71) Titular - CONSTELLATION PHARMACEUTICALS, INC.

215 FIRST STREET, SUITE 200, CAMBRIDGE, MASSACHUSETTS 02142, US

(72) Inventor - ALEXANDRE CÔTÉ - VICTOR S. GEHLING - AVINASH KHANNA - LUDIVINE MOINE - JACOB I. STUCKEY

(74) Agente/s 2246

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR115354B1

(21) Acta N° P 20190101070

(22) Fecha de Presentación 23/04/2019

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 23/04/2039

(30) Prioridad convenio de Paris JP 2018-083006 24/04/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. A61K9/16, 31/5383; A61P 31/16, 31/12

(54) Título - COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA SÓLIDA

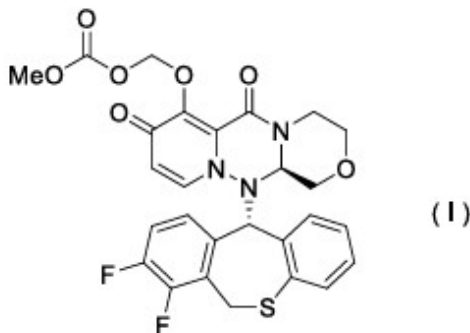
(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición farmacéutica sólida caracterizada porque comprende un compuesto representado por la siguiente fórmula (I): [Fórmula 1] o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, y uno o más estabilizantes seleccionados del grupo que consiste en cloruro de sodio, ácido ascórbico, ácido fumárico y triglicéridos de ácidos graso de cadena mediana, donde el contenido del compuesto representado por la fórmula (I) o la sal farmacéuticamente aceptable del mismo es del 1 al 4% en peso, con respecto a la cantidad total de la composición farmacéutica sólida, y donde el contenido del estabilizante es del 0,1 al 5%

en peso, con respecto a la cantidad total de la composición farmacéutica sólida.

Siguen 7 Reivindicaciones

- (71) Titular - SHIONOGI & CO., LTD.
1-8, DOSHOMACHI 3-CHOME, CHUO-KU, OSAKA-SHI, OSAKA
541-004, JP
- (72) Inventor - NAOYA MIZUTANI - MASAYUKI MORIMOTO - MAKI YAMASHITA - MASAOKI ITO - GO KIMURA
- (74) Agente/s 194
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR116535B1
- (21) Acta N° P 20190102746
- (22) Fecha de Presentación 26/09/2019
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 26/09/2039
- (30) Prioridad convenio de Paris US 62/737,151 27/09/2018
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. C07F 9/165
- (54) Título - PROCESO CATALIZADO Y LIMPIO DE MALATIÓN
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un método para producir malatión, que comprende hacer reaccionar el ácido O,O-dimetilditiofosfórico (O,O-DMDTPA) con maleato de dietilo en la presencia de un ácido.
- Siguen 21 Reivindicaciones
- (71) Titular - CHEMINOVA A/S
THYBORØNVEJ 78, 7673 HARBOØRE, RONLAND, DK
- (72) Inventor - DAVID HUANG - BOLIN FAN - KEVIN LUO
- (74) Agente/s 464
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR116986B1
- (21) Acta N° P 20190103228
- (22) Fecha de Presentación 05/11/2019
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 05/11/2039
- (30) Prioridad convenio de Paris BR 10 2018 072738-9
05/11/2018
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. A61K 8/02, 8/92; A61Q 19/08

- (54) Título - COMPOSICIÓN COSMÉTICA NO TERAPÉUTICA QUE COMPRENDE UNA MEZCLA DE MANTECA Y ACEITE BRUTOS DE *ASTROCARYUM VULGARE*

(57) REIVINDICACIÓN

1. Composición cosmética no terapéutica caracterizada porque comprende una mezcla de aceite y manteca crudos de *Astrocaryum vulgare* en una proporción de 5:1 a 1:5.

Siguen 7 Reivindicaciones

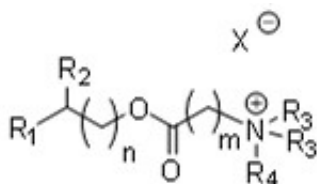
- (71) Titular - NATURA COSMÉTICOS S.A.
AVENIDA ALEXANDRE COLARES, N° 1188, BLOCO A, VILA JAGUARÁ, 05106-000 SÃO PAULO, SP, BR
- (74) Agente/s 195
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR117725B1
- (21) Acta N° P 20190103756
- (22) Fecha de Presentación 19/12/2019
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 19/12/2039
- (30) Prioridad convenio de Paris EP 18214090 19/12/2018
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. A61K 8/34, 8/37, 8/41, 8/42, 8/892, 8/898; A61Q 5/12
- (54) Título - COMPOSICIÓN ACONDICIONADORA PARA EL CABELLO PARA DEPOSICIÓN MEJORADA, EXCLUIDAS SUS APLICACIONES TERAPÉUTICAS, Y MÉTODO PARA AUMENTAR LA DEPOSICIÓN DEL AGENTE BENEFICIOSO EN PARTÍCULAS AL CABELLO, EXCLUIDAS SUS APLICACIONES TERAPÉUTICAS
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Una composición acondicionadora para el cabello, excluidas sus aplicaciones terapéuticas, caracterizada porque comprende: (i) 0,01 a 10% en peso de un tensioactivo acondicionador catiónico, lineal seleccionado de - tensioactivos de acondicionamiento catiónico lineales que tiene la fórmula 1: $N^+(R^1)(R^2)(R^3)(R^4)A^-$, en la cual R^1 , R^2 , R^3 y R^4 son independientemente C_1 a C_{30} alquilo o bencilo, y - tensioactivos de acondicionamiento catiónico lineales que son amidoaminas correspondientes a la fórmula general (II): $R^1CONH(CH_2)_mN(R^2)R^3$ (II), en la cual R^1 es una cadena de hidrocarbilo que tiene 10 o más átomos de carbono, R^2 y R^3 se seleccionados en forma independiente de cadenas hidrocarbilo de 1 a 10 átomos de carbono, y m es un número entero de 1 a aproximadamente 10 y un ácido; (ii) 0,01 a 10% en peso de un material graso lineal; (iii) un agente beneficioso en partículas, seleccionado de una silicona y una fragancia encapsulada; (iv) 0,01 a 5% en peso, al 100% activo, de un co-tensioactivo catiónico ramificado, seleccionado de la estructura 1 (FÓRMULA 1) en donde: • R^1 y R^2 comprenden cadenas alquilo lineales, saturadas o insaturadas, con longitudes de la cadena de carbono-carbono de C_4 a C_{20} , preferentemente de C_6 a C_{18} ; más preferentemente de C_8 a C_{12} , mucho más preferentemente de C_6 a C_{10} ; • n tiene un intervalo de 0 a 10, seleccionado preferentemente de 0 y 1; • m

tiene un intervalo de desde 1 hasta 6, preferentemente seleccionado de 1 a 2; • R^3 comprende una cadena alquilo que tiene una longitud de la cadena carbono-carbono de C_1 a C_4 , preferentemente C_1 a C_2 ; • R^4 comprende un protón o una cadena alquilo que tiene una longitud de la cadena carbono-carbono de C_1 a C_4 , preferentemente C_1 a C_2 ; y • X es un anión orgánico o inorgánico; en donde las proporciones molares de los co-tensioactivos catiónicos ramificados (iv) a los tensioactivos catiónicos lineales (i) están comprendidas en el intervalo de 1:20 a 1:1, preferentemente de 1:10 a 1:1, mucho más preferentemente 1:5 a 1:2; y en donde los porcentajes en peso de (i) a (iv) son en base al peso total de la composición.

Siguen 8 Reivindicaciones

- (71) Titular - UNILEVER GLOBAL IP LIMITED
PORT SUNLIGHT, WIRRAL, MERSEYSIDE CH62 4ZD, GB
- (72) Inventor - BARFOOT, RICHARD JONATHAN - COOKE, MICHAEL JAMES - MENDOZA FERNANDEZ, CESAR ERNESTO - PRICE, PAUL DAMIEN
- (74) Agente/s 734
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



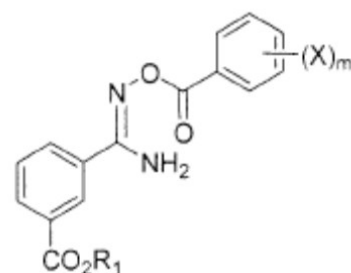
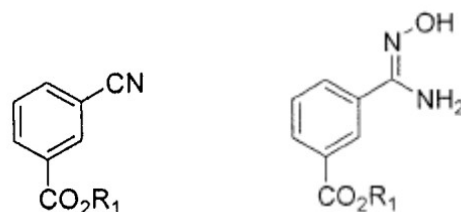
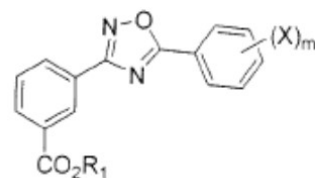
Estructura 1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR118922B2
- (21) Acta N° P 20200101362
- (22) Fecha de Presentación 12/05/2020
- (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 07/09/2027
- (30) Prioridad convenio de Paris US 60/843,595 08/09/2006
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
- (51) Int. Cl. C07D 271/06
- (54) Título - PROCESOS PARA LA PREPARACIÓN DE ÁCIDOS DE 1,2,4-OXADIAZOL BENZOICO
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un proceso para preparar un compuesto de la fórmula: FORMULA 01 o una sal farmacéuticamente aceptable de éste, caracterizado porque: R^1 es un alquilo C_{1-6} no sustituido o $-(CH_2CH_2O)_nH$; X es en cada caso independientemente F, Cl, Br o I; n es un número entero de 1 a 7, y m es un número entero de 1 a 5, que comprende realizar las siguientes etapas en ter-butanol: (1) hacer reaccionar el éster de ácido cianobenzoico: FORMULA 02 con hidroxilamina, para producir: FORMULA 03 seguido por (2) acilación con un cloruro de halobenzoilo, para producir: FORMULA 04 seguido por (3) condensación, y en donde las etapas (1) - (3) se llevan a cabo sin el aislamiento de un intermediario.

Siguen 9 Reivindicaciones

- (62) Divisional a la/s patente/s N° PN062715
- (71) Titular - PTC THERAPEUTICS, INC.
100 CORPORATE COURT, MIDDLESEX BUSINESS CENTER,
SOUTH PLAINFIELD, NEW JERSEY 07080, US
- (72) Inventor - ALMSTEAD, NEIL G. - HWANG, PETER SEONGWOO - PINES, SEEMON - MOON, YOUNG-CHOON - TAKASUGI, JAMES J.
- (74) Agente/s 1200, 194
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR120650B1
- (21) Acta N° P 20200103339
- (22) Fecha de Presentación 01/12/2020
- (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 01/12/2040
- (30) Prioridad convenio de Paris US 62/942,594
02/12/2019; US 63/013,992 22/04/2020
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
- (51) Int. Cl. G02B 6/255; H01B 3/46
- (54) Título - GELES DE SILICONA DE RECUPERACIÓN RÁPIDA
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para fabricar un gel de silicona que comprende: proporcionar un primer conjunto de componentes que comprende: (1) un polímero base que tiene un grupo de vinilo-silicona, (2) un catalizador de curado adicional, y opcionalmente (3) un aceite de silicona no reactivo; proporcionar un segundo conjunto de componentes que comprende: (1) un reticulante multihidruro, (2) un polímero base adicional que tiene un grupo de vinilo-silicona, y opcionalmente (3) un

aceite de silicona no reactivo, y (4) un extensor de cadena dihidruro, en donde la fracción molar de hidruro presente como reticulante (MFHC) es de aproximadamente 0,2 a aproximadamente 0,5; mezclar el primer y segundo conjunto de componentes para formar una composición de gel de silicona; y moldear y curar la composición del gel de silicona para formar el gel de silicona, en donde el primer y/o segundo conjunto de componentes comprende el aceite de silicona no reactivo.

Siguen 8 Reivindicaciones

- (71) Titular - COMMScope TECHNOLOGIES LLC
1100 COMMScope PLACE SE, HICKORY, NORTH CAROLINA 28602, US
- (72) Inventor - GARY WILLIAM ADAMS - MATTHEW PETER GALLA
- (74) Agente/s 637
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

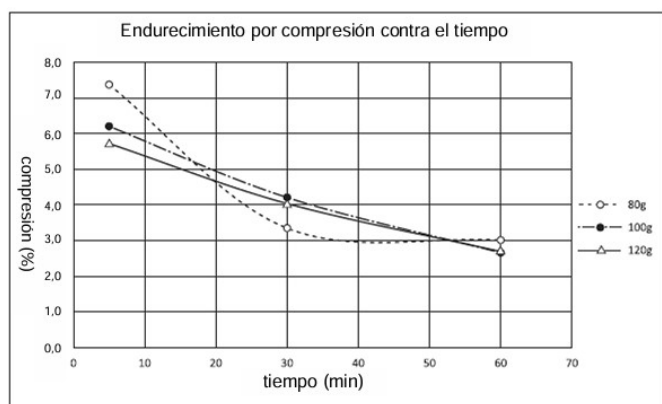


Figura 1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR121136B1
- (21) Acta N° P 20210100182
- (22) Fecha de Presentación 25/01/2021
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 25/01/2041
- (30) Prioridad convenio de Paris US 63/023,269 12/05/2020
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. G01N 15/00, 15/02, 15/10, 15/14; A01G 7/06, 3/56; G06T 7/00; A01D 91/04
- (54) Título - APARATO DE EVALUACIÓN DEL DESGRANADO DE VAINAS DE SEMILLAS PARA DETERMINAR LA RESISTENCIA AL DESGRANADO DE LAS VAINAS DE LAS SEMILLAS EN DIVERSAS PLANTAS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un aparato de evaluación del desgranado de vainas de semillas para determinar la resistencia al desgranado de las vainas de las semillas en diversas plantas, dicho aparato comprende: una plataforma móvil que comprende un motor principal y una pluralidad de ruedas dispuestas para impulsar la plataforma móvil para atravesar al menos una fila de plantas cultivadas en un terreno; y caracterizado porque el aparato comprende además: un cabezal de contacto con las plantas que incluye un cañón que tiene un eje longitudinal, el cabezal de contacto con

las plantas está montado en una parte delantera de la plataforma móvil de manera tal que el eje longitudinal del cañón está orientado en forma paralela a un frente de la plataforma móvil: al menos un implemento de contacto con las plantas montado en el cañón; un motor conectado al cañón y dispuesto, controlado por un sistema de procesamiento de datos basado en una computadora, para rotar el cañón y el al menos un implemento de contacto con las plantas alrededor del eje longitudinal del cañón para contactar cada una de las plantas en la al menos una fila desde un lado de las plantas con una cantidad de fuerza determinada por el sistema de procesamiento de datos para simular la exposición de las plantas al viento, lluvia y/o granizo a medida que la plataforma móvil atraviesa la al menos una fila de plantas; y un sistema de recolección y análisis de datos basado en una computadora que incluye el sistema de procesamiento de datos basado en una computadora y al menos un capturador de imágenes conectado de manera comunicativa con el sistema de procesamiento de datos, el sistema de procesamiento de datos basado en una computadora comprende un procesador y está dispuesto para recibir datos de imágenes del al menos un capturador de imágenes de cada planta capturada por el al menos un capturador de imágenes después de que cada planta haya sido contactada por el al menos un implemento de contacto con las plantas, y utilizar el procesador y los datos de imágenes recibidos para determinar un grado de desgranado de vainas de semillas ocurrido en cada planta como resultado del contacto por parte del al menos un cabezal de contacto con las plantas.

Siguen 5 Reivindicaciones

- (71) Titular - MONSANTO TECHNOLOGY LLC
800 NORTH LINDBERGH BOULEVARD, ST. LOUIS, MISSOURI 63167, US
- (72) Inventor - DALE BURNS - GRAHAM MCGREGOR - BRIAN FORINASH - MARTIN GAUDET - KELLY BODDY - ALAN JACKSON
- (74) Agente/s 2381, 563, 415, 837, 864, 1196, 1483, 1482
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

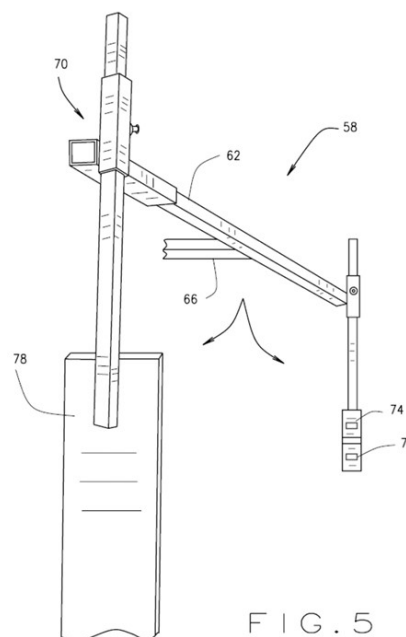


FIG. 5

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-77-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR121362B1
 (21) Acta N° P 20210100416
 (22) Fecha de Presentación 18/02/2021
 (24) Fecha de Resolución 17/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 18/02/2041
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 20161418 06/03/2020
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 22/05/2026
 (51) Int. Cl. A61K 8/41, 8/92, 8/36; A61Q 5/02
 (54) Título - COMPOSICIÓN DE LIMPIEZA PERSONAL, EXCLUIDOS SUS USOS TERAPÉUTICOS
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición de limpieza personal, excluidos sus usos terapéuticos, caracterizada porque comprende: i) un tensioactivo limpiador que comprende un tensioactivo anfótero y un tensioactivo aniónico que, si está etoxilado, tiene un grado de etoxilación inferior a 3, en el que la relación en peso entre el tensioactivo aniónico y el tensioactivo anfótero es inferior a 5:1; ii) una fase oleosa que comprende al menos un aceite de triglicéridos que consiste en aceite de coco; iii) un ácido graso alifático o una sal del mismo que tiene una longitud de cadena de carbono de C₄ a C₁₀, que consiste en ácido caprílico o sus sales; y iv) un compuesto piroctona; en donde la composición tiene un pH a 20°C de 6 o inferior y la relación de peso entre el ácido graso alifático y el aceite de triglicéridos es de 2:3 a 3:1.

Siguen 11 Reivindicaciones

- (71) Titular - UNILEVER GLOBAL IP LIMITED
 PORT SUNLIGHT, WIRRAL, MERSEYSIDE CH62 4ZD, GB
 (72) Inventor - NICHOLAS JOHN AINGER - LUISA ZOE COLLINS - JOANNA SUSAN DAWSON
 (74) Agente/s 2382
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

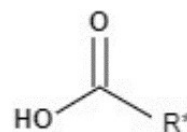
- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR122937B1
 (21) Acta N° P 20210101941
 (22) Fecha de Presentación 09/07/2021
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 09/07/2041
 (30) Prioridad convenio de Paris US 63/050,546 10/07/2020; US 63/084,856 29/09/2020
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. B01D 11/04, 12/00; B01J 14/00
 (54) Título - SOLUCIÓN DE SECADO DE SOLVENTE Y PROCESOS PARA ESTO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Una solución de secado de solvente, en donde la solución comprende: a) al menos un compuesto que contiene alquilamina C₁₋₇ o amonio cuaternario; o b) al menos un compuesto que contiene ácido carboxílico o un ácido alquilsulfónico; o c) al menos un alquilo C₃₋₉ de cadena lineal o ramificada sustituido por -OH; o d) urea; o e) una combinación de a) a d) de los mismos, en un solvente que contiene agua que comprende al menos dos o más componentes seleccionados

independientemente de cualquier combinación de enteros i), ii), iii) y iv), en la que: i) es un compuesto que contiene éter C₄₋₉ lineal, ramificado, sustituido o no sustituido cíclico; ii) es un alquilo C₃₋₉ de cadena lineal o ramificada sustituido por -OH; iii) es una cetona C₄₋₉ o dicetona C₄₋₉ de cadena lineal, ramificada o cíclica; y iv) es un compuesto que contiene éster C₃₋₉ de cadena lineal o ramificada; en la que al menos un componente del solvente que contiene agua es sustancialmente inmiscible con una solución acuosa de cloruro de sodio 1 molar a o por encima de 20 grados Celsius y a 1 atmósfera; y en la que b) el compuesto que contiene ácido carboxílico se selecciona de uno o más de los siguientes: bi) un compuesto de fórmula I, Fórmula I en el que R* se selecciona de -alquilo C₁₋₇-OH, -alquilo C₁₋₇, -alquilo C₁₋₇-NH₂, -alquilo C₁₋₇-NHR³ y -alquilo C₁₋₇-NR³R⁴, en el que cada R³ y R⁴ se seleccionan de -H, -OH, -halo, -alquilo C₁₋₇, -alquilo C₁₋₇-OH, -C(O)OH, -C(O)-H y -C(O)-(alquilo C₁₋₇); y bii) un polímero que contiene uno o más grupos ácido carboxílico.

