

# GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL

MÉXICO

PATENTES VIGENTES DE  
MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI,  
JULIO 2012

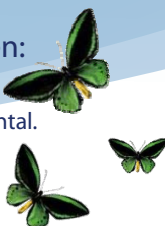
JULIO | 2012



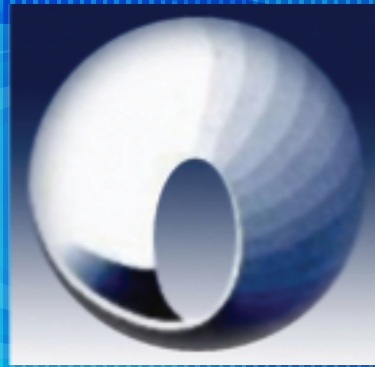
Disponible para su consulta electrónica en:

<http://siga.impi.gob.mx>

Sitio que fomenta y promueve la sustentabilidad ambiental.







JULIO | 2012

GACETA DE LA  
PROPIEDAD INDUSTRIAL

MÉXICO

PATENTES VIGENTES DE  
MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI,  
JULIO 2012







**E**sta gaceta tiene el propósito de cumplir lo señalado en el Decreto por el que se adiciona el artículo 47 bis del Reglamento de la Ley de la Propiedad Industrial, publicado en el Diario Oficial de la Federación el 19 de septiembre del 2003, donde se establece:

“Artículo 47 bis. Tratándose de patentes otorgadas a medicamentos alopáticos, el Instituto publicará en la Gaceta, y pondrá a disposición del público un listado de productos que deban ser objeto de protección industrial de acuerdo con la sustancia o ingrediente activo, el cual precisará la vigencia de la patente respectiva.

Este listado contendrá la correspondencia entre la denominación genérica e identidad farmacéutica de la sustancia o ingrediente activo y su nomenclatura o forma de identificación en la patente, la cual deberá realizarse conforme al nombre reconocido internacionalmente.

El listado a que se refiere este artículo no contendrá patentes que protejan procesos de producción o de formulación de medicamentos.

En caso de existir controversia respecto de la titularidad de la patente de la sustancia o principio activo, los interesados podrán someterse, de común acuerdo, a un arbitraje, en los términos de la legislación

## INTRODUCCIÓN

mercantil.”

SECCION UNICA.- LISTADO DE PATENTES DE MEDICAMENTOS DE CONFORMIDAD CON EL ART. 47 BIS DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL.

En la presente sección se publicará la información relacionada con las patentes otorgadas, relativas a medicamentos, de conformidad con el artículo 47 bis, del Reglamento de la Ley de la Propiedad Industrial.

La estructura de esta sección esta presentada como un listado que contiene la siguiente información:

1. Nombre genérico del medicamento.
2. Descripción Específica del medicamento.
3. Nombre químico del medicamento.
4. Patente.
5. Vigencia de la patente.
6. Pago de anualidades al momento de la publicación de la gaceta.
7. Titular de la patente.
8. Reivindicación principal.
9. Observaciones.

Entre las facultades que la Ley de la Propiedad Industrial (LPI) confiere al Instituto Mexicano de la Propiedad Industrial (IMPI) se encuentran las de efectuar la publicación legal, a través de la Gaceta, de la información derivada de las patentes y registros, divulgar los acervos documentales sobre



invenciones efectuadas en el país; así como formar y actualizar los acervos documentales sobre estas invenciones. (Artículo 6°, fracciones X, XII inciso a y XIV).

La presente publicación tiene los efectos que se encuentran contenidos en el artículo 8° de la LPI, el cual dispone:

"El Instituto editará mensualmente la Gaceta, en la que se harán las publicaciones a que esta Ley se refiere y donde se dará a conocer cualquier información que se determine. Los actos que consten en dicho órgano de información surtirán efectos ante terceros a partir del día siguiente de la fecha en que se ponga en circulación, misma que deberá hacerse constar en cada ejemplar".

La fecha de puesta en circulación del presente ejemplar se muestra en la primera página.







1	Patentes vigentes de medicamentos de conformidad con el Art. 47 bis del Reglamento de la Ley de la Propiedad Industrial	
1.1	Medicamentos Vigentes .....	9

# ÍNDICE





## Medicamentos Vigentes






---

**Nombre Genérico:** ABACAVIR  
**Descripción Específica:** HEMISULFATO DE ABACAVIR  
**Nombre Químico:** (1S, cis)-4-[2-amino-6-(ciclopropilamino)-9H-purin-9-il]-2-ciclopenten-1-metanol  
**Patente:** 219275  
**Vigencia:** 14-may-2018  
**Anualidades:** último pago 28 de abril de 2009, próximo pago mayo de 2014.  
**Titular:** GLAXO GROUP LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. La sal de hemisulfato de (1S,4R)-cis-4-[2-amino-6-(ciclopropilamino)-9H-purin-9-il]-2-ciclopenten-1-metanol o un solvato del mismo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, COMO HEMISULFATO DE ABACAVIR.