Siguen 43 Reivindicaciones

- (71) Titular - AQUAFORTUS TECHNOLOGIES LIMITED
 3A AIRPARK DRIVE MANGERE, AUCKLAND 2022, NZ
 (72) Inventor - CHAITRA PRAKASH - HAIMING TANG - CRYSTAL MADDOX
 (74) Agente/s 1517
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



Fórmula I

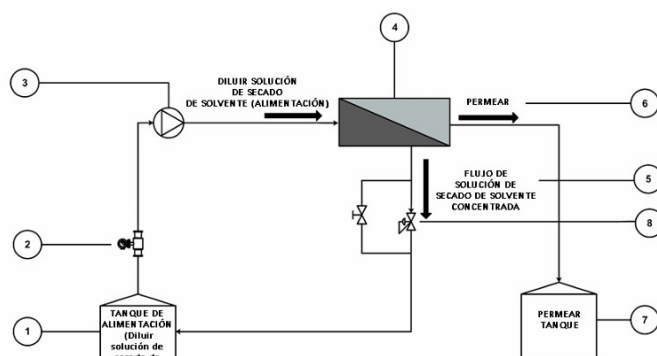


Figura 4

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR123021B1
 (21) Acta N° P 20210102040
 (22) Fecha de Presentación 20/07/2021
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 20/07/2041
 (30) Prioridad convenio de Paris US 16/934,263 21/07/2020
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. A01N 43/12, 43/38, 43/90, 45/00; A01P 21/00
 4) Título - COMPOSICIÓN DE CRECIMIENTO VEGETAL

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición de crecimiento vegetal caracterizada porque comprende: una mezcla de compuestos inertes; y una combinación de componentes activos de una cantidad de auxina, una cantidad de giberelina y una cantidad de citoquinina, en donde la cantidad de auxina es dominante en la combinación de componentes activos, y en donde una relación de citoquinina a auxina en la combinación de componentes activos es de 1:10,5 a 1:4,5.

Siguen 6 Reivindicaciones

(71) Titular - WINFIELD SOLUTIONS, LLC

4001 LEXINGTON AVE. N, ARDEN HILLS, MINNESOTA 55126, US

(74) Agente/s 884

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR124293B1

(21) Acta N° P 20210103418

(22) Fecha de Presentación 09/12/2021

(24) Fecha de Resolución 10/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 09/12/2041

(30) Prioridad convenio de Paris EP 20383076 10/12/2020

(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

(51) Int. Cl. B03D 1/002, 1/008, 1/012, 1/014, 1/018, 1/02; C01B 17/16, 17/22, 17/42

(54) Título - MEZCLA DE M_yS_x / ZSH COMO AGENTE SULFIDIZANTE Y PROCESO QUE LO UTILIZA PARA RECUPERAR UNA O MÁS MENAS METÁLICAS Y/O MINERALES POLIMETÁLICOS DE LA GANGA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un agente sulfidizante caracterizado porque el agente se obtiene al mezclar M_yS_x y ZSH en una relación en peso de 90:10 a 10:90, en donde M se selecciona de Li^+ , Na^+ , K^+ , Rb^+ , Cs^+ , NH_4^+ , Mg^{2+} o Ca^{2+} , y es 1 o 2, x es de 2,1 a 5, y Z se selecciona independientemente de Li^+ , Na^+ , K^+ , Rb^+ , Cs^+ y NH_4^+ .

Siguen 14 Reivindicaciones

(71) Titular - NOURYON CHEMICALS INTERNATIONAL B.V.

VELPERWEG 76, 6824 BM ARNHEM, NL

(72) Inventor - FOLCHNANDT MATTHIAS - KLOBES OLAF - PICARDI ULISES - GIMÉNEZ RODRIGO M. - PRATS LEANDRO

(74) Agente/s 2014

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

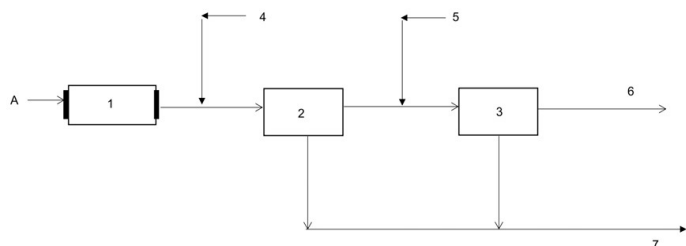


Figura 1

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127089B2

(21) Acta N° P 20220100074

(22) Fecha de Presentación 14/01/2022

(24) Fecha de Resolución 10/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 12/10/2038

(30) Prioridad convenio de Paris EP 17196255 12/10/2017; EP PCT/EP2018/077556 10/10/2018

(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

(51) Int. Cl. H04N 19/167, 21/218, 21/233, 21/2343, 21/235, 21/236, 21/442, 21/4728, 21/81, 21/845; G06F 3/16

(54) Título - SISTEMA DE DISPOSITIVO DE CONSUMO DE CONTENIDOS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un sistema de dispositivo de consumo de contenidos para recibir al menos un Flujo de Audio, configurado para recibir por lo menos un primer Flujo de Audio asociado a una escena de Audio, teniendo el por lo menos un primer Flujo de Audio codificado en el mismo al menos una señal de Audio que ha de ser decodificada por al menos un decodificador de Audio de medios, estando el sistema de dispositivo de consumo de contenidos caracterizado porque comprende por lo menos un procesador configurado para: decidir, basándose por lo menos en datos de movimiento actuales del usuario y/o la selección y/o la configuración, si un mensaje de información de Audio debe ser reproducido, en donde el mensaje de información de Audio es independiente de la por lo menos una señal de Audio; y causar, ante la decisión de que se debe reproducir el mensaje de información de Audio, la reproducción del mensaje de información de Audio, en donde el al menos un procesador está configurado para controlar un muxer o multiplexor para fusionar paquetes del mensaje de información de Audio con paquetes del por lo menos un primer Flujo de Audio en un Flujo, en donde el sistema de dispositivo de consumo de contenidos está configurado para enviar, al por lo menos un decodificador de Audio de medios, el Flujo obtenido del por lo menos un muxer o multiplexor y una versión modificada de los metadatos de mensaje de información de Audio del mensaje de información de Audio.

Siguen 18 Reivindicaciones

(62) Divisional a la/s patente/s N° AR113355B1

(71) Titular - FRAUNHOFER-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHUNG E.V.

HANSASTRASSE 27C, 80686 MUNICH, DE

(72) Inventor - MURTAZA, ADRIAN - FUCHS, HARALD - CZELHAN, BERND - PLOGSTIES, JAN

(74) Agente/s 2381, 563, 1196, 415, 837, 864, 1482, 1483

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

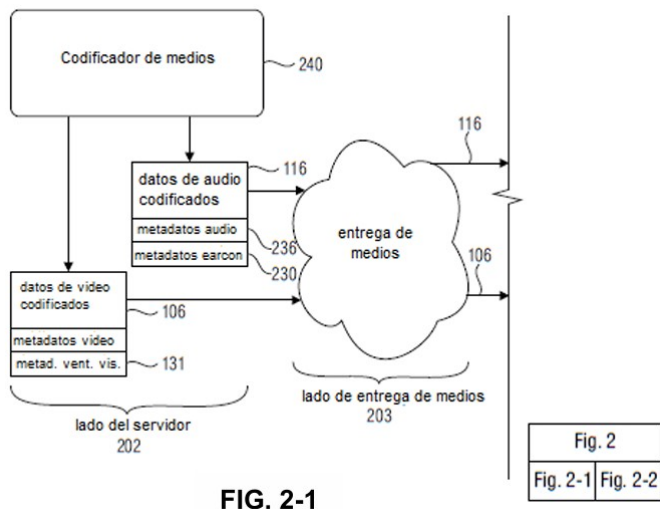


FIG. 2-1

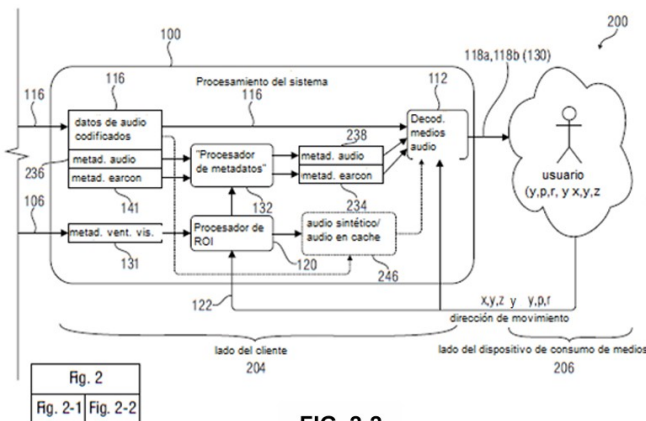


FIG. 2-2

procesador, un comando para variar un valor de una variable agrícola específica en cada una de la una o más regiones agrícolas en base a la información de prueba recibida; recibir, luego del envío, datos de rendimiento actuales de un rendimiento de cultivo para cada una de la una o más regiones agrícolas; determinar una correlación entre la variable agrícola específica y el rendimiento de cultivo sobre la una o más regiones agrícolas en base al comando y los datos de rendimiento actuales; generar una recomendación para mejorar el rendimiento de cultivo en la una o más regiones agrícolas en base a la correlación; enviar datos relacionados a la recomendación a un segundo dispositivo para implementar la recomendación en la una o más regiones agrícolas o un dispositivo de usuario acoplado al segundo dispositivo, donde los datos son para una segunda GUI que muestra información correspondiente a la recomendación para la una o más regiones agrícolas.

Siguen 7 Reivindicaciones

(62) Divisional a la/s patente/s N° AR104928B1

(71) Titular - CLIMATE LLC

4 CITYPLACE, SUITE 100, ST. LOUIS, MISSOURI 63141, US

(72) Inventor - KOCH, JUSTIN - MUHLBAUER, CORY - SAUDER, DOUG

(74) Agente/s 2381, 563, 415, 837, 864, 1196, 1482, 1483, 2381, 563, 415, 837, 864, 1196, 1482, 1483

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

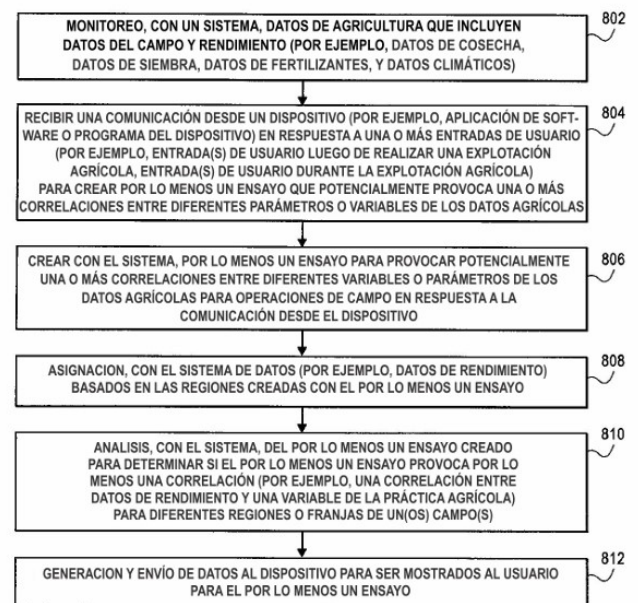


FIG. 8

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR125441B2

(21) Acta N° P 20220100137

(22) Fecha de Presentación 24/01/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 08/06/2036

(30) Prioridad convenio de Paris US 62/172,715 08/06/2015

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. G06Q 10/06, 50/02; A01B 79/00, 79/02

(54) Título - MÉTODO IMPLEMENTADO POR COMPUTADORA PARA MONITOREAR OPERACIONES DE REGIONES AGRÍCOLAS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método implementado por computadora para monitorear operaciones de regiones agrícolas, caracterizado porque comprende: recibir, mediante un procesador, una identificación en tiempo real de una o más regiones agrícolas desde un primer dispositivo que viaja en la una o más regiones agrícolas; transmitir datos para una primera interfaz de usuario gráfica (GUI) para ser mostrada a un usuario, la primera GUI permite al usuario ingresar información para una prueba agrícola para la una o más regiones agrícolas; recibir, mediante el procesador, información de prueba a partir del usuario; enviar, mediante el

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR124963B2

(21) Acta N° P 20220100400

(22) Fecha de Presentación 24/02/2022

(24) Fecha de Resolución 10/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 22/11/2038

(30) Prioridad convenio de Paris US 15/830,632 04/12/2017

(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026

(51) Int. Cl. G21C 7/12, 7/14, 7/28, 9/02

(54) Título - SISTEMA DE ROTACIÓN QUE SE PUEDE UTILIZAR CON UN TAMBOR DE CONTROL EN UN ENTORNO NUCLEAR

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un sistema de rotación que se puede utilizar con un tambor de control en un entorno nuclear, caracterizado porque comprende: un motor; un tambor de control que comprende un árbol, en el que el árbol comprende una porción reflectora y una porción absorbente, en el que el árbol es configurable entre una configuración operativa, en la que la porción reflectora está orientada hacia un núcleo de un entorno nuclear, y una configuración de parada, en la que la porción absorbente está orientada hacia el núcleo, en el que el árbol está acoplado de manera operativa al motor, en el que el árbol está configurado para realizar una transición hacia la configuración operativa en función de que el motor esté energizado, y en el que el árbol está configurado para realizar una transición hacia la configuración de parada en función de que el motor esté desenergizado; y un freno de corriente de Foucault configurado para controlar la velocidad de rotación del árbol a medida que el árbol se aproxima a la configuración de parada, en el que el freno de corriente de Foucault comprende: un primer imán; un segundo imán, en el que el primer imán y el segundo imán están fijos uno con respecto al otro; y un disco conductor giratorio entre el primer imán y el segundo imán, en el que el disco conductor comprende: una pluralidad de aletas orientadas de manera radial, en el que cada aleta comprende una primera longitud de arco; y una porción sólida que comprende una segunda longitud de arco mayor que la primera longitud de arco.

Siguen 17 Reivindicaciones

(62) Divisional a la/s patente/s Nº AR113536B1

(71) Titular - WESTINGHOUSE ELECTRIC COMPANY LLC

1000 WESTINGHOUSE DRIVE, SUITE 141, CRANBERRY TOWNSHIP, PENNSYLVANIA 16066, US

(72) Inventor - JOHN L. LYONS - YASIR ARAFAT - JURIE VAN WYK - LUKE D. CZERNIAK - JAMES L. YANKEL - MATTHEW R. HEISEL

(74) Agente/s 1342

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

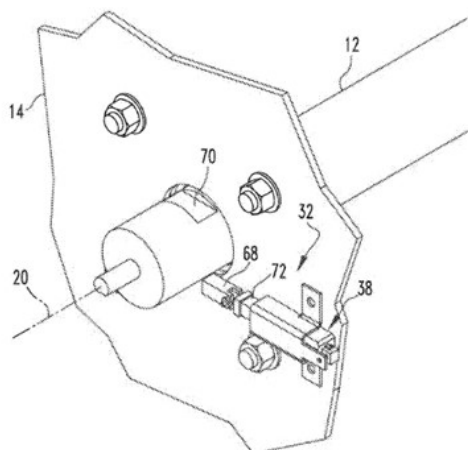


FIG. 5

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE Nº DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa Nº AR124990B1

(21) Acta Nº P 20220100432

(22) Fecha de Presentación 25/02/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 25/02/2042

(30) Prioridad convenio de Paris US 63/155,714 02/03/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. A01G 7/00, 7/06; A01H 1/02

(54) Título - COMPOSICIONES Y MÉTODOS PARA EL ALMACENAMIENTO DE POLEN

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición de almacenamiento de polen que comprende: (a) por lo menos una partícula de perlita; y (b) polen, caracterizada porque la por lo menos una partícula de perlita está presente en la composición en una relación de volumen:volumen (vol:vol) de 1:1 a 5:1 con respecto a dicho polen.

Siguen 25 Reivindicaciones

(71) Titular - MONSANTO TECHNOLOGY LLC

800 NORTH LINDBERGH BOULEVARD, ST. LOUIS, MISSOURI 63167, US

(72) Inventor - SPIESS, GRETCHEN - STENDAL, CHAD A.

(74) Agente/s 2381, 415, 837, 864, 1196, 1483, 1482

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE Nº DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa Nº AR125504B1

(21) Acta Nº P 20220100512

(22) Fecha de Presentación 07/03/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 07/03/2042

(30) Prioridad convenio de Paris SE PCT/SE2021/050203 08/03/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. H04B 7/024, 7/0452, 7/06; H04W 88/08

(54) Título - MÉTODOS REALIZADOS POR UN SISTEMA DE UNIDAD DE BANDA BASE, BBU, DE UNA RED DE COMUNICACIÓN INALÁMBRICA; MÉTODOS REALIZADOS POR UNA PRIMERA RU DE UN SISTEMA DE ESTACIÓN BASE DISTRIBUIDA, Y DICHOS SISTEMA BBU Y PRIMERA RU

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método realizado por un sistema de unidad de banda base, BBU, de una red de comunicación inalámbrica, la red de comunicación inalámbrica que comprende un sistema de estación base distribuida (100) que comprende una BBU (110), una primera unidad de radio, RU, (120) conectada a la BBU (110) a través de un enlace fronthaul (140), la primera RU que comprende antenas N1 (121, 122, 123) y una segunda RU (160) conectada a la primera RU (120) a través de un enlace RU (165), la segunda RU (160) que comprende antenas N2 (161, 162, 163), caracterizado porque el método comprende: determinar (204) una primera porción de ponderaciones de formación de haz, BFW, en el dominio de la frecuencia, en base a una estimación de canal de enlace descendente, DL,

de la primera RU (120), en donde las BFW se utilizarán para la formación de haces de K señales DL de capa de usuario que se enviarán a varios UE (131, 132, 133), en donde la primera porción de las BFW se determina para expandir, en el dominio de la frecuencia, las K señales de capa de usuario a señales de antena de las antenas $N1$ (121, 122, 123) de la primera RU (120); determinar (206) una segunda porción de las BFW en el dominio de la frecuencia, basándose en una estimación del canal DL de la segunda RU (160), donde la segunda porción de las BFW se determina para expandir, en el dominio de la frecuencia, las K señales de la capa de usuario a señales de antena de las antenas $N2$ (161, 162, 163) de la segunda RU (160); determinar (212) una primera parte de las BFW en el dominio de la frecuencia, en base a las estimaciones del canal DL de la primera RU (120) y la segunda RU (160), en donde la primera parte de las BFW se determina (212) para realizar cancelación de interferencia entre las señales de la capa de usuario, activar el envío (214) de la primera parte de las BFW y la primera y segunda porción de las BFW a la primera RU (120), y activar el envío (216) de las K señales de la capa de usuario en el dominio de la frecuencia a la primera RU (120).

Siguen 20 Reivindicaciones

(71) Titular - TELEFONAKTIEBOLAGET LM ERICSSON (PUBL)

SE-164 83 STOCKHOLM, SE

(72) Inventor - LU, CHENGUANG - HUANG, YEZI - BERG, MIGUEL

(74) Agente/s 1200, 194

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

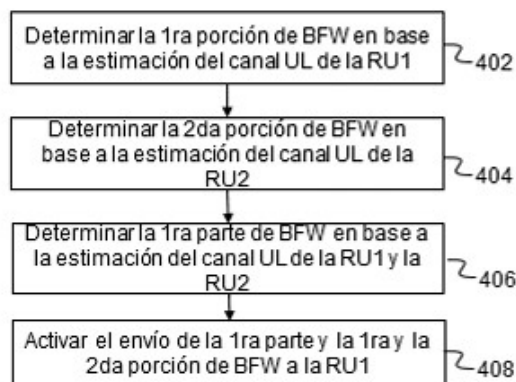


Figura 5

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR125551B1

(21) Acta N° P 20220100616

(22) Fecha de Presentación 17/03/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 17/03/2042

(30) Prioridad convenio de Paris CN 202110295497.4
19/03/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. G21C 1 5/12, 5/14, 15/18

(54) Título - SISTEMA DE DISIPADOR DE CALOR PRINCIPAL PARA LA REFRIGERACIÓN COOPERATIVA ACTIVA Y PASIVA DE UNA ESTACIÓN DE ENERGÍA NUCLEAR

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un sistema de disipador de calor principal para la refrigeración cooperativa activa y pasiva de una estación de energía nuclear, caracterizado porque comprende: un sistema de purga y alimentación de circuito secundario activo (1); un sistema de enfriamiento de contención activa (2); un sistema de agua de refrigeración de protección activa (3); un sistema circulatorio natural de circuito secundario pasivo (4), y un sistema de enfriamiento de tubo de calor de contención pasiva (5); donde el sistema de purga y alimentación de circuito secundario activo (1) penetra en una contención (7) para conectarse fijamente por debajo del sistema circulatorio natural de circuito secundario pasivo, donde el sistema de enfriamiento de contención activa penetra en la contención (7) para conectarse de forma fija por encima del sistema de agua de enfriamiento de protección activa fuera de la contención (7), y el sistema de enfriamiento de tubo de calor de contención pasiva incluye un sistema de enfriamiento de tubo de calor superior y un sistema de enfriamiento de tubo de calor inferior, que están dispuestos respectivamente en una parte superior y otra inferior de la contención (7); el sistema circulatorio natural de circuito secundario pasivo incluye un tanque de agua de contención de salida (43), un intercambiador de calor de circulación natural de circuito secundario (42) y una válvula de fusible neumática A (41), en la que el intercambiador de calor de circulación natural de circuito secundario (42) y la válvula de fusible neumática A (41) están conectados a través de tuberías y están conectados a una tubería de entrada y una tubería de salida de un evaporador (12) en el sistema de alimentación y purga de circuito secundario activo a través de tuberías, el intercambiador de calor de circulación natural de circuito secundario (42) se encuentra dentro del tanque de agua de contención de salida (43), y la válvula de fusible neumática A (41) se encuentra dentro de la contención (7) y se instala de forma fija debajo del tanque de agua de contención de salida (43) y el intercambiador de calor de circulación natural de circuito secundario (42), el sistema de enfriamiento de tubo de calor superior incluye un intercambiador de calor de tubo de calor de contención de contención (50), una válvula de fusible neumática B (51) y un intercambiador de calor de tubo de calor de contención de contención de salida (52) que están conectados secuencialmente a través de tuberías para formar un ciclo cerrado, en el que el intercambiador de calor de tubo de calor de contención de contención (50) y la válvula de fusible neumática B (51) se encuentran dentro de la contención (7), el intercambiador de calor de tubo de calor de contención de salida (52) está ubicado fuera de la contención (7), el intercambiador de calor de tubo de calor de contención de contención de salida (52) está a una altura mayor que la válvula de fusible neumática b (51) y la válvula de fusible neumático b (51) está a una altura mayor que el intercambiador de calor de tubo de

calor de contención de contención (50); la válvula fusible neumática A (41) o la válvula fusible neumática B (51) incluye una válvula principal (47), un actuador neumático (48) y una válvula fusible (49), en la que el actuador neumático (48) está instalado en la válvula principal (47), y la válvula fusible (49) está conectada al actuador neumático (48) a través de tuberías; y la válvula principal (47) es una válvula de cierre neumática, el actuador neumático (48) es un actuador neumático accidentado y la válvula fusible (49) está instalada en una ruta de gas del actuador; la válvula de fusible (49) está provista de tres orificios de tubería N1, N2 y N3, donde N1 es un orificio de entrada de gas conectado a las tuberías de suministro de gas en una central eléctrica, N2 es un orificio de salida de gas conectado al actuador neumático (48) y N3 es un orificio de escape en comunicación con la atmósfera; y la válvula fusible (49) incluye un vástago de válvula (40), un enlace de fusible (44) y un resorte (45), en el que el resorte (45) se instala alrededor del vástago de la válvula (40), el enlace de fusible (44) está ubicado en un lado del resorte (45) y conectado a una parte superior e inferior del resorte (45), el vástago de la válvula (40) está en posición superior en condiciones normales de funcionamiento, el vástago de la válvula (40) comprime el resorte (45) ubicado en la parte superior para conectar los orificios N1 y N2, en cuyo caso se puede transmitir una presión de fuente de gas al actuador neumático (48), de modo que la válvula principal (47) se encuentra en un estado cerrado en el que el resorte (45) está bloqueado por el enlace fusible (44); cuando la temperatura en la contención (7) es superior a 65°C, el enlace del fusible (44) se desconecta automáticamente y el resorte (45) empuja el vástago de la válvula (40) a la posición inferior, en cuyo caso N2 y N3 están conectados mientras que N1 está desconectado; y la desconexión de N1 corta el suministro de gas de la fuente de gas, mientras que la conexión entre N2 y N3 puede descargar gas comprimido en el actuador neumático (48) de la válvula principal (47) a través de N3, en cuyo caso se restablece el actuador neumático (48) de la válvula principal y se realiza la apertura automática de la válvula.

Siguen 21 Reivindicaciones

- (71) Titular - CHINA NUCLEAR POWER ENGINEERING CO., LTD.
NO. 117 WEST THIRD RING ROAD, HAIDIAN DISTRICT, BEIJING 100840, CN
- (72) Inventor - JI XING - PEI YU - YAGUANG LIU - TING HOU - LIANG DING - BIN ZHAO - LIJUAN LI - HUIYUN MA - GUANGFEI WANG - JIAQI PAN - MENGJI ZHANG - JIAMING WANG
- (74) Agente/s 1928
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

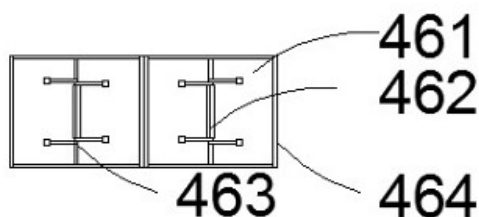


FIGURA 4

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR125478B1
- (21) Acta N° P 20220101115
- (22) Fecha de Presentación 28/04/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 28/04/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris CN 202110474473.5
29/04/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. G06F 30/20
- (54) Titulo - MÉTODO DE SELECCIÓN DE CABLES Y APARATO DE SELECCIÓN DE CABLES PARA LA PROTECCIÓN IGNÍFUGA EN UNA PLANTA DE ENERGÍA NUCLEAR BASADO EN UN ANÁLISIS PROBABILISTA DE SEGURIDAD
- (57) REIVINDICACION
1. Un método de selección para la protección ignífuga en una planta de energía nuclear basado en un análisis probabilista de seguridad, caracterizado porque consiste en: (1) dividir una región que puede verse afectada por un incendio, dividiendo una región dentro de los límites de análisis de la central nuclear en una pluralidad de compartimentos contra incendios correspondientes a los dispositivos y cables de la central nuclear; (2) identificar los dispositivos de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios en los compartimentos contra incendios y determinar un rango de la evaluación probabilística de la seguridad contra incendios, formando una lista de dispositivos de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios; (3) identificar cables de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios en los compartimentos contra incendios basándose en la lista de dispositivos de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios, y establecer una correlación entre los cables de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios y los dispositivos de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios; (4) identificar una fuente de ignición y calcular y adquirir una frecuencia de ignición; (5) construir un modelo inicial de análisis probabilista de seguridad ignífuga; (6) realizar un análisis del fallo de circuito y un análisis de la fiabilidad humana post incendio, sustituir un resultado de análisis en el modelo inicial de análisis probabilista de seguridad ignífuga, y realizar un análisis de la escena de incendio para obtener un modelo mejorado de análisis probabilista de seguridad ignífuga; (7) realizar un análisis cuantitativo sobre el modelo mejorado de análisis probabilista de seguridad ignífuga para calcular y obtener un resultado del riesgo de fuego de una planta de energía nuclear; (8) formar una lista inicial de cables con revestimiento ignífugo de acuerdo con el resultado de análisis cuantitativo del modelo mejorado de evaluación de la seguridad probabilística contra incendios, e identificar y diseñar los cables en la lista inicial de cables con revestimiento ignífugo con el modelo mejorado del análisis probabilista de seguridad ignífuga para obtener un resultado cuantitativo del riesgo de incendio una vez

diseñados los cables; y (9) juzgar si el resultado cuantitativo del riesgo de incendio satisface un objetivo probabilista de seguridad, y si no lo hace, además, identificar los cables clave que pueden verse afectados por el incendio mediante el modelo de evaluación probabilística de la seguridad contra incendios, y solicitar continuamente que se aumente el revestimiento ignífugo hasta que se cumpla el objetivo de seguridad probabilística; (10) calcular una variación del riesgo en función de si un grupo de cables está recubierto o no, y en una situación en la que el incremento del riesgo es pequeño, los cables pueden no recubrirse para la prevención de incendios; y (11) obtener una lista optimizada de protección ignífuga de los cables.

Siguen 10 Reivindicaciones

- (71) Titular - CHINA NUCLEAR POWER ENGINEERING CO., LTD.
NO. 117 WEST THIRD RING ROAD, HAIDIAN DISTRICT, BEIJING 100840, CN
- (72) Inventor - MEIRU LIU - JIAN YANG - WEI DENG - CHAO MA
- (74) Agente/s 1928
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

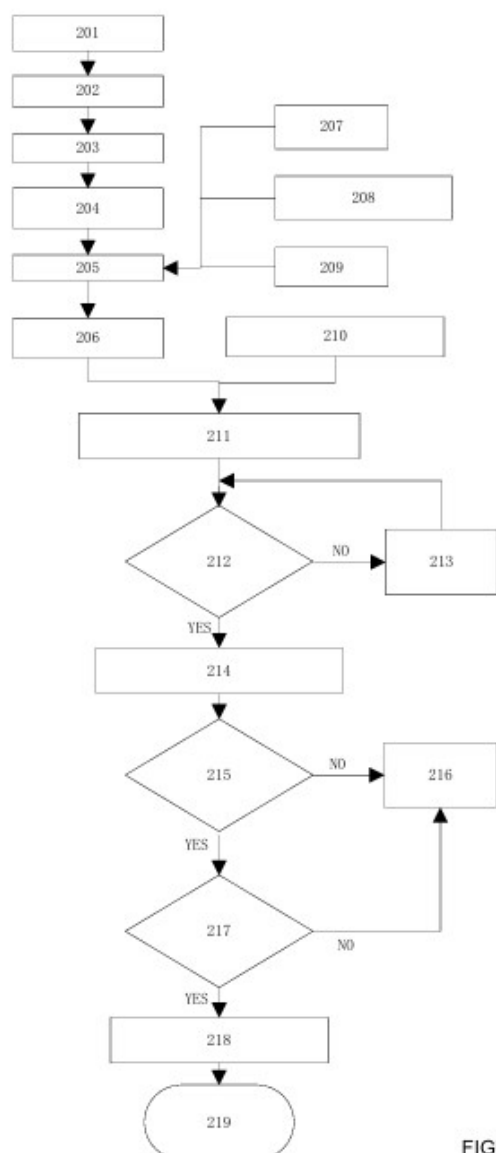


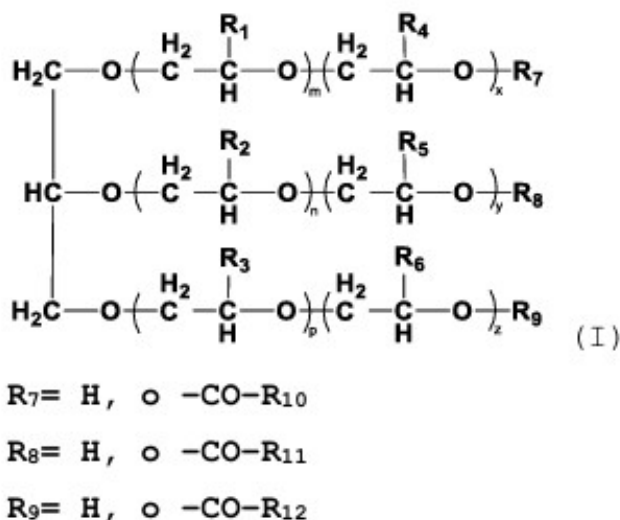
FIGURA 2

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR125837B1
- (21) Acta N° P 20220101246
- (22) Fecha de Presentación 11/05/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 11/05/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris CN PCT/CN2021/093361
12/05/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. C11D 1/14, 1/83, 1/74
- (54) Título - COMPOSICIÓN DETERGENTE Y MÉTODO PARA FORMAR UNA COMPOSICIÓN DE DETERGENTE LÍQUIDO O UN LICOR DE LAVADO
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Una composición detergente caracterizada porque comprende de 30% a 100% en peso de un sistema tensioactivo que comprende: a) un éster de glicerol alcoxilado representado por la fórmula (I); (FÓRMULA I) donde cada uno de R₁ a R₆ es de modo independiente un hidrógeno o un grupo metilo; cada uno de R₇ a R₉ es de modo independiente un hidrógeno, o un grupo acilo en que R₁₀, R₁₁, y R₁₂ es de modo independiente un grupo alquilo o alquenoilo lineal o ramificado que tiene 1 a 30 átomos de carbono; m, n, p, x, y, y z son cada uno de modo independiente un número de 0 a 30; la suma de m, n, p, x, y, z que está en el rango de 1 a 90; y b) un sulfato de alquilo; donde la relación de peso del éster de glicerol alcoxilado al sulfato de alquilo es de 2,5:1 a 50:1.

Siguen 11 Reivindicaciones

- (71) Titular - UNILEVER GLOBAL IP LIMITED
PORT SUNLIGHT, WIRRAL, MERSEYSIDE CH62 4ZD, GB
- (72) Inventor - CHUNHUI BAO - QIN YIN
- (74) Agente/s 438, 1587
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR125872B1
- (21) Acta N° P 20220101282
- (22) Fecha de Presentación 13/05/2022

- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 13/05/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris IN 202121021873
 14/05/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. B32B 27/08, 27/30, 27/32; C08J 5/18
 (54) Título - PELÍCULA MULTICAPA, PROCESO PARA PREPARARLA, ESTRUCTURA LAMINAR, ENVASE Y ARTÍCULO ENVASADO
 (57) REIVINDICACIÓN
 1. Una película multicapa flexible para preparar un envase, caracterizada porque dicha película multicapa flexible comprende: i) una primera capa de polietileno; ii) una segunda capa de sellado de polietileno; iii) una capa central intercalada entre la primera capa de polietileno y la segunda capa de polietileno sellante; en donde la capa central comprende al menos un 80% en peso de HDPE reciclado en peso de la capa central: en donde la primera capa de polietileno comprende entre un 50% y un 100% en peso de LLDPE reciclado, LDPE reciclado o mezclas de los mismos.
 Siguen 13 Reivindicaciones
 (71) Titular - UNILEVER GLOBAL IP LIMITED
 PORT SUNLIGHT, WIRRAL, MERSEYSIDE CH62 4ZD, GB
 (72) Inventor - SANDIP DAS - THEJASWI SESA
 KURUGANTI - ARJIT AJAY GADGEEL
 (74) Agente/s 438, 1587
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR126079B1
 (21) Acta N° P 20220101484
 (22) Fecha de Presentación 03/06/2022
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 03/06/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris CN 202110625886.9
 04/06/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. A61F 2/01
 (54) Título - DISPOSITIVO MÉDICO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un dispositivo médico, que comprende un mecanismo de entrega (1000) y un implante, donde el mecanismo de entrega (1000) comprende un componente de entrega (1100) y un componente de asistencia (1200) que está conectado al componente de entrega (1100) y está configurado para expandirse o encogerse en una dirección radial del componente de entrega (1100), y el implante está conectado de forma desmontable al componente de entrega (1100); donde el mecanismo de entrega (1000) está configurado para entregar el implante a una posición predeterminada en un lumen objetivo y liberar el implante, y el componente de asistencia (1200) se expande radialmente durante la liberación del implante para liberar al implante con una forma predeterminada, en la posición predeterminada, caracterizado porque el componente de asistencia (1200) comprende una primera sección de transición (1210), una sección principal (1220) y una segunda sección de transición (1230) que están conectadas axialmente en forma

sucesiva, y un diámetro exterior de la primera sección de transición (1210) y un diámetro exterior de la segunda sección de transición (1230) decrecen en direcciones que se alejan de la sección principal (1220), y en donde una longitud de la primera sección de transición (1210) es menor que una longitud de la segunda sección de transición (1230), y la primera sección de transición (1210) está más cerca del implante.

Siguen 10 Reivindicaciones

- (71) Titular - SHANGHAI BLUEVASCULAR MEDTECH CO., LTD.
 ROOM 102, NO. 1, LANE 3399, KANGXIN ROAD, PUDONG NEW DISTRICT, SHANGHAI 201321, CN
 (72) Inventor - ZHANG, ZHAODUO - LIAN, BAISI - WANG, HONGBO - REN, ZHICHAO - WANG, LIWEN - YUAN, ZHENYU - MIAO, ZHENGHUA
 (74) Agente/s 2381, 1196, 837, 864, 1482, 1483, 415
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

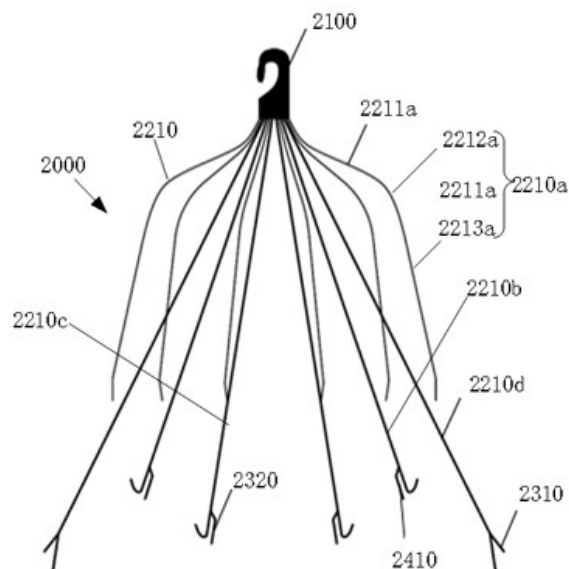


Fig. 3

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR126478B1
 (21) Acta N° P 20220101878
 (22) Fecha de Presentación 18/07/2022
 (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 18/07/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris US 63/223,289 19/07/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
 (51) Int. Cl. H04W 36/36, 76/27
 (54) Título - MÉTODO PARA UN EQUIPO DE USUARIO CONFIGURADO CON CREDENCIALES DE USUARIO PARA UNA PLURALIDAD DE REDES MÓVILES TERRESTRES PÚBLICAS, MÉTODO PARA UN PRIMER NODO DE RED CONFIGURADO PARA OPERAR EN UNA PRIMERA RED MÓVIL TERRESTRE PÚBLICA Y PARA GESTIONAR UN EQUIPO DE USUARIO, Y DICHOS EQUIPO DE USUARIO Y PRIMER NODO DE RED

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para un equipo de usuario, UE, configurado con credenciales de usuario para una pluralidad de redes móviles terrestres públicas, PLMN, caracterizado porque comprende: mientras está registrado en la primera y segunda PLMN y en un estado conectado para la primera PLMN, transmitir (820) a un primer nodo de red en la primera PLMN una primera indicación de que el UE quiere entrar en un estado de energía reducida para la primera PLMN; iniciar (830) un temporizador luego de transmitir la primera indicación; posteriormente, llevar a cabo (840) un traspaso a un segundo nodo de red en la primera PLMN; y llevar a cabo (870) uno o más de lo siguiente: transmitir al segundo nodo de red en la primera PLMN una segunda indicación de que el UE quiere entrar en el estado de energía reducida para la primera PLMN; y detener el temporizador.

Siguen 19 Reivindicaciones

(71) Titular - TELEFONAKTIEBOLAGET LM ERICSSON (PUBL)

SE-164 83 STOCKHOLM, SE

(72) Inventor - BERGSTRÖM, MATTIAS - ARAUJO, LIAN

(74) Agente/s 1200, 194

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

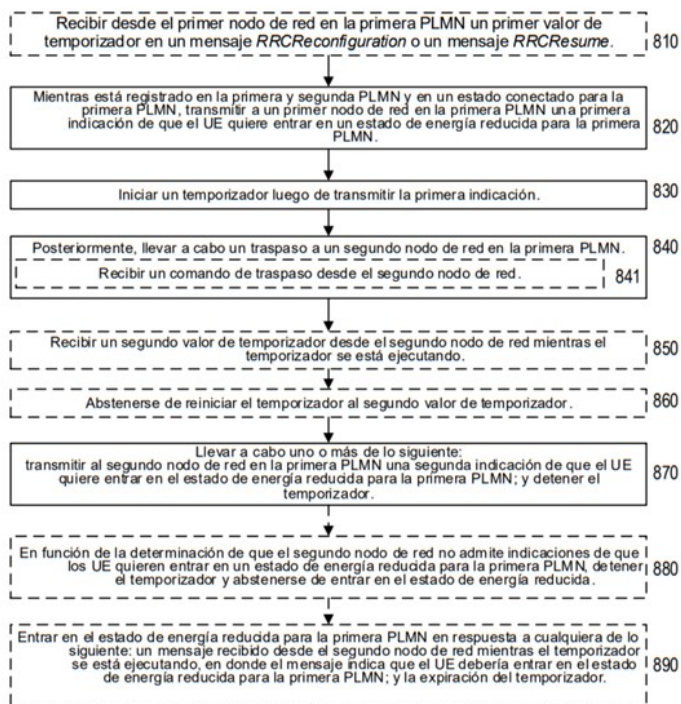


FIGURA 8

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR126598B1

(21) Acta N° P 20220102013

(22) Fecha de Presentación 28/07/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 28/07/2042

(30) Prioridad convenio de Paris CO NC2021/0010157
30/07/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. G09B 23/28, 23/30

(54) Titulo - ESTACIÓN DE ENTRENAMIENTO PARA PROCEDIMIENTOS QUIRÚRGICOS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una estación de entrenamiento para procedimientos quirúrgicos (100) caracterizada porque comprende: un modelo de una estructura anatómica (101), un modelo digital tridimensional (200) del modelo de una estructura anatómica (101), y una base de trabajo (900), en donde el modelo de una estructura anatómica (101) corresponde a una conformación anatómica de un paciente y está constituido de materiales que simulan huesos, cartílagos y piel; en donde el modelo digital tridimensional (200) del modelo de una estructura anatómica (101) permite a un usuario de la estación de entrenamiento interactuar con una representación del modelo de una estructura anatómica (101) por medio de sistemas de realidad aumentada y/o realidad virtual; en donde la base de trabajo (900) tiene medios de fijación a la superficie en la que se lleva a cabo el entrenamiento, y cuenta además con medios para modificar el ángulo del modelo durante el entrenamiento; en donde el modelo de una estructura anatómica (101) comprende una estructura ósea (300), una estructura cartilaginosa (400) y una estructura de tejidos blandos; en donde el modelo de una estructura anatómica (101) comprende una estructura de tejidos blandos que incluye la mucosa nasal (701), músculo (700), grasa y piel (800); en donde el modelo de una estructura anatómica (101) comprende mallas de nailon (605, 607, 801) ubicadas entre el material que simula cartílago y el material que simula músculo (700); en donde la malla de nailon (605) se incluye en la parte caudal y anterior del cartílago usando un adhesivo de curado por poliadición; en donde la malla de nailon (605) se integra dentro de la mucosa nasal que recubre el cartílago septal (602).