---

**Nombre Genérico:** ABACAVIR  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (1S, cis)-4-[2-amino-6-(ciclopropilamino)-9H-purin-9-il]-2-ciclopenten-1-metanol  
**Patente:** 220333  
**Vigencia:** 04-feb-2019  
**Anualidades:** último pago 27 de enero de 2009, próximo pago febrero de 2014.  
**Titular:** GLAXO GROUP LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende (1S,4R)-cis-4-[2-amino-6-(ciclopropilamino)-9H-purin-9-il]-2-ciclopenten-1-metanol, o un derivado farmacéuticamente aceptable del mismo, un quelante metálico y por lo menos un agente edulcorante que se selecciona del grupo que consiste de sorbitol, sacarina, acesulfame, fructosa, sacarosa y aspartame en un intervalo de pH de 2.0 a 4.5. Reivindicación 14. Una composición farmacéutica en forma de una solución, caracterizada porque comprende: (1S,4R)-cis-4-[2-amino-6-(ciclopropilamino)-9H-purin-9-il]-2-ciclopenten-1-metanol, o un derivado farmacéuticamente aceptable del mismo, junto con por lo menos edulcorante que se selecciona de sorbitol en un intervalo de pH de 6.6 a 7.5.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE ABACAVIR O UN DERIVADO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DEL MISMO, UN QUELANTE METALICO Y POR LO MENOS UN AGENTE EDULCORANTE QUE SE SELECCIONA DEL GRUPO QUE CONSISTE DE SORBITOL, SACARINA, ACESULFAME, FRUCTOSA, SACAROSA Y ASPARTAME EN UN INTERVALO DE PH DE 2.0 A 4.5. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1399/2010.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: ABIRATERONA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 17-(3-piridil)androsta-5,16-dien-3 $\beta$ -ol  
Patente: 196492  
Vigencia: 18-mar-2013  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: BTG INTERNATIONAL LIMITED.  
Reivindicaciones: Reivindicación 4. Un compuesto caracterizado porque es 17-(3-piridil)androsta-5,16-dien-3 $\beta$ -ol, ..., y sus sales de adición de ácido y 3-ésteres. Reivindicación 8. 3 $\beta$ -Acetoxi-17-(3-piridil)androsta-5,16-dieno.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, Y SU SAL DE ACETATO. LICENCIA INSCRITA A NOMBRE DE JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V. RESOLUCION 90104.

---

Nombre Genérico: ÁCIDO IBANDRÓNICO  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: ácido [1-hidroxi-3-(metilpentilamino)propiliden]bisfosfónico  
Patente: 279033  
Vigencia: 07-ago-2023  
Anualidades: último pago 14 de septiembre de 2010, próximo pago agosto de 2015.  
Titular: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una tableta que contiene como sustancia activa 150 mg de ácido ibandrónico o sales fisiológicamente seguras del mismo para aplicación oral, caracterizada porque el desintegrante se agrega en el granulado junto con la sustancia activa y con una parte del material de relleno, en donde el desintegrante es polivinilpirrolidona entrelazada o croscarmellosa.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1763/2011.

---




---

Nombre Genérico: ÁCIDO MICOFENOLICO  
 Descripción Específica: MICOFENOLATO MONOSÓDICO  
 Nombre Químico: Sal monosódica del ácido (4E)-6-(1,3-dihidro-4-hidroxi-6-metoxi-7-metil-3-oxo-5-isobenzofuranil)-4-metil-4-hexenoico.

Patente: 214691  
 Vigencia: 10-abr-2017  
 Anualidades: último pago 29 de abril de 2008, próximo pago abril de 2013  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica que comprende una sal de micofenolato, la composición está adaptada para evitar la liberación de la sal de micofenolato en el estómago y para liberar la sal de micofenolato en la parte superior del tracto intestinal.  
 Reivindicación 9. Una composición de conformidad con cualquier reivindicación precedente en donde la sal es la sal de monosodio.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO, COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE COMPRENDE UNA SAL DE MICOFENOLATO(SAL MONOSÓDICA), LA COMPOSICIÓN ESTÁ ADAPTADA PARA EVITAR LA LIBERACIÓN DE LA SAL DE MICOFENOLATO EN EL ESTÓMAGO Y PARA LIBERAR LA SAL DE MICOFENOLATO EN LA PARTE SUPERIOR DEL TRACTO INTESTINAL.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. DE C.V.  
 INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1914/2004.