Siguen 7 Reivindicaciones

(71) Titular - LARIVIERE ANNE MARIE
CALLE 119 #7-14 CONSULTORIO 422, BOGOTÁ
CUNDINAMARCA, CO
ESCOBAR RINCÓN PAULO ANDRÉS
CALLE 119 #7-14 CONSULTORIO 422, BOGOTÁ
CUNDINAMARCA, CO

(72) Inventor - LARIVIERE ANNE MARIE - ESCOBAR RINCÓN PAULO ANDRÉS

(74) Agente/s 438, 1587

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

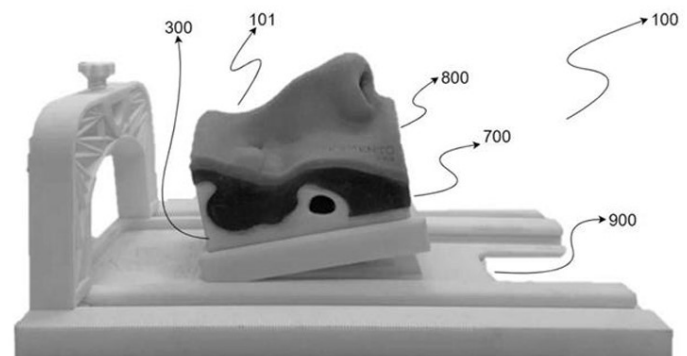


Figura 1

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR126814B1
 (21) Acta N° P 20220102219
 (22) Fecha de Presentación 17/08/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 17/08/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris CN 202110940080.9
 17/08/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. A61F 2/07, 2/07, 2/954
 (54) Título - UN DISPOSITIVO MÉDICO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un dispositivo médico (100) para un procedimiento intervencionista, caracterizado porque comprende: un dispositivo de suministro que comprende un tubo interior; un injerto de stent (110), definido con una abertura (111) y enfundado sobre el tubo interior; un miembro de restricción (130), configurado para aplicar una fuerza de compresión radial al injerto de stent (110), con el fin de comprimir radialmente el injerto de stent (110) en una configuración comprimida y asegurar el injerto de stent (110) en el tubo interior; y un catéter (120), configurado para ser conectado al tubo interior, de modo que el catéter (120) quede parcialmente asegurado entre el injerto de stent (110) y el tubo interior, y así el catéter (120) se mantenga inmóvil en relación con el injerto de stent (110), en donde el dispositivo médico (100) está configurado para que la abertura (111) esté en correspondencia posicional con un extremo distal del catéter (120) cuando el injerto de stent (110) está en la configuración comprimida, el extremo distal se refiere a un extremo que entra primero en el cuerpo de un paciente durante el uso del dispositivo médico (100).

Siguen 9 Reivindicaciones

- (71) Titular - SHANGHAI MICROPORT ENDOVASCULAR MEDTECH (GROUP) CO., LTD.
 BUILDING #1, 3399 KANGXIN ROAD, PUDONG NEW DISTRICT, SHANGHAI 201318, CN
 (72) Inventor - WU, WEIYI - ZHU, YONGFENG - ZHAO, MINGJIE - ZHANG, BOWEI - ZHU, QING
 (74) Agente/s 2381, 1196, 415, 837, 864, 1482, 1483
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

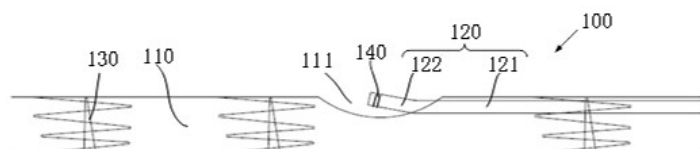


Fig. 1

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR126880B1
 (21) Acta N° P 20220102299
 (22) Fecha de Presentación 26/08/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026

- (--) Fecha de Vencimiento 26/08/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris CN 202122035573.6
 26/08/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. B01D 1/00, 61/02; C22B 26/12; F25B 27/02,
 30/04, 1/053, 15/002
 (54) Título - SISTEMA PARA EL ACOPLAMIENTO DE UN CICLO DE GENERACIÓN DE ENERGÍA DE DIÓXIDO DE CARBONO SUPERCRÍTICO Y EXTRACCIÓN DE LITIO A PARTIR DE SALMUERA
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un sistema para el acoplamiento de un ciclo de generación de energía de dióxido de carbono supercrítico y extracción de litio a partir de salmuera, caracterizado porque el método comprende una unidad de bomba de calor por absorción, una unidad de generación de energía del ciclo de dióxido de carbono supercrítico y una unidad para la extracción de litio a partir de salmuera, en el que: la unidad de bomba de calor por absorción comprende una entrada de fuente de calor impulsora, una salida de fuente de calor impulsora, una entrada de material a calentar y una salida de material calentado; la unidad para la extracción de litio a partir de salmuera comprende una entrada de salmuera y un dispositivo de extracción de litio, y el dispositivo de extracción de litio tiene una entrada de materia prima, una entrada de medio de calentamiento y una salida de medio de calentamiento; la entrada de salmuera está en comunicación con la entrada de material a calentar de la unidad de bomba de calor por absorción, y la salida de material calentado de la unidad de bomba de calor por absorción está en comunicación con la entrada de materia prima del dispositivo de extracción de litio; la unidad de generación de energía del ciclo de dióxido de carbono supercrítico comprende una salida de extremo frío del ciclo de dióxido de carbono y una entrada de extremo frío del ciclo de dióxido de carbono; y la salida del extremo frío del ciclo de dióxido de carbono está en comunicación con la entrada del medio de calentamiento de la unidad para la extracción de litio a partir de salmuera y/o la entrada de la fuente de calor impulsora de la unidad de bomba de calor por absorción, y la entrada del extremo frío del ciclo de dióxido de carbono de la unidad de generación de energía del ciclo de dióxido de carbono supercrítico está en comunicación con la salida del medio de calentamiento de la unidad para la extracción de litio a partir de salmuera y/o la salida de la fuente de calor impulsora.

Sigue 9 Reivindicaciones

- (71) Titular - BYD COMPANY LIMITED
 NO. 3009, BYD ROAD, PINGSHAN, SHENZHEN, GUANGDONG 518118, CN
 (72) Inventor - MA, YUEGENG - LIAN, JUNLAN - LIN, HONGYE
 (74) Agente/s 1364
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

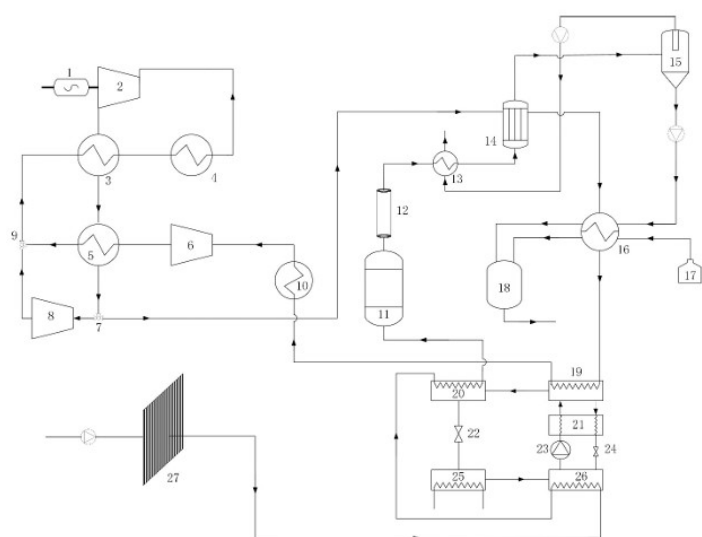


FIG. 1

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR126923B1
 (21) Acta N° P 20220102343
 (22) Fecha de Presentación 30/08/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 30/08/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris US 17/449,482
 30/09/2021; US PCT/US2021/052,947 30/09/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. E21B 47/022, 47/024, 47/12
 (54) Título - MÉTODO PARA OBTENER DATOS EN UNA
 UBICACIÓN DE FONDO DE POZO EN UN POZO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para obtener datos en una ubicación de fondo de pozo en un pozo, caracterizado porque comprende: realizar múltiples levantamientos, en donde cada levantamiento comprende: tomar una medición de gravedad de la gravedad local de la tierra con respecto a un ensamblaje de orificio inferior (BHA) en la ubicación de fondo de pozo en tres coordenadas de vector de gravedad mediante el uso de un sensor de gravedad en el fondo de pozo, en donde un vector de eje z de gravedad está paralelo a un eje central del BHA en una dirección de fondo de pozo; y tomar una medición de campo magnético del campo magnético local de la tierra con respecto al BHA en tres coordenadas de vector magnético mediante el uso de un sensor magnético de fondo de pozo, en donde un vector de eje z de campo magnético está paralelo al eje central del BHA en la dirección de fondo de pozo; y si las mediciones no se toman en una orientación seleccionada del BHA, procesar los levantamientos en el fondo de pozo mediante el uso de un procesador de fondo de pozo al: hacer girar los vectores de gravedad y los vectores magnéticos de cada levantamiento alrededor de los ejes z para alinear un vector de gravedad o magnético elegido con la orientación seleccionada del BHA, de modo que cada levantamiento quede alineado con la orientación

seleccionada; y promediar los vectores de los levantamientos alineados por medición y por eje.

Siguen 7 Reivindicaciones

- (71) Titular - HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.
 3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY EAST, HOUSTON, TEXAS
 77032-3219, US
 (72) Inventor - BOGUSLAW WIECEK
 (74) Agente/s 2381, 837, 864, 1196, 1482, 1483
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

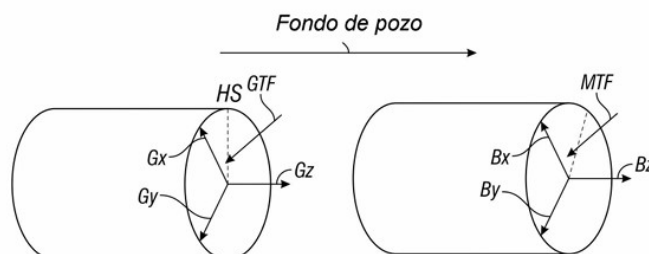


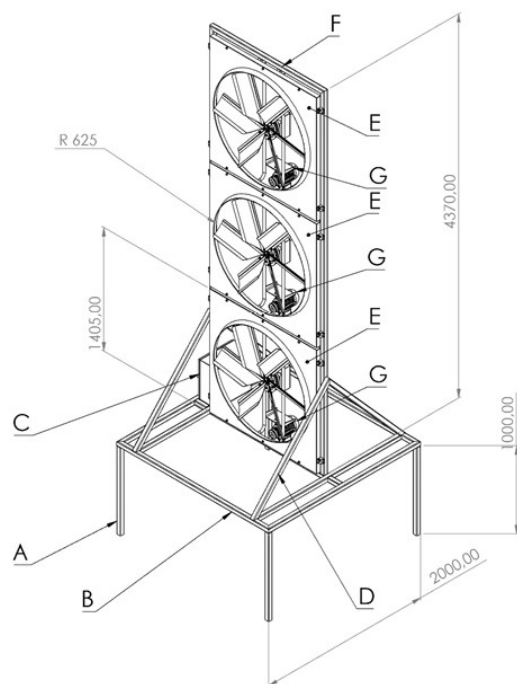
FIGURA 1

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR126978B1
 (21) Acta N° P 20220102394
 (22) Fecha de Presentación 05/09/2022
 (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 05/09/2042
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. A01G 13/08; F04D 25/08
 (54) Título - SISTEMA DE VENTILADORES ANTI
 HELADAS PARA PROTECCIÓN DE CULTIVOS
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Sistema de ventiladores anti heladas para protección de cultivos, del tipo que comprende un arreglo de tres o más ventiladores axiales apilados verticalmente, energizados por motores eléctricos de inducción trifásicos de 0,75 kW de potencia cada uno o por motor a explosión mediante cadena de transmisión, montados sobre una estructura metálica construida con caños estructurales de 50 x 50 x 1,6 milímetros o de superior dimensión, con cuatro patas de soporte de un metro de altura que sostienen un cuadro principal de 2000 x 2000 milímetros, del que se eleva una subestructura vertical de 4,3 metros de altura que aloja a los ventiladores con altura variable según el tipo de cultivo a proteger y que está provista de brazos de refuerzo laterales que aseguran la integridad estructural bajo las cargas de palanca generadas por la impulsión del aire y por el viento natural, alcanzando una altura total de estructura de 5,4 metros, con una potencia total instalada de 2 a 3 HP por hectárea de cultivo protegida, todo ello apto para instalación a la intemperie en campos de cultivo.
 Única Reivindicación

- (71) Titular - LEIBRECHT, CLAUDIO MARCELO
 AV. SAN MARTÍN 3485, (8430) EL BOLSÓN, PROV. DE RÍO
 NEGRO, AR
 (74) Agente/s 2339

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



Nota: Valores de cotas expresados en milímetros.

Figura 2

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR127048B1
 (21) Acta N° P 20220102477
 (22) Fecha de Presentación 13/09/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 13/09/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris FR 21 09669 15/09/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C09K 8/68, 8/88
 (54) Título - DISPERSIÓN DE POLÍMERO HIDROSOLUBLE PARA LA FRACTURACIÓN HIDRÁULICA
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Fluido de inyección F para la fracturación hidráulica, caracterizado porque comprende un polímero hidrosoluble sintético P de peso molecular promedio en peso superior o igual a 1 millón de daltons, preparado de acuerdo con un procedimiento que comprende las siguientes etapas sucesivas: a) se prepara por polimerización de radicales una emulsión inversa E que comprende entre el 15% y el 40% en peso de polímero P, entre el 20% y el 60% en peso de agua y, al menos, un solvente hidrocarbonado, y los porcentajes se expresan en peso con respecto al peso de la emulsión E, b) se destila la emulsión inversa E para obtener una dispersión D que comprende entre el 40% y el 60% en peso de partículas de polímero P, menos del 10% en peso de agua y, al menos, un solvente hidrocarbonado, y los porcentajes se expresan en peso con respecto al peso de la dispersión D, c) se diluye la dispersión D con del 1% al 15% en peso de una solución acuosa S que comprende entre el 20% y el 60% de sales, y los

porcentajes se expresan en peso con respecto al peso de la dispersión D.

Siguen 11 Reivindicaciones

- (71) Titular - S.P.C.M. SA
 ZAC DE MILIEUX, 42160 ANDREZIEUX-BOUTHEON, FR
 (72) Inventor - FAVERO CÉDRICK - TAVERNIER BRUNO - COCCOLO SEBASTIEN - TELILEL SIHAM
 (74) Agente/s 108
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR127075B1
 (21) Acta N° P 20220102510
 (22) Fecha de Presentación 16/09/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 16/09/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris US 17/661,434 29/04/2022
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. E02D 5/76, 5/00
 (54) Título - MÉTODO PARA CONSTRUIR UNA CAPA DE TELA DE GEOSINTÉTICO
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para construir una capa de tela de geosintético atada internamente, el método caracterizado porque comprende: tejer un material de tela tejida tridimensional sobre un telar; mientras el material de tela geotextil está en el telar, insertar una barra de abrazadera inferior en un tejido de un corte decapa horizontal del material de tela geotextil y una barra de abrazadera vertical en un tejido de un pliegue vertical del material de tela geotextil; doblar el material de tela geotextil de manera tal que el pliegue vertical y la barra de abrazadera vertical estén en una orientación en ángulo en relación con el corte de capa horizontal; acoplar la barra de abrazadera inferior con la barra de abrazadera vertical mientras el pliegue vertical y la barra de abrazadera vertical están en la orientación en ángulo; insertando un conector en T de la barra de abrazadera inferior en la parte superior de una conexión de ranura en T formada en la barra de abrazadera vertical y deslizar el primer conector en T hacia abajo dentro de una parte inferior de la conexión de ranura en T para impedir que una primera cabeza del primer conector en T atraviese la parte superior de la conexión de ranura en T; acoplar una barra de abrazadera transversal con la barra de abrazadera vertical insertando un segundo conector en T de la barra de abrazadera transversal a través de una primera conexión de ranura en I en la barra de abrazadera vertical y rotando el segundo conector en T para impedir que una segunda cabeza del segundo conector en T atraviese la primera conexión; y acoplar la barra de abrazadera transversal con la barra de abrazadera inferior insertando un tercer conector en T de la barra de abrazadera transversal a través de una segunda conexión de ranura en I formada en la barra de abrazadera inferior y rotando el tercer conector en T para impedir que una tercera cabeza del tercer conector en T atraviese la segunda conexión en I, en donde la barra de abrazadera vertical tiene una primera configuración, la barra de abrazadera inferior tiene una segunda configuración distinta a la primera

configuración, y la barra de abrazadera transversal tiene una tercera configuración distinta de la primera configuración y la segunda configuración, en donde la primera configuración comprende la conexión de ranura en T y la primera conexión de ranura en I, en donde la segunda configuración comprende la segunda conexión de ranura en I y el primer conector en T y en donde la tercera configuración comprende el segundo conector en T y el tercer conector en T.

Sigue 1 Reivindicación

- (71) Titular - PROPEX OPERATING COMPANY, LLC
4019 INDUSTRY DRIVE, CHATTANOOGA, TENNESSEE 37416, US
- (72) Inventor - CHASTITY ADKINS - SCOTT MANNING - DREW LOIZEAUX
- (74) Agente/s 464
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

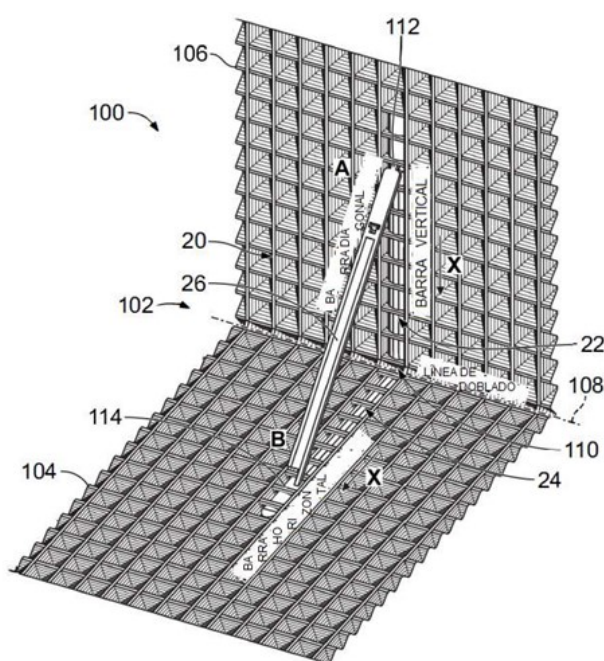


FIG. 18

principal mediante una conexión articulada, en donde la conexión articulada entre el panel principal y el panel lateral está definida, al menos en parte, por una línea de plegado arqueada, en donde la línea de plegado arqueada define una conexión articulada convexa.

Siguen 48 Reivindicaciones

- (71) Titular - WESTROCK PACKAGING SYSTEMS, LLC
1000 ABERNATHY ROAD, NE, ATLANTA, GEORGIA 30328, US
- (72) Inventor - MERZEAU, JULIEN D.
- (74) Agente/s 2163
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

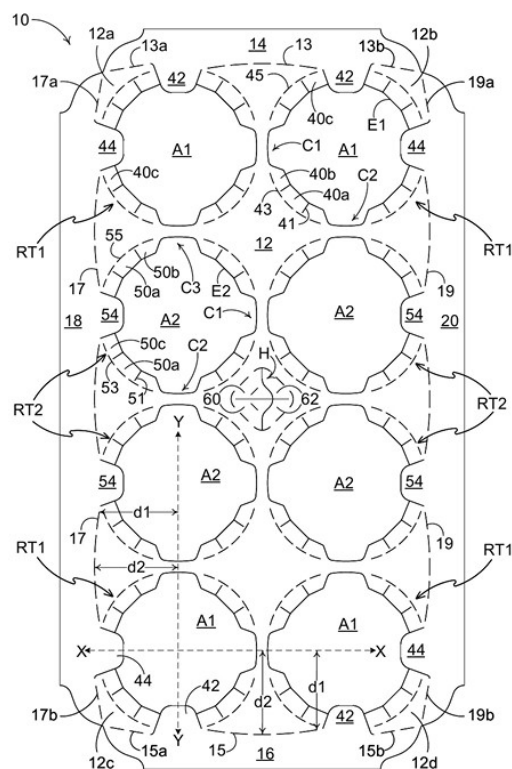


FIG. 1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127080B1
- (21) Acta N° P 20220102515
- (22) Fecha de Presentación 16/09/2022
- (24) Fecha de Resolución 10/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 16/09/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris US 63/244,899 16/09/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
- (51) Int. Cl. B65D 71/42
- (54) Título - PORTADOR DE ACOUPLE DE ARTÍCULOS, Y TROQUEL PARA FORMAR EL MISMO
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un portador de acople de artículos para empaquetar al menos un artículo; dicho portador caracterizado porque comprende un panel principal que tiene al menos una estructura de retención de artículos para acoplar un artículo, en donde el portador comprende un panel lateral conectado de forma articulada al panel

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127159B1
- (21) Acta N° P 20220102594
- (22) Fecha de Presentación 27/09/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 27/09/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris US 17/512,457 27/10/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. E21B 47/00, 44/00
- (54) Título - MÉTODO PARA LLEVAR A CABO UNA OPERACIÓN DE PERFORACIÓN, ANALIZADOR DE VIBRACIÓN Y SISTEMA DE PERFORACIÓN
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un método para llevar a cabo una operación de perforación, caracterizado porque comprende: recopilar los datos de trabajos de perforación de un trabajo de perforación terminado, en donde los datos de trabajos de perforación incluyen datos de sensores recopilados de sensores de fondo de pozo; determinar un índice de severidad de vibración a partir de los

datos de sensores, donde el determinar incluye agrupar los datos de sensores en base a frecuencias y determinar una magnitud para cada agrupación; y llevar a cabo una operación de perforación que incluye operar una barrena de perforación; identificar, utilizando el índice de severidad de vibración, al menos un componente de la operación de perforación que causa vibraciones durante la operación de la barrena de perforación; mitigar las vibraciones mediante ajustar al menos un parámetro operativo del componente; y continuar la ejecución de la operación de operación después de la mitigación.

Siguen 19 reivindicaciones.

- (71) Titular - HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.
3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY E., HOUSTON, TEXAS 77032-3219, US
- (72) Inventor - REENA AGARWAL CHANPURA - KETAN C. BHIDASNA - JEREMY GREENWOOD
- (74) Agente/s 2306
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

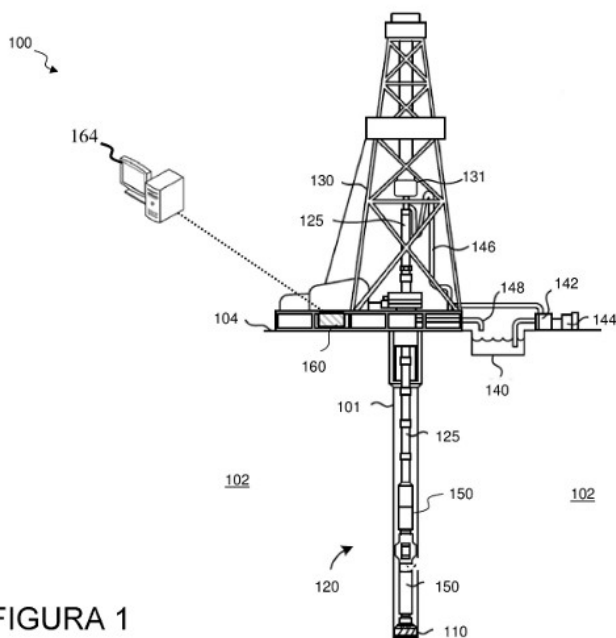


FIGURA 1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127181B1
- (21) Acta N° P 20220102622
- (22) Fecha de Presentación 29/09/2022
- (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 29/09/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris CN PCT/CN2021/121732
29/09/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
- (51) Int. Cl. H04W 4/06, 72/232, 72/30, 72/56
- (54) Título - MÉTODO EN UN DISPOSITIVO DE COMUNICACIÓN PARA MULTIDIFUSIÓN
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un método en un dispositivo de comunicación para multidifusión, caracterizado por que comprende: recibir, por un dispositivo de comunicación, en un canal de control un mensaje de recursos que indica un primer tipo de espacio de búsqueda e información de

asistencia para el primer tipo de espacio de búsqueda, determinar, por el dispositivo de comunicación, basándose en la información de asistencia, que se va a aplicar un segundo tipo de espacio de búsqueda para monitorizar un espacio de búsqueda de multidifusión, y monitorizar, por el dispositivo de comunicación, el espacio de búsqueda de multidifusión de acuerdo con el segundo tipo de espacio de búsqueda.

Siguen 17 Reivindicaciones

- (71) Titular - NOKIA TECHNOLOGIES OY
KARAKAARI 7, 02610 ESPOO, FI
- (72) Inventor - ATHUL PRASAD - DAVID BHATOOLAUL - NAIZHENG ZHENG - DAVID NAVRÁTIL - UGUR BARAN ELMALI
- (74) Agente/s 637
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

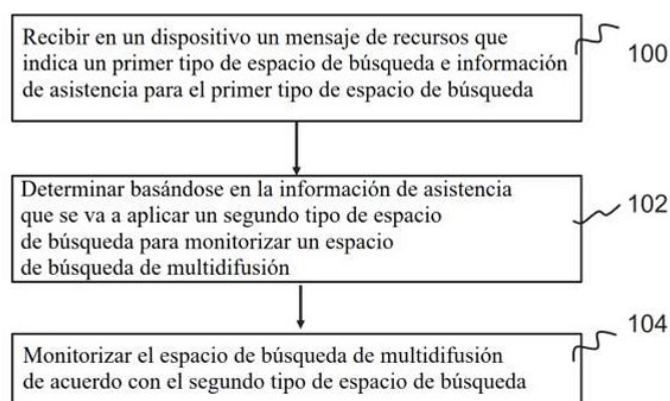


Fig. 3

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127293B1
- (21) Acta N° P 20220102721
- (22) Fecha de Presentación 06/10/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 06/10/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris US 63/254,237
11/10/2021; US 17/954,441 28/09/2022
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. C03C 17/36; B32B 17/06
- (54) Título - ARTÍCULO RECUBIERTO TRATADO TÉRMICAMENTE Y UNIDAD DE VIDRIO AISLANTE QUE TIENEN UNA TURBIDEZ REDUCIDA
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Un artículo recubierto tratado térmicamente, caracterizado porque comprende: un sustrato que comprende una primera superficie y una segunda superficie opuesta a la primera superficie; y un recubrimiento funcional aplicado sobre al menos una parte de la primera superficie, comprendiendo el recubrimiento funcional: una capa base sobre al menos una parte de la primera superficie; una capa metálica sobre al menos una parte de la capa base; y una capa superior sobre al menos una parte de la capa metálica, en donde la capa base comprende una primera película de óxido de estaño en contacto

directo con la parte de la primera superficie y una segunda película de zinc que cubre toda la parte de la primera película, en donde el artículo recubierto tratado térmicamente presenta una turbidez roja menor que la turbidez roja de un segundo artículo recubierto tratado térmicamente que comprende una capa base sin una primera película de óxido de estaño después del calentamiento, y en donde el óxido de estaño de la primera película comprende al menos un 80% en peso de estaño y como máximo un 20% en peso de óxido de zinc.

Siguen 32 Reivindicaciones

- (71) Titular - VITRO FLAT GLASS LLC
400 GUYS RUN ROAD, CHESWICK, PENNSYLVANIA 15024, US
(72) Inventor - SMITH JESSICA - CURLISS NEIL - GRIFFIN MARYANNE - FAREED FARZAD
(74) Agente/s 1975, 2413
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

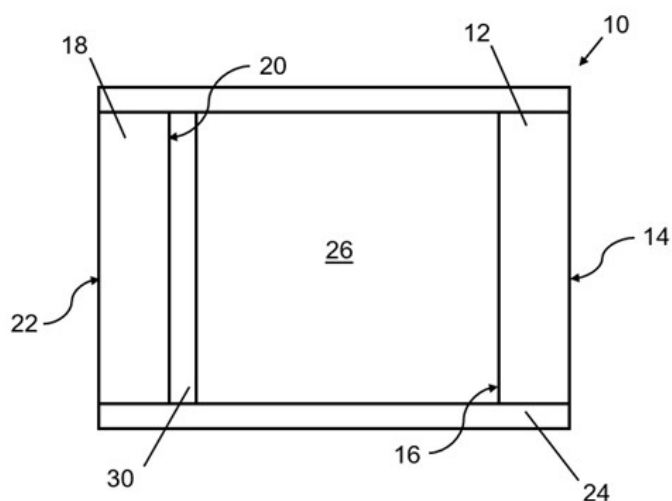


FIG. 1

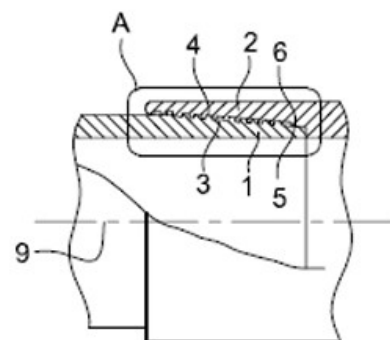
- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127310B1
(21) Acta N° P 20220102739
(22) Fecha de Presentación 06/10/2022
(24) Fecha de Resolución 24/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 06/10/2042
(30) Prioridad convenio de Paris FR 21 10615 07/10/2021
(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
(51) Int. Cl. C25D 3/56, 5/36, 7/00
(54) Título - EXTREMO ROSCADO DE UN COMPONENTE TUBULAR, PROCEDIMIENTO PARA SU PREPARACIÓN, COMPONENTE TUBULAR Y JUNTA ROSCADA TUBULAR QUE COMPRENDEN DICHO EXTREMO ROSCADO
(57) REIVINDICACIÓN
1. Extremo roscado (1, 2) de un componente tubular para la perforación y/o la explotación de un pozo de hidrocarburo, el transporte de petróleo y de gas, el transporte o el almacenamiento de hidrógeno, la captación de carbono o la energía geotérmica, caracterizado porque comprende al menos una rosca (3, 4) que se extiende sobre su superficie periférica

exterior o interior, en donde la rosca (3, 4) está revestida con una capa (15) que comprende una aleación zinc-cromo (Zn-Cr) en la que el zinc (Zn) es el elemento predominante en peso, con respecto al peso total de la aleación, en donde el contenido de zinc (Zn) es superior al 50% en peso, el contenido de cromo (Cr) es superior o igual al 3% en peso, y la capa (15) presenta un espesor comprendido entre 4 y 20 μm .

Siguen 14 Reivindicaciones

- (71) Titular - VALLOUREC OIL AND GAS FRANCE
54 RUE ANATOLE FRANCE, 59620 AULNOYE-AYMERIES, FR
NIPPON STEEL CORPORATION
6-1, MARUNOUCHI 2-CHOME 6, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8071, JP
(72) Inventor - ANTOINE, ALEXANDRE
(74) Agente/s 1200, 194
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

[Fig. 1]



- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127336B1
(21) Acta N° P 20220102766
(22) Fecha de Presentación 11/10/2022
(24) Fecha de Resolución 10/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 11/10/2042
(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
(51) Int. Cl. B60P 3/10; B62B 1/00, 5/00, 5/02
(54) Título - CARRO PARA EL TRANSPORTE DE BOTES
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un carro para el transporte de botes constituido por cuatro secciones encastrables (1, 1', 1'' y 1'''), dos inferiores (1 y 1'') y dos superiores (1' y 1'''), que conforman un cuerpo tubular, de perfil cuadrado o circular, que presenta una rueda (2 y 2') en cada uno de sus extremos inferiores, un protector elástico en cada curva de 90 grados (4 y 4') y un tornillo de ajuste superior (5), caracterizado porque dicho cuerpo tubular tiene formato de una "U" invertida que presenta un corto vástago en forma de "T" (7 y 7') en el extremo superior de sus secciones inferiores (1 y 1'') y otro (6 y 6') en el extremo inferior de sus secciones superiores (1' y 1'''), entre los cuales se hallan enrollados los extremos (3' y 3'') de una cuerda (3) que se ubica extendida entre ellos, presentando la parte inferior de las secciones superiores una suave curva en forma de "S" hacia adelante, y ubicándose las ruedas (2 y 2') en un corto eje perpendicular

orientado hacia afuera que se encuentra fijado en el lateral externo del extremo inferior de cada una de las secciones inferiores (1 y 1'') que conforman el cuerpo tubular.

Sigue 1 Reivindicación

(71) Titular - MICHELL, ALEJANDRO AGUSTIN
GARÍN 973, (1854) LONGCHAMPS, PDO. DE ALTE. BROWN,
PROV. DE BUENOS AIRES AR

(72) Inventor - MICHELL, ALEJANDRO AGUSTIN

(74) Agente/s 983

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

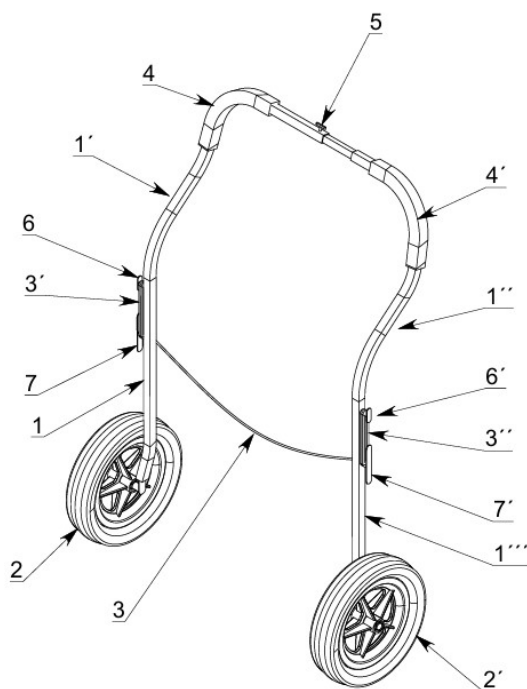


FIG. 1

prima sintética derivada de la pirólisis de plásticos que contiene incrustaciones para proporcionar un pirolizado tratado.

Siguen 19 Reivindicaciones

(71) Titular - ECOLAB USA INC.

1 ECOLAB PLACE, SAINT PAUL, MINNESOTA 55102, US

(72) Inventor - KAMESWARA VYAKARANAM - KARINA
EURESTE - THEODORE C. ARNST

(74) Agente/s 2381, 1196, 837, 864, 1482, 1483

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

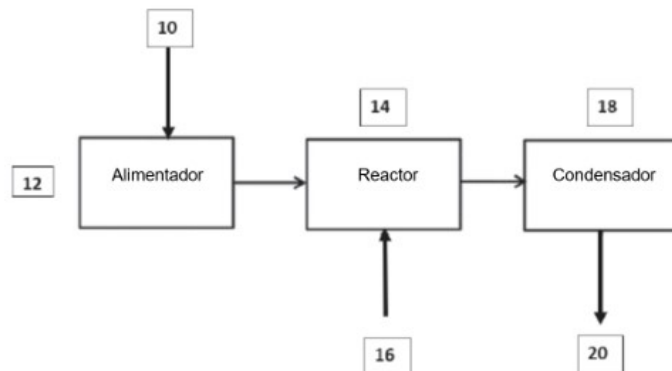


Figura 1

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127365B1

(21) Acta N° P 20220102794

(22) Fecha de Presentación 13/10/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 13/10/2042

(30) Prioridad convenio de Paris US 63/255,230 13/10/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. G01V 1/40, 1/30; E21B 47/04

(54) Título - MÉTODO PARA OPTIMIZAR UN DISEÑO DE PROSPECCIONES SÍSMICAS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para optimizar un diseño de prospecciones sísmicas, caracterizado porque comprende: obtener una trayectoria del pozo; determinar un rango de profundidad de uno o más receptores y un intervalo de medición para la prospección sísmica; determinar una posición óptima de disparo sísmico para cada receptor de dichos uno o más receptores dentro del rango de profundidad usando una función inversa basada en el rango de profundidad de dichos uno o más receptores y el intervalo de medición para la prospección sísmica; determinar una o más configuraciones potenciales de disparos sísmicos, en donde cada una de dichas una o más configuraciones potenciales de disparos sísmicos incluye un número de disparos sísmicos, una ubicación para cada uno del número de disparos sísmicos y una potencia de cada uno de los disparos sísmicos, y en donde cada una de dichas una o más configuraciones potenciales de disparos sísmicos se determina con base en la posición óptima de disparo sísmico para cada receptor de dichos uno o más

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127364B1

(21) Acta N° P 20220102793

(22) Fecha de Presentación 13/10/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--)
(-) Fecha de Vencimiento 13/10/2042

(30) Prioridad convenio de Paris US 63/255.784 14/10/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. C10G 75/04; C10B 53/07; C10G 1/10

(54) Título - MÉTODO PARA REDUCIR O PREVENIR LAS INCRUSTACIONES EN UNA COMPOSICIÓN DE MATERIA PRIMA SINTÉTICA DERIVADA DE PLÁSTICOS, COMPOSICIÓN QUE COMPRENDE UNA MATERIA PRIMA SINTÉTICA DERIVADA DE PLÁSTICO, Y PIROLIZADO SINTÉTICO TRATADO

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para reducir o prevenir las incrustaciones en una composición de materia prima sintética derivada de plásticos, el método caracterizado porque comprende: añadir un agente antiincrustante que comprende un anhídrido de ácido carboxílico o un copolímero de un anhídrido de ácido dicarboxílico y α olefina a una composición de materia

receptores dentro del rango de profundidad; determinar una estimación de una calidad de datos para cada una de dichas una o más configuraciones potenciales de disparos sísmicos determinadas usando una función de objetivo; y determinar un diseño óptimo de prospecciones sísmicas con base en la calidad de datos estimada determinada para cada una de dichas una o más configuraciones potenciales de disparos sísmicos determinadas, en donde la calidad de datos estimada para el diseño óptimo de prospecciones sísmicas es mayor que un umbral mínimo predeterminado.

Siguen 9 Reivindicaciones

- (71) Titular - SCHLUMBERGER TECHNOLOGY B.V.
PARKSTRAAT 83-89, 2514 JG THE HAGUE, NL
(72) Inventor - MIZUNO, TAKASHI - BETTINELLI, PIERRE
- LE CALVEZ, JOEL HERVE
(74) Agente/s 884
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

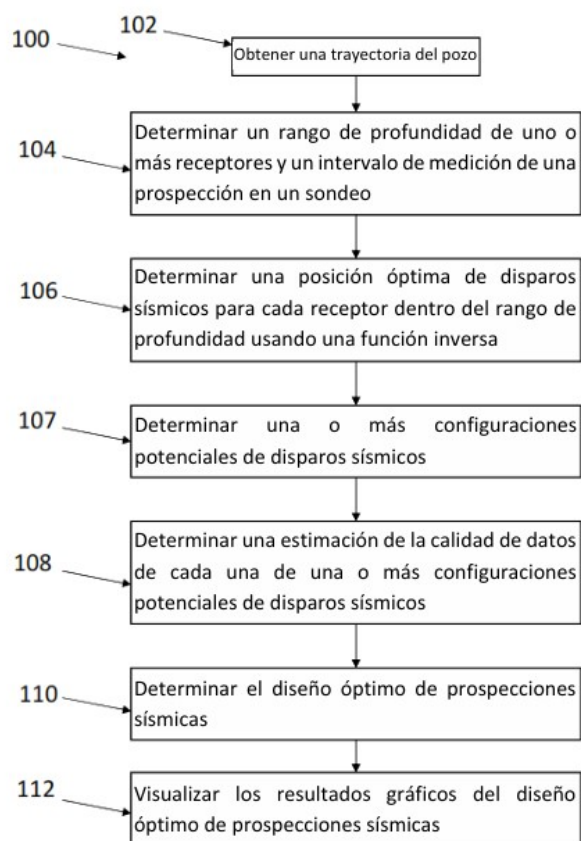


FIG. 1

- (54) Título - BOMBA PARA SU USO EN UN SISTEMA DE FRACTURAMIENTO HIDRÁULICO Y MÉTODO PARA OPERAR DICHA BOMBA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una bomba para su uso en un sistema de fracturamiento hidráulico, en donde la bomba está caracterizada porque comprende: un manguito de empaque cónico, que incluye: un segmento cónico adyacente a un lado de inserción de bomba del manguito de empaque, en donde el segmento cónico incluye una superficie externa cónica que se puede acoplar con una superficie interna acampanada en una abertura de un orificio de entrada de fluido de la bomba; un segmento piloto y de sellado adyacente y contiguo al segmento cónico, en donde el segmento piloto y de sellado incluye una primera superficie externa guía definida por un primer diámetro que es mayor que un diámetro más grande del segmento cónico, y una segunda superficie externa guía definida por un segundo diámetro que es mayor que el primer diámetro, en donde las superficies externas guía primera y segunda pueden entrar en contacto con una superficie receptora interna del orificio de entrada de fluido; y un segmento de unión adyacente y contiguo al segmento piloto y de sellado y adyacente a un lado de extracción de bomba del manguito de empaque, en donde el segmento de unión tiene una superficie externa roscada que se puede unir a una superficie de unión interna roscada del orificio de entrada de fluido.

Siguen 19 Reivindicaciones

- (71) Titular - HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.
3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY EAST, HOUSTON, TEXAS
77032-3219, US
(72) Inventor - BRUNET, JOHN DEXTER
(74) Agente/s 2381, 837, 864, 1196, 1482, 1483
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

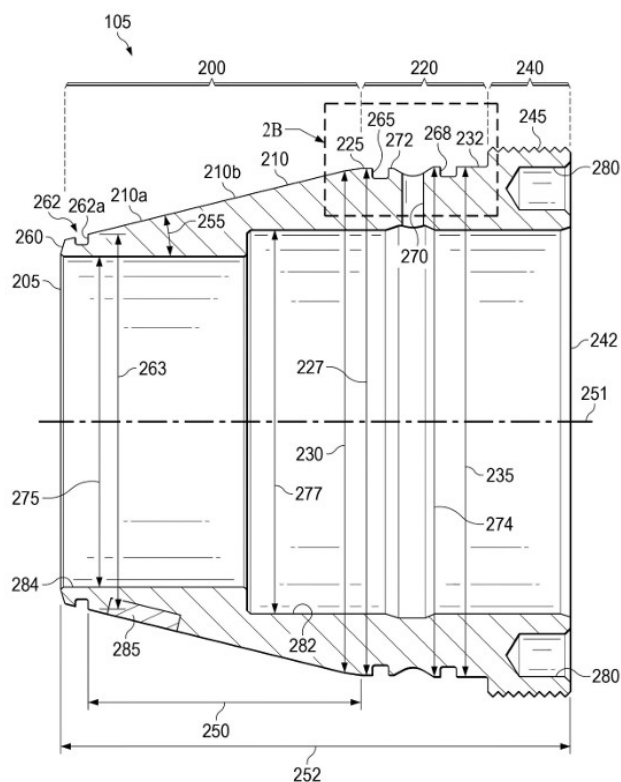


FIGURA 2A

- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127376B1
(21) Acta N° P 20220102805
(22) Fecha de Presentación 14/10/2022
(24) Fecha de Resolución 24/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 14/10/2042
(30) Prioridad convenio de Paris US 17/951,732 23/09/2022
(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
(51) Int. Cl. E21B 43/26, 43/26; F04B 53/02, 53/16, 53/18, 53/22

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR127396B1
 (21) Acta N° P 20220102831
 (22) Fecha de Presentación 18/10/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 18/10/2042
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. A01D 41/14
 (54) Título - CONJUNTO DE MONTAJE DE LA PUNTERA DE ROLOS DE CABEZALES MAICEROS
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Conjunto de montaje de la puntera de rolos de cabezales maiceros, donde dicha puntera se fija en un rodamiento de extremo (R) que le permite al rolo mantener su condición de giratorio respecto de su propio eje, donde dicho rodamiento se fija a un brazo de soporte (10) para su disposición vinculado al chasis de la máquina; caracterizado porque desde el aro interior del rodamiento de extremo (R) se proyecta, hacia fuera, un eje (14) para asociarse a una rótula (15) que se dispone alojada en una cavidad que se define entre el referido brazo de soporte (10) y la cara interna de una tapa de extremo (11) que se fija por roscado en el mismo soporte; el brazo de soporte (10) incluye un conducto transversal que se extiende hasta el tramo interno roscado por donde corre la tapa de extremo, hallándose en dicho conducto transversal un tornillo prisionero (16) que empuja desplazando a un bloque de traba.