---

Nombre Genérico: ÁCIDO MICOFENÓLICO  
 Descripción Específica: CRISTALES DE MICOFENOLATO DE SODIO  
 Nombre Químico: Sal monosódica del ácido (4E)-6-(1,3-dihidro-4-hidroxi-6-metoxi-7-metil-3-oxo-5-isobenzofuranil)-4-metil-4-hexenoico

Patente: 272274  
 Vigencia: 19-ene-2024  
 Anualidades: último pago 30 de noviembre de 2009, próximo pago enero de 2014.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 10. Los cristales de una sal de sodio de micofenolato obtenibles mediante un proceso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 9 con una relación de aspecto de menos de 10:1 y una densidad aparente por arriba de 200 Kg/m<sup>3</sup>.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 PRODUCTO POR PROCESO.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

Nombre Genérico: ADALIMUMAB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: IgG1 humana recombinante monoclonal  
 Patente: 208686  
 Vigencia: 10-feb-2017  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: ABBOTT BIOTECHNOLOGY LTD.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un anticuerpo humano aislado o una porción de unión o ligazón de antígeno del mismo, que se disocia del TNF $\alpha$  humano con un Kd de  $1 \times 10^{-8}$  M o menos y una constante de régimen de Koff de  $1 \times 10^{-3} \text{ s}^{-1}$  o menos, ambos determinados mediante resonancia de plasmon de superficie y neutraliza la citotoxicidad de TNF $\alpha$  humano en un ensayo L929 in vitro normal con un IC50 de  $1 \times 10^{-7}$  M o menos.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ABBOTT LABORATORIES DE MEXICO, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: ADEFOVIR DIPIVOXILO  
 Descripción Específica: ADEFOVIR DIPIVOXILO CRISTALINO  
 Nombre Químico: Ácido {[2-(6-amino-9H-purin-9-il)etoxi]metil}fosfónico  
 Patente: 218559  
 Vigencia: 23-jul-2018  
 Anualidades: último pago 22 de julio de 2009, próximo pago julio de 2014.  
 Titular: GILEAD SCIENCE, INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto el cual es dipivoxilo de adefovir cristalino o una sal cristalina del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA.

---

Nombre Genérico: AFATINIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (2E)-N-[4-(3-cloro-4-fluoroanilino)-7-[[[(3S)-oxolan-3-il]oxi]quinoxazolin-6-il]-4-(dimetilamino)but-2-enamida  
 Patente: 227065  
 Vigencia: 16-jun-2020  
 Anualidades: último pago 25 de junio de 2010, próximo pago junio de 2015.  
 Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush".  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DESCRIPCIÓN GENÉRICA.

---






---

**Nombre Genérico:** AFATINIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2E)-N-[4-(3-cloro-4-fluoroanilino)-7-[[3(S)-oxolan-3-il]oxi]quinoxazolin-6-il]-4-(dimetilamino)but-2-enamida  
**Patente:** 269199  
**Vigencia:** 12-dic-2021  
**Aualidades:** último pago 12 de agosto de 2009, próximo pago diciembre de 2014.  
**Titular:** BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 4. El siguiente compuesto de la fórmula general I según la reivindicación 1: (i) 4-[(3-cloro-4-fluorofenil)amino]-6-[[4-(N,N-dimetilamino)-1-oxo-2-buten-1-il]amino]-7-((R)-tetrahidrofuran-3-il-oxi)-quinazolina, los tautómeros, los estereoisómeros y las sales del mismo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DESCRIPCIÓN ESPECÍFICA.

---

**Nombre Genérico:** ALEGLITAZAR  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ácido (2S)-2-metoxi-3-[4-[2-(5-metil-2-fenil-1,3-oxazol-4-il)etoxi]-1-benzotiofen-7-il]propanoico  
**Patente:** 240422  
**Vigencia:** 06-may-2022  
**Aualidades:** último pago 27 de mayo de 2011, próximo pago mayo de 2016  
**Titular:** F. HOFFMANN-LA ROCHE AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 15. Compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 14, caracterizado porque el compuesto es ácido (S)-2-metoxi-3-[4-[2-(5-metil-2-fenil-oxazol-4-il)-etoxi]-benzo[b]tiofen-7-il]-propiónico.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** ALISKIRENO  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2S,4S,5S,7S)-5-amino-N-(2-carbamoil-2-metilpropil)-4-hidroxi-2-isopropil-7-[4-metoxi-3-(3-metoxipropoxi)encil]-8-metilnonanamida.  
**Patente:** 209361  
**Vigencia:** 18-abr-2015  
**Aualidades:** último pago 27 de abril de 2007, próximo pago abril de 2012.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 7. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1, el cual es N-(2-carbamoil-2,2-dimetil-etil)amida del ácido 5(S)-amino-4(S)-hidroxi-2(S),7(S)-di-isopropil-8-[4-metoxi-3-(3-metoxipropiloxi)-fenil]-octanoico o una sal de la misma.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.