Siguen 5 Reivindicaciones

- (71) Titular - BPB MEDITERRÁNEA S.A.
 AV. CORONEL LARRABOURE 2250, (5900) VILLA MARÍA, PROV. DE CÓRDOBA, AR
 (72) Inventor - BOETSCH GUSTAVO ALEJANDRO
 (74) Agente/s 611, 1377, 1378
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

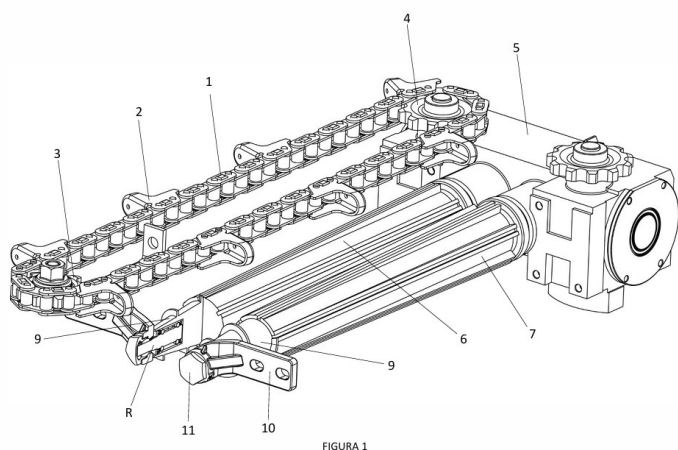


FIGURA 1

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR127651B1
 (21) Acta N° P 20220103109
 (22) Fecha de Presentación 11/11/2022

- (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 11/11/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris US 63/280842 18/11/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
 (51) Int. Cl. C02F 1/72; B01J 19/24, 4/00
 (54) Título - MÉTODO PARA EL TRATAMIENTO DE CONTAMINANTES COXIDABLES EN AGUA RESIDUAL
 (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para el tratamiento de contaminantes oxidables en agua residual, dicho método caracterizado porque comprende: suministrar agua residual a un recipiente para el tratamiento de contaminantes; suministrar peróxido de hidrógeno al recipiente para el tratamiento de contaminantes, en donde: el peróxido de hidrógeno se suministra al recipiente para el tratamiento de contaminantes por encima de una línea máxima de llenado de agua residual del recipiente para el tratamiento de contaminantes; y poner en contacto agua residual en el recipiente para el tratamiento de contaminantes con peróxido de hidrógeno, en donde poner en contacto agua residual con peróxido de hidrógeno reduce la concentración de contaminantes oxidables respecto de la concentración de contaminantes oxidables en la corriente de alimentación de agua residual; en donde el peróxido de hidrógeno se suministra al recipiente para el tratamiento de contaminantes al menos medio metro por encima de la línea máxima de llenado de agua residual del recipiente para el tratamiento de contaminantes.

Siguen 7 Reivindicaciones

- (71) Titular - DOW GLOBAL TECHNOLOGIES LLC
 2211 H.H. DOW WAY, MIDLAND, MICHIGAN 48674, US
 (72) Inventor - CHEN, WU - ZHAO, LIN - KAO, JEN-HSIANG - UHL, MICHAEL E.
 (74) Agente/s 1518, 884
 (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

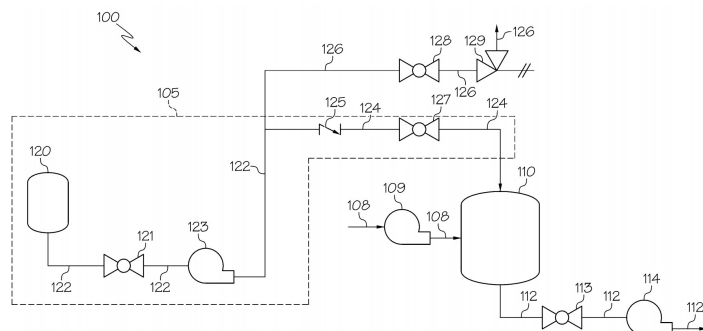


FIG. 1

- (10) Patente de Invención
 (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
 Resolución Administrativa N° AR127788B1
 (21) Acta N° P 20220103253
 (22) Fecha de Presentación 25/11/2022
 (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
 (--) Fecha de Vencimiento 25/11/2042
 (30) Prioridad convenio de Paris EP 21210659 26/11/2021
 (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
 (51) Int. Cl. C01D 1/32, 15/02; C25B 1/16, 15/08

porciones opuestas correspondientes (3D, 4D) de un recipiente terminado, y preferentemente al menos 1% menor, en donde preferentemente dichas primeras porciones opuestas (8A, 9A, 3D, 4D) son porciones centrales de dichos elementos de alojamiento (8, 9) y paredes de inyección y suministro (3, 4); y/o que cuando dichos elementos de alojamiento (8, 9) se presionan contra dichas porciones interiores (3B, 4B) de las paredes de inyección y suministro (3, 4) los bordes superpuestos (3A, 4A) de dichas paredes de inyección y suministro (3, 4) puedan deslizarse al menos parcialmente entre sí.

Siguen 5 Reivindicaciones

- (71) Titular - SOCIÉTÉ DES PRODUITS NESTLÉ S.A.
AVENUE NESTLÉ 55, CH-1800 VEVEY, CH
(72) Inventor - MISSOUM, KARIM - GALAFFU, NICOLA -
NIEDERREITER, GERHARD
(74) Agente/s 1200, 194
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

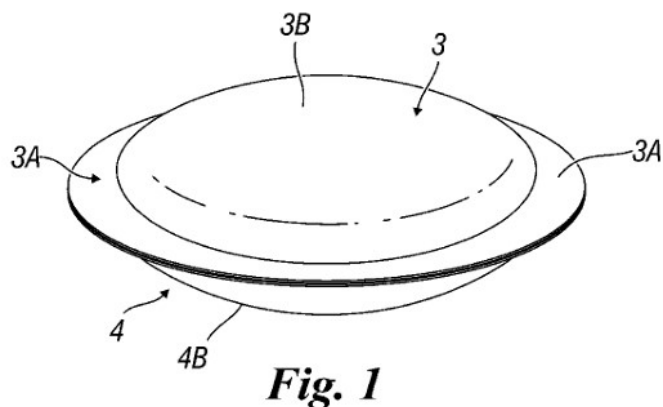


Fig. 1

- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127802B1
(21) Acta N° P 20220103270
(22) Fecha de Presentación 29/11/2022
(24) Fecha de Resolución 30/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 29/11/2042
(30) Prioridad convenio de París CN 202111458048.3
02/12/2021
(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
(51) Int. Cl. G01N 27/82
(54) Título - MÉTODO DE DETECCIÓN
ELECTROMAGNÉTICA PARA DETECTAR
DEFECTOS EN CORDONES DE SOLDADURA EN
TUBOS DE ACERO INOXIDABLE Y SISTEMA DE
DETECCIÓN ELECTROMAGNÉTICA PARA USAR
CON DICHO MÉTODO
(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método de detección electromagnética para detectar defectos en cordones de soldadura en tubos de acero inoxidable, caracterizado porque comprende los pasos de: detectar un bloque de referencia con defectos prefabricados para adquirir un valor de ruido del sistema **a** en una señal de gradiente de una región de cordón de soldadura sin defectos del bloque de referencia, un valor máximo **b** de un ruido de fondo en la señal de gradiente de la región de cordón de

soldadura sin defectos, y un valor máximo **c** de una señal de gradiente de una ubicación de cordón de soldadura defectuoso del bloque de referencia, en el que el bloque de referencia tiene las mismas especificaciones, método de soldadura y proceso de soldadura que un cordón de soldadura a evaluar del tubo de acero inoxidable; establecer un valor de señal de alarma **d** = el valor máximo **b** del ruido de fondo * un intervalo preestablecido, y establecer el valor de señal de alarma **d** < el valor máximo **c** de la señal de gradiente de la ubicación del cordón de soldadura defectuoso; detectar el cordón de soldadura a evaluar del tubo de acero inoxidable por partes, y cuando una señal de gradiente durante la detección aparece como mayor que el valor de la señal de alarma **d**, se determina que una región del cordón de soldadura a evaluar es posiblemente defectuosa; y pulir la región determinada como posiblemente defectuosa y a continuación detectar la región durante N veces, cuando todas las señales de gradiente de las detecciones de N veces son mayores que el valor de la señal de alarma **d**, se confirma que la región es defectuosa; y cuando una señal de gradiente de la detección de al menos una vez es menor o igual que el valor de la señal de alarma **d**, se confirma que la región no es defectuosa, siendo N un número entero positivo mayor o igual a 2; donde el método de detección electromagnética comprende además adquirir una señal de gradiente correspondiente a una señal de campo magnético basada en la señal de campo magnético detectada por una sonda de detección electromagnética antes de adquirir el valor de ruido del sistema **a** en la señal de gradiente de la región del cordón de soldadura sin defectos del bloque de referencia, el valor máximo **b** del ruido de fondo en la señal de gradiente de la región de soldadura sin defectos, y el valor máximo **c** de la señal de gradiente de la ubicación del cordón de soldadura defectuoso del bloque de referencia, donde la sonda de detección electromagnética está configurada para detectar la costura de soldadura a detectar del bloque de referencia o del tubo de acero inoxidable; donde la adquisición de la señal de gradiente correspondiente a la señal de campo magnético basada en la señal de campo magnético detectada por la sonda de detección electromagnética comprende aplicar un campo magnético de corriente alterna en la sonda de detección electromagnética; adquirir una señal de campo magnético tangencial B a lo largo de una dirección circunferencial del tubo de acero inoxidable en una región del cordón de soldadura a evaluar del bloque de referencia o del tubo de acero inoxidable por la sonda de detección electromagnética; diferenciar la señal de campo magnético tangencial B para obtener una señal B0; tomar los valores de la señal B0 mayores o iguales a 0 como 0, y tomar los valores absolutos de los valores de la señal B0 menores que 0 para obtener una señal B1; transformar la señal B1 en Fourier para obtener una frecuencia en la que se concentra un valor máximo de una amplitud de ruido, y establecer la frecuencia en la que se concentra el valor máximo de la amplitud de ruido como frecuencia de corte de un filtro de paso bajo; filtrar de paso bajo la señal B1 transformada en

Fourier para obtener una señal de gradiente B2 correspondiente a la señal de campo magnético B en la región del cordón de soldadura; y donde la adquisición del valor del ruido del sistema **a** en la señal de gradiente de la región del cordón de soldadura sin defectos del bloque de referencia, el valor máximo **b** del ruido de fondo en la señal de gradiente de la región del cordón de soldadura sin defectos, y el valor máximo **c** de la señal de gradiente de la ubicación del cordón de soldadura defectuoso del bloque de referencia comprende: colocar la sonda de detección electromagnética en la región del cordón de soldadura sin defectos del bloque de referencia de forma estacionaria, leer un valor máximo de la señal de gradiente de la región del cordón de soldadura sin defectos, repetir la lectura durante M veces para calcular un valor medio como valor del ruido del sistema **a**, siendo M un número entero positivo mayor o igual a 2; y barrer la sonda de detección electromagnética a lo largo de la dirección del cordón de soldadura del bloque de referencia a una velocidad uniforme, tomando como 0 los valores de la señal de gradiente menores o iguales a **a**, leyendo el valor máximo **b** del ruido de fondo en la señal de gradiente de la región del cordón de soldadura sin defectos, y leyendo el valor máximo **c** de la señal de gradiente de la ubicación del cordón de soldadura defectuoso.

Siguen 6 Reivindicaciones

- (71) Titular - CHINA NUCLEAR POWER ENGINEERING CO., LTD.
NO. 117 WEST THIRD RING ROAD, HAIDIAN DISTRICT, BEIJING 100840, CN
CHINA NUCLEAR INDUSTRY 23 CONSTRUCTION CO., LTD.
NO. 58, SHUNKANG ROAD, BEIJING, CN
CHINA UNIVERSITY OF PETROLEUM (EAST CHINA)
NO. 66 CHANGJIANGXI ROAD, HUANGDAO, QINGDAO CITY, SHANDONG, CN
- (72) Inventor - JI XING - JING MA - YAWEI MAO - HUIMIN YANG - YUXIN WANG - WEI LI - AN DONG - DONGHUI ZHANG - YANTAO HU - LIFENG GUO - QINGHUI MA - YAOCHUN ZHANG - YU YAN - XIAODONG HUO - XIAOFENG ZHANG - XINAN YUAN - YONGQUAN QIN - YU GAO - ZIQI LIU - GUOXI JING - YINGBING MA - GUANGJIE HU - JIANMING ZHAO
- (74) Agente/s 1928
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

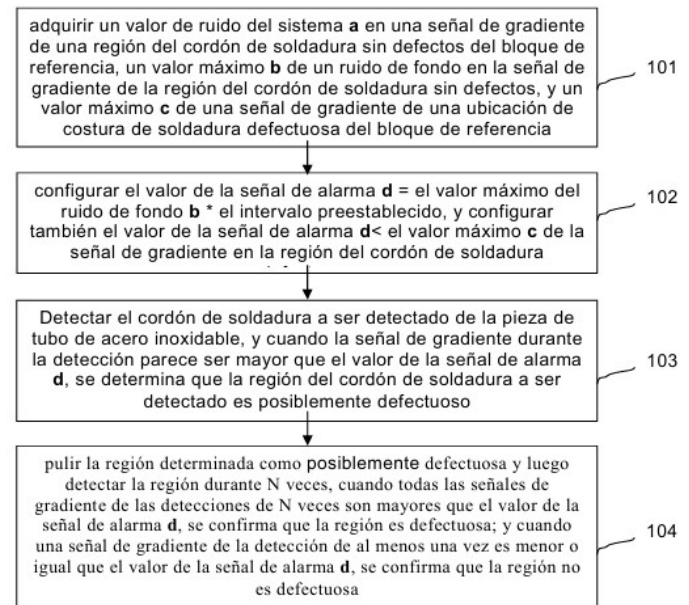


FIG.1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127803B1
- (21) Acta N° P 20220103271
- (22) Fecha de Presentación 29/11/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 29/11/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris US 63/284,064 30/11/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. D04H 1/4291, 1/56; B32B 5/02; A41D 13/11; A61K 8/02; B01D 39/16; B32B 5/26
- (54) Título - TELA NO TEJIDA, MÉTODO PARA REALIZAR DICHA TELA NO TEJIDA, Y ARTÍCULO QUE COMPRENDE DICHA TELA NO TEJIDA
- (57) REIVINDICACIÓN
1. Una tela no tejida que comprende: una primera capa no tejida que comprende una primera capa de soplado por fusión, caracterizada porque la primera capa de soplado por fusión comprende una primera pluralidad de fibras de soplado por fusión que comprende partículas no fibriladas de soplado por fusión, cuerdas de soplado por fusión, o ambas, en donde las partículas no fibriladas de soplado por fusión, cuerdas de soplado por fusión, o ambas definen una característica abrasiva para una primera superficie exterior de la tela no tejida, la primera capa de soplado por fusión comprende un primer material polimérico que incluye (i) un primer componente polimérico y (ii), opcionalmente, uno o más primeros aditivos, en donde el primer componente polimérico comprende un primer polipropileno reciclado (rPP).
- Siguen 14 Reivindicaciones
- (71) Titular - BERRY GLOBAL, INC.
101 OAKLEY STREET, EVANSVILLE, INDIANA 47710, US
- (72) Inventor - MALOCHO, MIRIAM - HARZ, PATRICK
- (74) Agente/s 2381, 1196, 837, 864, 1482, 1483
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026



FIGURA 1

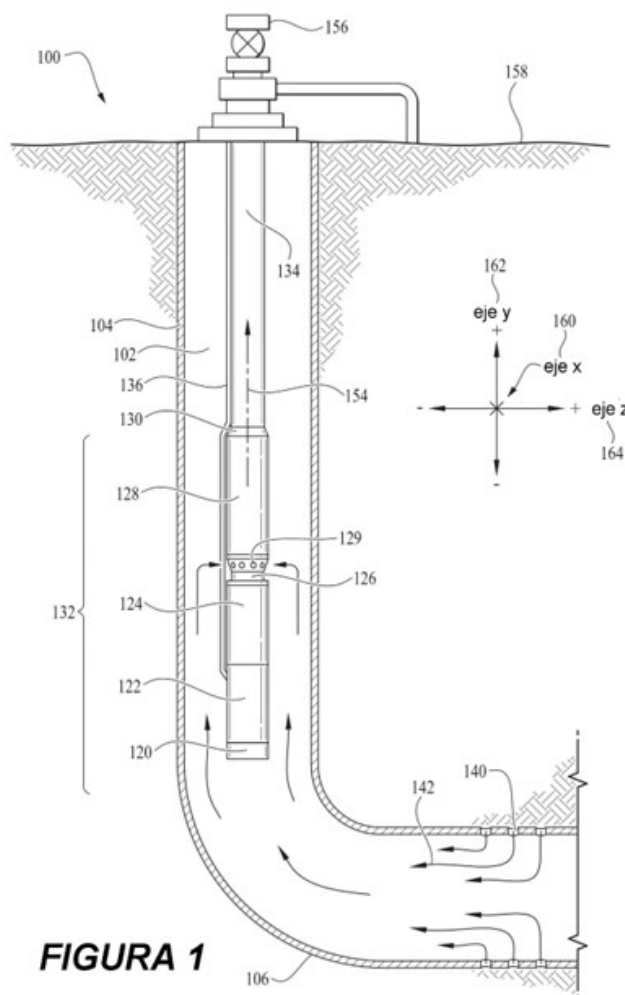
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127928B1
- (21) Acta N° P 20220103391
- (22) Fecha de Presentación 12/12/2022
- (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 12/12/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris US 17/696,286 16/03/2022
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
- (51) Int. Cl. E21B 43/12, 43/38; F04D 13/08, 29/043, 13/10
- (54) Titulo - ENSAMBLAJE DE BOMBA ELÉCTRICA SUMERGIBLE (ESP), MÉTODO DE ENSAMBLAJE DE DICHO ENSAMBLAJE DE ESP Y MÉTODO DE ELEVAR FLUIDO MEDIANTE DICHO ENSAMBLAJE DE ESP EN UN POZO
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un ensamblaje de bomba eléctrica sumergible (ESP), caracterizado porque comprende: un primer componente de ensamblaje de ESP que comprende una primera brida y un primer eje de transmisión que contiene las primeras ranuras macho en un extremo del primer eje de transmisión cercano a la primera brida; un segundo componente de ensamblaje de ESP que comprende una segunda brida para acoplar el segundo componente de ensamblaje de ESP a la primera brida del primer componente de ensamblaje de ESP y un segundo eje de transmisión que contiene las segundas ranuras macho en un extremo del segundo eje de transmisión cercano a la segunda brida; una carcasa de acoplamiento que contiene un primer conjunto de ranuras hembra para conectar con las primeras ranuras macho del primer eje de transmisión y para acoplar el primer eje de transmisión al segundo eje de transmisión, un segundo conjunto de ranuras hembra para conectar con las segundas ranuras macho del segundo eje de transmisión; y un ensamblaje de fijación acoplado en un primer extremo al extremo del primer eje de transmisión cercano a la primera brida, que pasa a través de la carcasa de acoplamiento, y acoplado mediante desplazamiento en un segundo extremo al extremo del segundo eje de transmisión cercano a la segunda brida, en donde el ensamblaje de fijación define un límite para el movimiento axial que puede ocurrir entre el primer componente de ensamblaje de ESP y el segundo componente de ensamblaje de ESP antes de que el ensamblaje de fijación detenga el movimiento axial, y en donde el ensamblaje de fijación está configurado para soportar el peso de uno del primer componente

de ensamblaje de ESP o del segundo componente de ensamblaje de ESP.

Siguen 20 Reivindicaciones

- (71) Titular - HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.
3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY EAST, HOUSTON, TEXAS
77032-3219, US
- (72) Inventor - NOWITZKI, WESLEY - HILL, JASON
EUGENE - WEBSTER, JOSHUA - BERTRAM, CASEY
HOLDEN
- (74) Agente/s 2381, 837, 864, 1196, 1482, 1483
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

**FIGURA 1**

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127940B1
- (21) Acta N° P 20220103404
- (22) Fecha de Presentación 13/12/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 13/12/2042
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. B60C 23/00
- (54) Título - DISPOSICIÓN DE CALIBRACIÓN DE
NEUMÁTICOS PARA EJES VEHICULARES
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Una disposición (201) de calibración de neumáticos para ejes vehiculares del tipo que presenta un rotor (231) conectado operativamente con una fuente de aire presurizado y a su vez con una correspondiente

válvula de inflado y/o desinflado provista en el neumático a fines de mantener la presión adecuada en el mismo, comprendiendo dicha disposición (201) un conector flexible hueco telescópico (214) el cual presenta un primer extremo (231) donde se encuentra montado dicho rotor, y un segundo extremo (233) retenido dentro de un conector principal hueco (211), en donde dicho conector principal hueco (211) se encuentra conectado con un extremo (210) de una manguera o cañería (209) de aire presurizado que se proyecta por dentro y a lo largo de un conducto interno (208) del correspondiente extremo (202) de dicho eje vehicular de manera de comunicar a dicha fuente de aire presurizado con dicho rotor (231), estando dicha disposición (201) caracterizada porque comprende: un pasaje o conducto interno de sección variable (212) que está en comunicación con dicha manguera o cañería de aire presurizado (209) y a su vez con un pasaje interno (213) de dicho conector flexible hueco telescópico (214); un extremo de conexión (215) provisto de una pluralidad de dientes (216) que calzan retenidamente contra el extremo (210) de dicha manguera o cañería de aire presurizado (209) la cual queda retenida a su vez mediante un acople exterior (217) y la deformación de la manguera; un cuerpo principal (218) que presenta una pluralidad de ranuras radiales externas (219) en donde se disponen de correspondientes sellos o'ring externos (220) que retienen en el eje el cuerpo principal (218) del conector principal hueco (211); un alojamiento interno (221) a través del cual pasa una porción extrema de dicho conector flexible hueco telescópico (214) quedando este último retenido dentro del conector principal hueco (211) a través de unos sellos o'ring internos (222) provistos en una tuerca de ajuste (223) para conector flexible hueco telescópico (214) montado dentro de dicho alojamiento interno (221), en donde dicho conector principal hueco (211) se encuentra dispuesto dentro de un alojamiento extremo (229) de dicho conducto interno (208) del extremo de dicho eje vehicular, de manera de estar fijo retenidamente a través de dichos sellos o'ring externos (220) provistos en las ranuras radiales externas (219) del cuerpo principal hueco (219) y de dicho acople exterior (217).

Siguen 5 Reivindicaciones

- (71) Titular - COLVEN S.A.
RUTA NACIONAL N° 11, KM. 814, (S3574XAB) GUADALUPE NORTE, PROV. DE SANTA FE, AR
- (72) Inventor - PRIMO ANTONIO COLUSSI - NATALIO DOMINGO VENICA
- (74) Agente/s 728
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

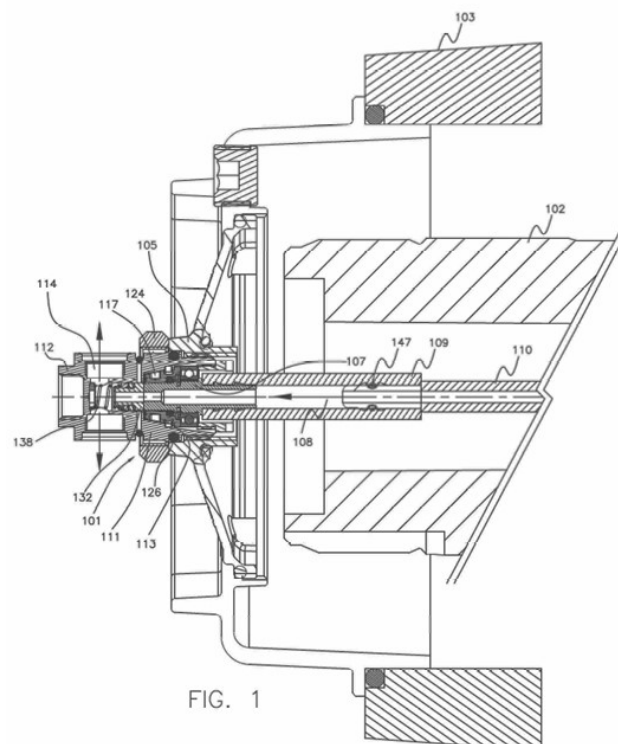


FIG. 1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR127941B1
- (21) Acta N° P 20220103405
- (22) Fecha de Presentación 13/12/2022
- (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 13/12/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris US 17/589,129 31/01/2022
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
- (51) Int. Cl. E21B 33/12, 43/26, 43/267, 43/27
- (54) Título - MÉTODO PARA MEJORAR EL CONTROL DE CONTRAFLUJO DE APUNTALANTE
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para mejorar el control de contraflujo de apuntalante, caracterizado porque comprende: recubrir resina en un apuntalante en un sitio de pozo para proporcionar apuntalante recubierto; bombear el apuntalante recubierto en un pozo durante una operación de fracturamiento, bombear un activador para la resina en el pozo, estando el activador configurado para endurecer la resina para consolidar partículas sueltas; descargar el apuntalante recubierto en al menos una fractura con el activador durante la operación de fracturamiento, en donde el bombeo del apuntalante recubierto y el bombeo del activador se realizan por separado; introducir un tapón y un aparato de perforación en el pozo, en donde el tapón está acoplado al aparato de perforación; bombear el tapón y el aparato de perforación a lo largo del pozo; y desplazar el activador hacia el fondo del pozo junto con el tapón.

Siguen 14 Reivindicaciones

- (71) Titular - HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.
3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY EAST, HOUSTON, TEXAS 77032-3219, US
- (72) Inventor - PHILIPPE QUERO

(74) Agente/s 2381, 1196, 837, 864, 1482, 1483

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

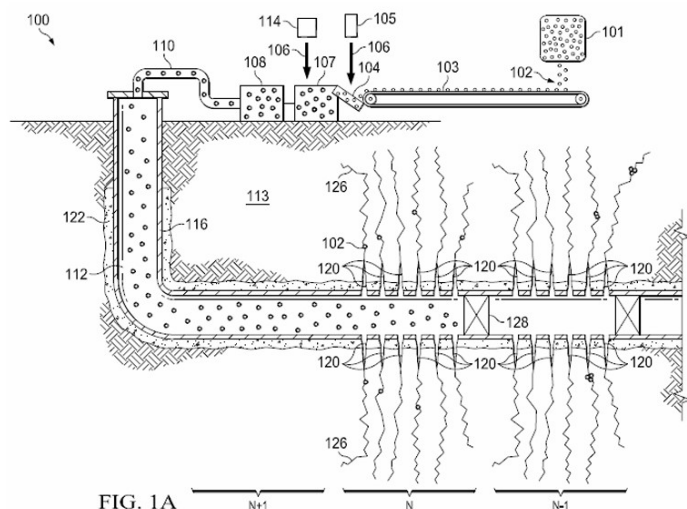


FIG. 1A

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR127982B1

(21) Acta N° P 20220103452

(22) Fecha de Presentación 15/12/2022

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 15/12/2042

(30) Prioridad convenio de Paris US 17/705,672 28/03/2022

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. E21B 17/02, 43/12; F04D 13/10, 29/044

(54) Título - CARCASA DE ACOPLAMIENTO

(57) REIVINDICACIÓN

1. Una carcasa de acoplamiento configurada para acoplar axial y rotativamente dos ejes de transmisión entre sí, caracterizada porque comprende: una primera pluralidad de ranuras hembra definidas en un primer extremo de un interior de la carcasa de acoplamiento, en donde la primera pluralidad de ranuras hembra está configurada para acoplarse rotativamente con las ranuras macho correspondientes definidas por un primer eje de transmisión de los dos ejes de transmisión; y una primera pluralidad de accesorios de acoplamiento axial, en donde cada una de la primera pluralidad de accesorios de acoplamiento axial comprende una esfera de metal capturada entre una abertura en una pared lateral de la carcasa de acoplamiento y un rodamiento acoplado a un exterior de la carcasa de acoplamiento y un perno de ajuste roscado en un orificio roscado dirigido axialmente del rodamiento que está configurado para hacer que la esfera de metal se acople radialmente con una ranura circunferencial definida por un exterior del primer eje de transmisión de los dos ejes de transmisión.

Siguen 3 Reivindicaciones

(71) Titular - HALLIBURTON ENERGY SERVICES, INC.
3000 N. SAM HOUSTON PARKWAY EAST, HOUSTON, TEXAS
77032-3219, US

(72) Inventor - ZHENG, DEZHI - BROWN, DONN JASON -
GUANG, WENJIE JIE - HU, YUZHU - HILL, JASON
EUGENE

(74) Agente/s 2381, 1196, 837, 864, 1483, 1482

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

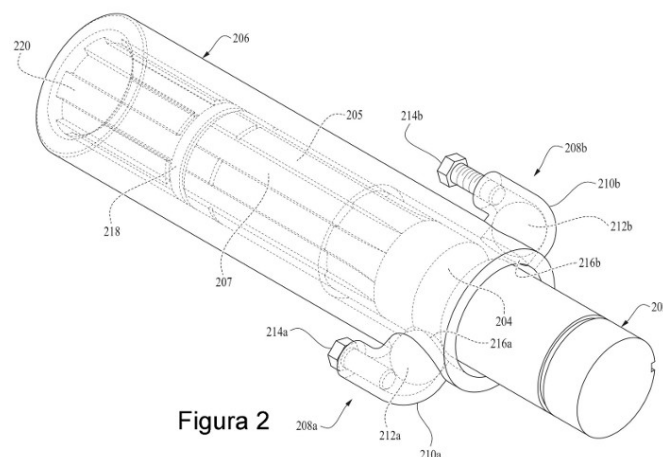


Figura 2

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR128012B1

(21) Acta N° P 20220103487

(22) Fecha de Presentación 16/12/2022

(24) Fecha de Resolución 24/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 16/12/2042

(30) Prioridad convenio de Paris BR 10 2021 025695-8
17/12/2021

(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026

(51) Int. Cl. F02M 27/04; C02F 1/48; F16N 39/00

(54) Título - DISPOSITIVO MAGNÉTICO
ANTIINCRUSTANTE

(57) REIVINDICACIÓN

1. Dispositivo magnético antiincrustante, que comprende: una disposición magnética (10) antiincrustante axisimétrica confinada entre un tubo interno no ferromagnético (20) con flujo de fluido en su interior, un tubo externo (30) dispuesto concéntricamente en relación con el tubo interno, y dos elementos de transición de diámetro (40), cada uno en un extremo de los tubos externo e interno; en donde la disposición magnética (10) está formada por al menos una sección de disposición que comprende una pluralidad de imanes permanentes (12) dispuestos circunferencialmente sobre un soporte cilíndrico no ferromagnético; y en donde la disposición magnética (10) presenta al menos un plano de concentración (50) de la densidad de flujo magnético en una dirección perpendicular al flujo de fluido, el dispositivo magnético antiincrustante caracterizado porque la disposición axisimétrica (10) comprende al menos una sección de disposición magnética perpendicular (51) que tiene imanes cuyos polos magnéticos están orientados perpendicularmente hacia la pared del tubo interno no ferromagnético (20), y al menos una sección de disposición magnética paralela (52) que tiene imanes cuyos polos magnéticos están orientados paralelamente hacia la pared de la tubería con flujo de fluido en su interior.

Siguen 14 Reivindicaciones

- (71) Titular - VALLOUREC SOLUÇÕES TUBULARES DO BRASIL S.A.
AV. OLINTO MEIRELES, 65, ANEXO 7.01 PARTE, SALA 109, BARREIRO DE BAIXO, 30640-010 BELO HORIZONTE, MG, BR
PETRÓLEO BRASILEIRO S.A. - PETROBRÁS
AV. REPÚBLICA DO CHILE, 65, CENTRO, 20031-912 RIO DE JANEIRO, RJ, BR
- (72) Inventor - ANTOINE DEROUBAIX - JORGE ALBERTO DA SILVA - JOSÉ ROBERTO DE SOUZA JÚNIOR - MICKAEL PUSARD - MIRELA DA FONSECA QUINTANILHA - RAYNEL LOPES NOGUEIRA - PAULO GUILHERME OLIVEIRA DE OLIVEIRA - MARCUS VINICIUS DUARTE FERREIRA - FERNANDO SALATIEL DE OLIVEIRA - ANDRE LEIBSOHN MARTINS
- (74) Agente/s 2381, 1196, 837, 864, 1482, 1483
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

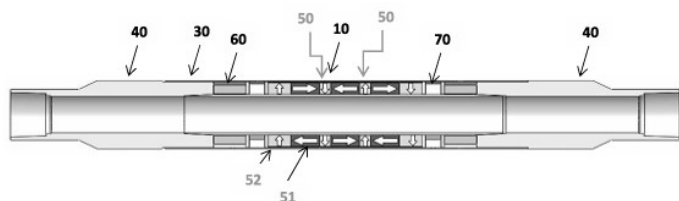


FIG. 6

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR128026B1
- (21) Acta N° P 20220103501
- (22) Fecha de Presentación 19/12/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 19/12/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris IB PCT/IB2022/050906
02/02/2022
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. H02K 49/10, 7/02
- (54) Título - SISTEMA DE INTERACCIÓN MAGNÉTICA ENTRE ROTORES PARA LA PRODUCCIÓN Y EL ALMACENAMIENTO DE ENERGÍA CINÉTICA
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Sistema de interacción magnética entre rotores para la producción y el almacenamiento de energía cinética (100), que comprende un rotor primario (10) adaptado mecánicamente a al menos una plataforma (30) por medio de un eje de rotación (14); dicho rotor primario (10) que comprende un primer conjunto de imanes adaptados al mismo por medio de una plataforma (16) situada centralmente sobre el eje de rotación (14), la cual está además conectada a un mecanismo adaptado para permitir un movimiento rotacional; y al menos tres rotores secundarios (20), adaptados mecánicamente a la al menos una plataforma (30) por medio de ejes de rotación (26) independientes y equidistantes del eje de rotación (14) del rotor primario (10), en el que cada uno de los al menos tres rotores secundarios (20) comprende al menos dos plataformas superpuestas con forma anular sobre el mismo eje de rotación (26), una plataforma de apoyo inferior (21) y una plataforma de apoyo superior (23), sobre las que se adapta un segundo conjunto de

imanes que comprende un conjunto inferior de imanes (24) instalado sobre el borde de la plataforma de apoyo inferior (21); caracterizado porque comprende un conjunto superior de imanes (25) instalado sobre el borde de la plataforma de apoyo superior (23), estando el conjunto superior de imanes (25) separado del conjunto inferior de imanes (24) por la plataforma de apoyo superior (23); una plataforma intermedia (22), que comprende una forma anular, ocupando espacios libres entre las al menos dos plataformas superpuestas y el segundo conjunto de imanes; y en el que la plataforma (16) está alineada posicionalmente con una elevación de la plataforma intermedia (22) con referencia a la al menos una plataforma (30).

Siguen 7 Reivindicaciones

- (71) Titular - NEODYMOTORS GMBH
FORSTSTRASSE 1, 80997 MUNICH, DE
- (72) Inventor - PAULO EDUARDO DE SOUSA PEREIRA
- (74) Agente/s 2306
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

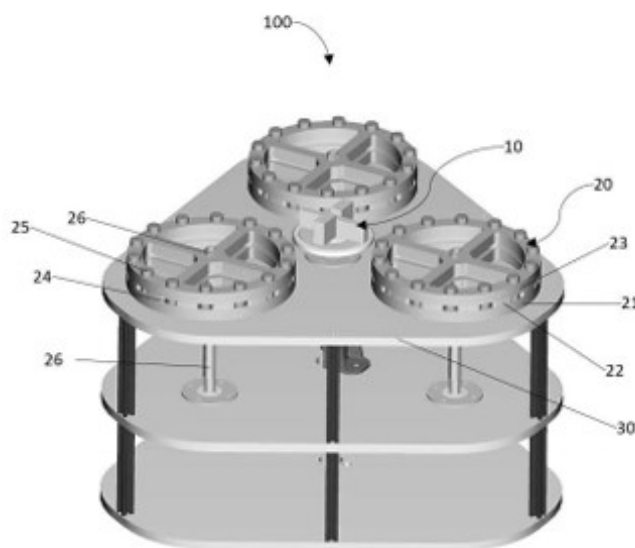


Fig. 1

- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR128132B1
- (21) Acta N° P 20220103614
- (22) Fecha de Presentación 27/12/2022
- (24) Fecha de Resolución 24/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 27/12/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris CN 202111630401.1
28/12/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
- (51) Int. Cl. C22B 26/12, 7/00; C02F 1/28
- (54) Título - MÉTODO DE EXTRACCIÓN DE LITIO A PARTIR DE SALMUERA DE LAGO SALADO
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un Método para extraer litio de salmuera de lago salado, caracterizado porque el método comprende los pasos siguientes: (1) hacer fluir la salmuera de lago salado a través de un adsorbente de litio a una velocidad variable, para permitir que los iones de litio en la salmuera de lago salado se adsorban en el

adsorbente de litio, para obtener un adsorbente rico en litio, en el que durante el proceso de adsorción, la velocidad de flujo de la salmuera de lago salado disminuye gradualmente, y una diferencia entre la velocidad de flujo inicial de la salmuera de lago salado y la velocidad de flujo final de la salmuera de lago salado es de 0,5 - 3 BV/h; (2) lavar el adsorbente rico en litio; y (3) desorber los iones de litio del adsorbente rico en litio lavado con un eluyente de iones de litio, para obtener una solución de desorción.

Siguen 19 Reivindicaciones

- (71) Titular - BYD COMPANY LIMITED
NO. 3009 BYD ROAD, PINGSHAN, SHENZHEN, GUANGDONG 518118, CN
- (72) Inventor - WEI, JIALIANG - LIAN, JUNLAN - LIN, HONGYE
- (74) Agente/s 1364
- (45) Fecha de Publicación 26/08/2026

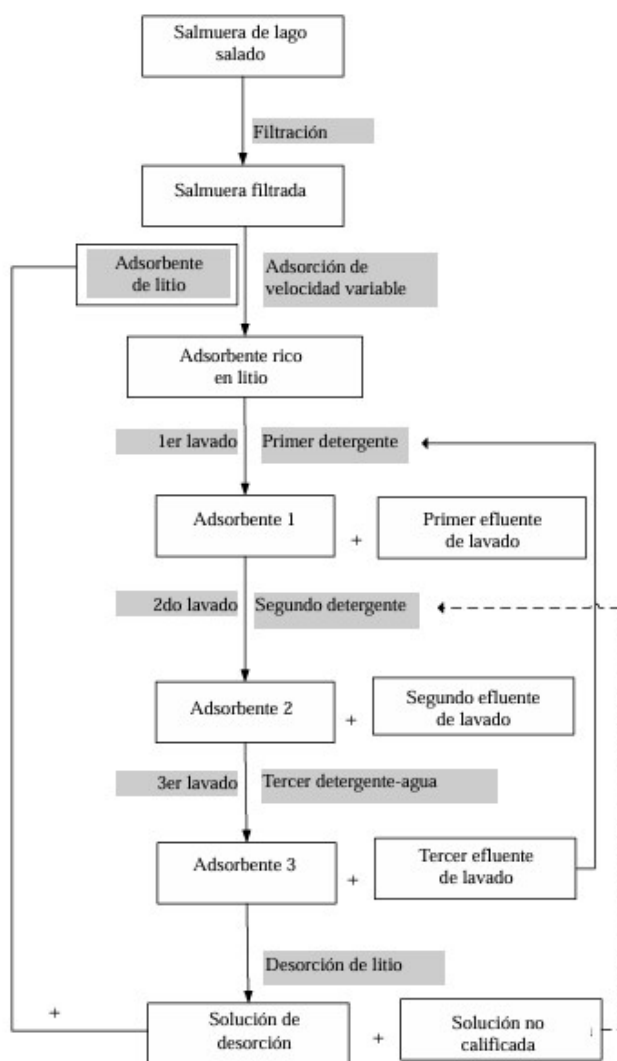


FIG. 1

- (24) Fecha de Resolución 30/04/2026
- (--) Fecha de Vencimiento 28/12/2042
- (30) Prioridad convenio de Paris FR 2114668 30/12/2021
- (47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
- (51) Int. Cl. B29C 64/106, 64/118, 64/386; B22F 10/10, 10/30; B28B 1/00; B33Y 10/00, 50/02, 80/00; B01D 63/06, 67/00, 69/10; B22F 10/18, 10/38, 5/10
- (54) Título - UN MÉTODO PARA LA ELABORACIÓN DE POR LO MENOS UN SOPORTE INORGÁNICO MONOLÍTICO POROSO, UN MÉTODO DE PREPARACIÓN DE UNA MEMBRANA DE FILTRACIÓN TANGENCIAL QUE COMPRENDE LA ELABORACIÓN DE DICHO SOPORTE, UN SOPORTE INORGÁNICO MONOLÍTICO POROSO ELABORADO MEDIANTE DICHO MÉTODO, Y UNA MEMBRANA DE FILTRACIÓN TANGENCIAL QUE COMPRENDE A DICHO SOPORTE
- (57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para la elaboración de por lo menos un soporte inorgánico monolítico poroso (1) que tiene por lo menos un canal para la circulación de fluido a tratar y tiene una porosidad comprendida entre 10% y 60% y un diámetro medio de poro que está incluido dentro del rango entre 0,5 μm y 50 μm , mediante la utilización de una máquina de impresión 3D (I) que comprende por lo menos un cabezal de extrusión (6) montado de forma móvil en el espacio por arriba de una placa horizontal fija (5), que se desplaza en forma sucesiva con una altura nominal (e) de acuerdo con una trayectoria numérica predefinida (T) para efectuar depósitos de material en forma superpuesta en donde cada uno presenta un ancho nominal y un espesor definido entre una superficie inferior y una superficie superior, permitiendo dicha máquina de impresión 3D el depósito de material bajo la forma de: - un cordón con bordes redondeados de manera de crear, relieves perimetrales redondeados que contribuyen a la generación de turbulencias en la pared de por lo menos un canal de circulación. - una composición (4) para construir, sobre dicha placa horizontal (5), a partir de la trayectoria numérica predefinida (T), paredes de una estructura tridimensional en crudo manipulable (2) para formar el o los soportes inorgánicos monolíticos porosos (1), caracterizado porque el método comprende: - para una pared cuyo ancho es superior al ancho nominal (L) del depósito de material, descomponer la trayectoria numérica exclusivamente en recorridos con superposición y en recorridos con cruce; - alimentar el cabezal de extrusión (6) de la máquina de impresión 3D (I) con una composición (4), - controlar el cabezal de extrusión de acuerdo con la trayectoria numérica de manera que: * para un recorrido con superposición, el material que se está depositando se superpone en forma parcial con por lo menos un borde de un depósito de material anteriormente depositado, mediante una parte de material superpuesto presentado en su espesor y que tiene un espesor estrictamente menor que la altura nominal (e) de manera de evitar, en la parte interna de la estructura tridimensional en crudo manipulable, espacios entre los bordes redondeados del depósito de material siendo depositado y aquellos del depósito de material anteriormente depositado. * para un recorrido con cruce, el material siendo depositado

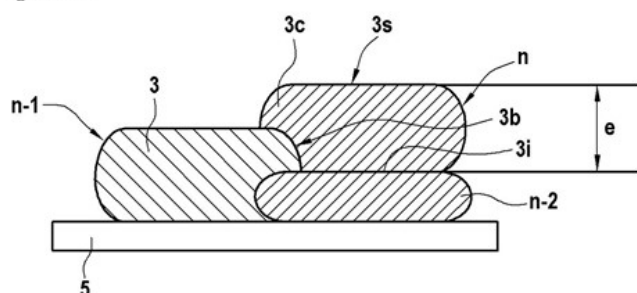
- (10) Patente de Invención
- (11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR128139B1
- (21) Acta N° P 20220103622
- (22) Fecha de Presentación 28/12/2022

interseca por lo menos un depósito de material anteriormente depositado con una superposición completa de dicho depósito de material anteriormente depositado, mediante una parte de material superpuesto presentado en su espesor y que tiene un espesor estrictamente menor que la altura nominal (e), de manera de evitar en la parte interna de la estructura tridimensional en crudo manipulable, espacios entre los bordes redondeados del depósito de material siendo depositado y aquellos del depósito de material anteriormente depositado.

Siguen 17 Reivindicaciones

- (71) Titular - TECHNOLOGIES AVANCEES ET MEMBRANES INDUSTRIELLES
ZA LES LAURONS, 26110 NYONS, FR
(72) Inventor - LESCOCHE PHILIPPE - ANQUETIL JÉRÔME
(74) Agente/s 108
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

Figura 5A



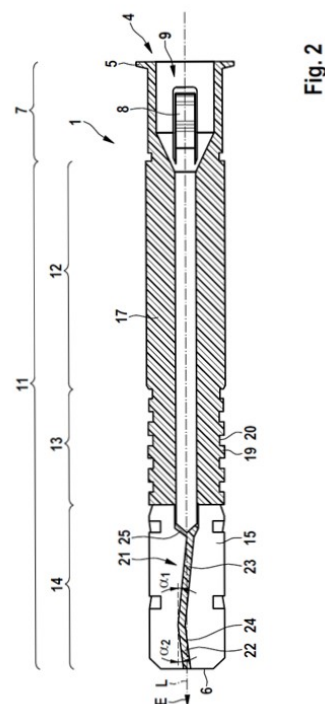
- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-72-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR128788B1
(21) Acta N° P 20230100632
(22) Fecha de Presentación 15/03/2023
(24) Fecha de Resolución 10/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 15/03/2043
(30) Prioridad convenio de Paris DE 10 2022 106 344
18/03/2022; DE 10 2022 133 241 14/12/2022
(47) Fecha de Puesta a Disposición 15/05/2026
(51) Int. Cl. F16B 13/12, 13/04
(54) Título - ANCLAJE DE EXPANSIÓN Y SISTEMA DE FIJACIÓN
(57) REIVINDICACIÓN

1. Anclaje de expansión (1) de plástico, que presenta, en una zona de expansión (11), al menos dos elementos de expansión (15) que pueden expandirse introduciendo un cuerpo de expansión (2) en un canal de expansión (9) del anclaje de expansión (1), en donde el canal de expansión (9) se extiende concéntricamente y a lo largo de un eje longitudinal central (L) del anclaje de expansión (1), en donde los elementos de expansión (15) están separados entre sí por una ranura (21) que define un plano medio entre los elementos de expansión (15) en donde se encuentra el eje longitudinal (L), y en donde los elementos de expansión (15) están íntegramente conectados entre sí mediante al menos un conector en forma de red (22) dispuesto en la ranura (21) entre los dos elementos de expansión (15), caracterizado

porque el conector (22) presenta al menos una primera sección (23) que está inclinada en un primer ángulo agudo (a1) con respecto al eje longitudinal central (L), de tal manera que el eje longitudinal central (L) interseca la primera sección (23) en al menos un punto.

Siguen 12 Reivindicaciones

- (71) Titular - FISCHERWERKE GMBH & CO. KG
KLAUS-FISCHER-STRASSE 1, 72178 WALDACHTAL, DE
(72) Inventor - CHRISTIAN FREY
(74) Agente/s 2382
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026



- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-79-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR128961B1
(21) Acta N° P 20230100817
(22) Fecha de Presentación 31/03/2023
(24) Fecha de Resolución 24/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 31/03/2043
(47) Fecha de Puesta a Disposición 29/05/2026
(51) Int. Cl. F16B 39/24, 39/08, 39/02, 37/04
(54) Título - TRABA ANTIAFLOJE PARA UNIONES BRIDADAS

(57) REIVINDICACIÓN

1. Traba antiafloje para uniones bridadas, caracterizada por estar comprendida por dos capuchones -1- y -2- para tuercas enfrentadas de un mismo perno de brida, un capuchón -1- de tracción que aloja una montura -11- de tornillo sinfín -14- y un capuchón -2- con ranura -18- pasante para banda cremallera -15- que ciñe a dichos capuchones mediante un tornillo -14- sinfín, cada capuchón -1- y -2- dispone de una cavidad cilíndrica estriada -3- de alojamiento y fijación de dichas tuercas.

Sigue 1 Reivindicación

- (71) Titular - MANUEL EYEN FERNÁNDEZ

CÓRDOBA 1051, (8319) RINCÓN DE LOS SAUCES, PROV. DE BUENOS AIRES, AR

(72) Inventor - FERNÁNDEZ MANUEL EYEN

(74) Agente/s 2424

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

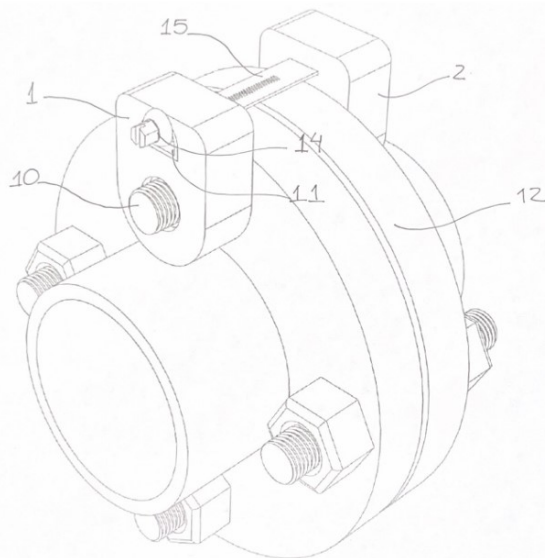


FIGURA 1

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR128962B1

(21) Acta N° P 20230100818

(22) Fecha de Presentación 31/03/2023

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 31/03/2043

(30) Prioridad convenio de Paris EP 22166221 31/03/2022

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. A47J 31/44; B65D 85/804; G01D 5/249; G06K 19/06; G01D 5/347

(54) Título - SISTEMA DE PREPARACIÓN DE ALIMENTO O BEBIDA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un recipiente dispuesto para contener un material precursor para usarse con una máquina para preparar una bebida y/o un alimento, el recipiente incluye un código legible por máquina que almacena información de preparación para usarse con un proceso de preparación realizado por dicha máquina, caracterizado porque el código comprende una pluralidad de elementos, en donde el código se dispone como una pluralidad de posiciones discretas directamente adyacentes y una ausencia o presencia de un elemento primario en una posición discreta codifica la información de preparación, en donde los elementos de límite se disponen en un límite entre dos o más elementos primarios adyacentes, y/o en un límite entre dos o más ausencias de elementos primarios adyacentes, y los elementos de límite tienen propiedades reflectantes diferentes a las de un elemento primario y/o una ausencia de elemento primario, en donde las posiciones discretas y los elementos de límite del código se disponen circunferencialmente para leerse secuencialmente

cuando el recipiente gira alrededor de un eje de rotación con relación a un lector de código.

Siguen 17 Reivindicaciones

(71) Titular - SOCIÉTÉ DES PRODUITS NESTLÉ S.A.

AVENUE NESTLÉ 55, CH-1800 VEVEY, CH

(72) Inventor - PERENTES, ALEXANDRE - KAESER, STEFAN - OGGENFUSS, CHRISTIAN

(74) Agente/s 1200, 194

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

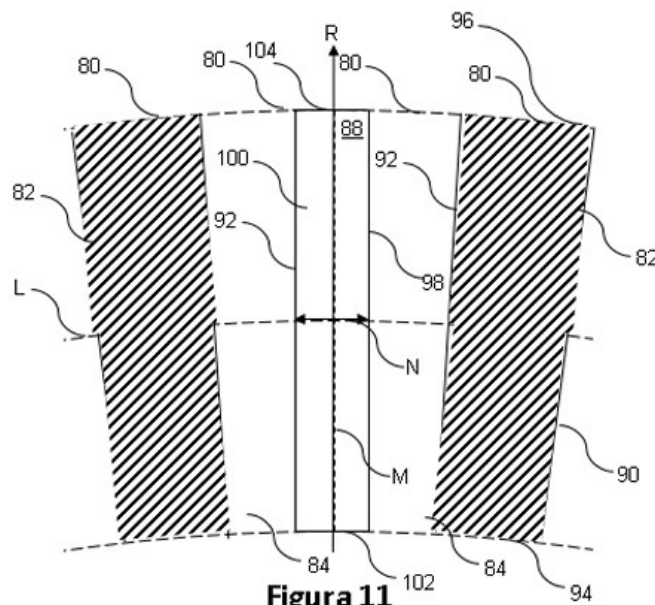


Figura 11

(10) Patente de Invención

(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI

Resolución Administrativa N° AR129604B1

(21) Acta N° P 20230101512

(22) Fecha de Presentación 13/06/2023

(24) Fecha de Resolución 30/04/2026

(--) Fecha de Vencimiento 13/06/2043

(30) Prioridad convenio de Paris IT 102022000012985 20/06/2022

(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026

(51) Int. Cl. B65B 11/00, 11/02, 65/02; B65H 16/02, 16/10, 79/00

(54) Título - UNA MÁQUINA PARA ENVOLVER UNO O MÁS PAQUETES CON PELÍCULA ESTIRABLE A PARTIR DE UNA BOBINA CON SUCCIÓN CONTINUA

(57) REIVINDICACIÓN

1. Máquina para envolver uno o varios paquetes con película estirable a partir de una bobina con succión continua que comprende: - al menos una unidad de envoltura (14) que consiste en al menos una máquina de envoltura de anillo (16) que, al girar, dispone película estirable (21) alrededor de uno o más paquetes (13), donde dicha película (21) se desenrolla de una bobina (20) dispuesta sobre un anillo giratorio (17) de dicha máquina de envoltura de anillo (16) y se hace disponer alrededor de uno o más paquetes (13), durante el tránsito de estos últimos por la unidad de envoltura, un grupo de pre-estiramiento (22) de la película estirable (21) que genera una deformación axial de dicha película estirable que se está desenrollando de dicha bobina (20) y pasa por dicho

grupo de pre-estiramiento (22), una caja de vacío (30) que recibe continuamente dicha película estirable provista de dicha deformación axial generada en el grupo de pre-estiramiento (22), donde dicha caja de vacío (30) tiene un volumen dentro del cual la película se mueve y mantiene sustancialmente constante su deformación axial generada en dicho grupo de pre-estiramiento (22) a medida que avanza por el interior de la misma, donde dicha caja de vacío (30) está dispuesta corriente abajo de dicho grupo de pre-estiramiento (22) y ambos están dispuestos sobre dicho anillo giratorio (17) alrededor de dicho uno o varios paquetes (13), una pista magnética (40) que está asociada a dicho anillo giratorio (17) y gira y hace girar una rueda o disco (41) con una pista magnética, lo que crea una transmisión magnética, el eje (42) de dicha rueda o disco (41) con pista magnética está soportado en dicho grupo de pre-estiramiento (22) y acciona al menos un rodillo de caucho (25,25') sobre el que pasa dicha película, - una dinamo (49) a bordo del anillo giratorio (17) conectada directamente a la transmisión magnética y a las baterías (48), - una bomba de vacío (45) motorizada en (46) a bordo del anillo giratorio (17) conectada a la caja de vacío (30) y a dichas baterías (48).

Siguen 4 Reivindicaciones

- (71) Titular - COLINES S.P.A.
VIA BIGLIERI, 3, I-28100 NOVARA, IT
(72) Inventor - ERALDO PECCETTI
(74) Agente/s 471
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

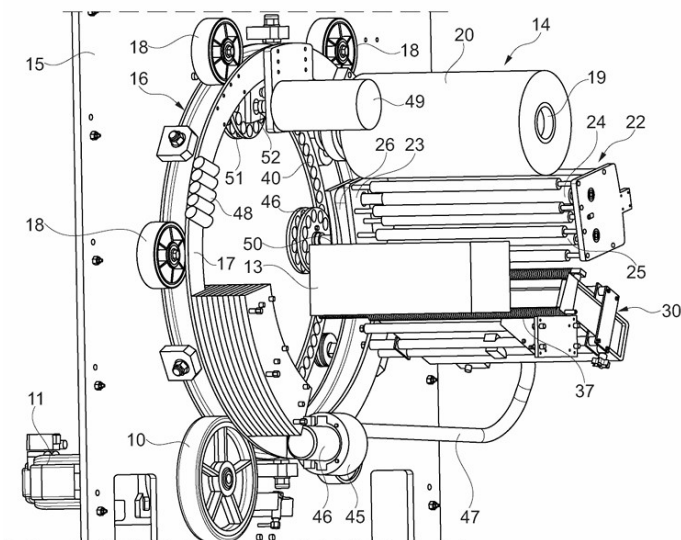


Fig. 1

- (10) Modelo de Utilidad
(11) Resolución GDE N° DI-2026-101-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR134441B4
(21) Acta N° M 20230103203
(22) Fecha de Presentación 28/11/2023
(24) Fecha de Resolución 30/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 28/11/2033
(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
(51) Int. Cl. A01K 3/00; B65H 75/40, 75/44

(54) Título - DISPOSITIVO DE RECOLECCIÓN PARA CARRETEL DE HILO ELECTROPLÁSTICO

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un dispositivo de recolección (30) para carretel de hilo electroplástico caracterizado porque comprende: un cuerpo (301), en cuyo primer extremo tiene vinculada un asa (31), y en el extremo opuesto comprende una caja reductora (33); una manivela doble (34) dispuesta en el lado externo del cuerpo (301), mediante la cual se acciona la caja reductora (33), y en donde dicha manivela doble (34) presenta un brazo de palanca corto (35) y un brazo de palanca largo (36); un eje impulsor cilíndrico (37), dispuesto a continuación de la caja reductora (33), que comprende dos levas de bayoneta (38) para acoplarse, de manera desmontable, a los carretes de hilo y transmitir la rotación aplicada a la manivela doble (34).

Siguen 5 Reivindicaciones

- (71) Titular - PABLO DE LA CRUZ ETCHEBERRY
25 DE MAYO 53, (6346) PELLEGRINI, PROV. DE BUENOS AIRES, AR
NICOLAS MATIAS SCHROEDER
VALENTIN VERGARA 2331, (1609) SAN ISIDRO, PROV. DE BUENOS AIRES, AR
(72) Inventor - PABLO DE LA CRUZ ETCHEBERRY - NICOLAS MATIAS SCHROEDER
(74) Agente/s 1905
(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

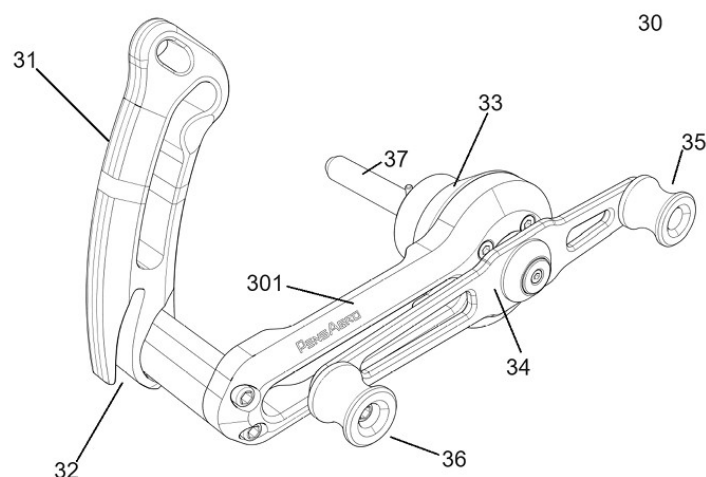


FIGURA 2

- (10) Patente de Invención
(11) Resolución GDE N° DI-2026-102-APN-ANP#INPI
Resolución Administrativa N° AR133403B1
(21) Acta N° P 20240102004
(22) Fecha de Presentación 30/07/2024
(24) Fecha de Resolución 30/04/2026
(--) Fecha de Vencimiento 30/07/2044
(30) Prioridad convenio de Paris GB 2311962.1 04/08/2023
(47) Fecha de Puesta a Disposición 05/06/2026
(51) Int. Cl. H04B 7/185; H04W 36/00, 36/08, 84/06

(54) Titulo - MÉTODOS, EQUIPO DE USUARIO Y ESTACIÓN BASE PARA USO DE INFORMACIÓN DE ASISTENCIA DE CONMUTACIÓN DE SATÉLITE

(57) REIVINDICACIÓN

1. Un método para uso de información de asistencia de conmutación de satélite, caracterizado por: recibir, desde una estación base a través de una célula atendida por un primer satélite, información que comprende información de asistencia para una conmutación de satélite desde el primer satélite a un segundo satélite para la célula, en donde la información se recibe antes de un tiempo de parada que indica cuándo el primer satélite dejará de atender a un equipo de usuario a través de la célula, y en donde la información de asistencia comprende uno o más desplazamientos de tiempo en relación con una temporización de la célula atendida por el primer satélite para hallar uno o más bloques de señal de sincronización, SSB; y realizar la conmutación de satélite del primer satélite al segundo satélite usando al menos la información de asistencia para hallar los uno o más SSB para la célula atendida por el segundo satélite en donde la célula atendida por el primer satélite tiene una misma identidad de célula física, PCI, que la célula atendida por el segundo satélite.

Siguen 29 Reivindicaciones

(71) Titular - NOKIA TECHNOLOGIES OY

KARAKAARI 7, 02610 ESPOO, FI

(72) Inventor - FRANK FREDERIKSEN - JEROEN

WIGARD - ENRIC JUAN - JEDRZEJ STANCZAK

(74) Agente/s 637

(45) Fecha de Publicación 26/08/2026

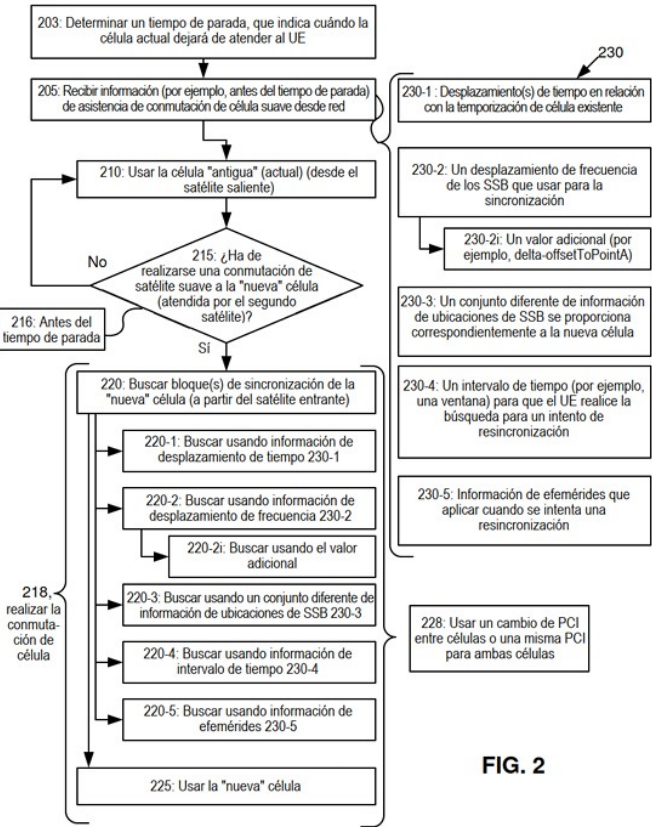


FIG. 2

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.