**Nombre Genérico:** ALMOTRIPTAN  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 1-[[3-(2-dimetilaminoetil)-5-indolil]metansulfonil]pirrolidina  
**Patente:** 206375  
**Vigencia:** 27-jul-2013  
**Aualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
**Titular:** ALMIRALL, S.A.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 3.- 1-[[3-(2-dimetilaminoetil)-5-indolil]metan-sulfonil]pirrolidina, 1-[[3-(2-dimetilaminoetil)-5-indolil]metan-sulfonil]piperidina; o 1-[[3-(2-dimetilaminoetil)-5-indolil]metan-sulfonil]-4-etoxicarbonil piperazina; o una sal clorhidrato de la misma.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

**Nombre Genérico:** ALOGLIPTINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 2-({6-[(3R)-3-aminopiperidin-1-il]-3-metil-2,4-dioxo-3,4-dihidropirimidin-1(2H)-il}metil)benzonitrilo.  
**Patente:** 265096  
**Vigencia:** 15-dic-2024  
**Aualidades:** último pago 13 de marzo de 2009, próximo pago diciembre de 2014.  
**Titular:** TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 29. Un compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1-28 que se selecciona del grupo que consiste de: 2-({6-[3-aminopiperidin-1-il]-3-metil-2,4-dioxo-3,4-dihidro-2H-pirimidin-1-ilmetil}benzonitrilo; ...  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO



Nombre Genérico: ALVOCIDIB  
 Descripción Específica: FORMA I DEL PSEUDOPOLIMORFO DE CLORHIDRATO  
 Nombre Químico: (-)-2-(2-clorofenil)-5,7-dihidroxi-8-[(3R\*,4S\*)-3-hidroxi-1-metilpiperidin-4-il]4H-cromen-4-ona.  
 Patente: 232013  
 Vigencia: 08-ene-2021  
 Anualidades: último pago 06 de enero de 2010, próximo pago enero de 2015.  
 Titular: AVENTISUB II INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. La forma I del pseudopolimorfo de clorhidrato de (-)-cis-2-(2-clorofenil)-5,7-dihidroxi-8[4R-(3S-hidroxi-1-metil)piperidinil]-4H-1-benzopiran-4-ona, caracterizada porque tiene un patrón de difracción de polvo de rayos X expresada en términos de espacio "D":

Espacio D – Å
12.708
4.323
5.594
5.349
3.590

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO FORMA I DEL PSEUDOPOLIMORFO DE CLORHIDRATO DE ALVOCIDIB.

Nombre Genérico: ALVOCIDIB  
 Descripción Específica: FORMA DE SOLVATO EN CLORHIDRATO DE ETANOL  
 Nombre Químico: (-)-2-(2-clorofenil)-5,7-dihidroxi-8-[(3R\*,4S\*)-3-hidroxi-1-metilpiperidin-4-il]4H-cromen-4-ona.  
 Patente: 236735  
 Vigencia: 08-ene-2021  
 Anualidades: último pago 25 de enero de 2011, próximo pago enero de 2016.  
 Titular: AVENTISUB II INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Forma de solvato en clorhidrato de etanol de (-)-cis-2-(2-clorofenil)-5,7-dihidroxi-8[4R-(3S-hidroxi-1-metil)piperidinil]-4H-1-benzopiran-4-ona (Forma II), en donde la Forma II está caracterizada por el siguiente patrón de difracción en polvo de rayos X, se obtiene utilizando Cu K-V:

Ángulo 2 θ (*)	Espacio D, Å	n ensidad relativa	Intensidad relativa (%)
6.20	12.763	Fuerte	100.0
13.850	6.389	Medio	35.7
27.908	3.194	Débil	22.2
6.669	13.244	Débil	18.0
20.838	4.259	Débil	13.8
7.339	12.036	Débil	13.8
31.660	2.824	Débil	9.5
10.208	8.659	Déb I	8.3
14.722	6.012	Débil	7.2
16.413	5.397	Débil	6.9
25.829	3.447	Débil	6.5

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SOLVATO EN CLORHIDRATO DE ETANOL CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECÍFICO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: AMBRISENTAN  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: (+)-ácido (2S)-2-[(4,6-dimetilpirimidin-2-il)oxi]-3-metoxi-3,3-difenilpropanoico.  
Patente: 196772  
Vigencia: 07-oct-2015  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: ABBOTT GMBH & CO. KG.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush".  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MYOGEN, INC. (AHORA GILEAD COLORADO, INC.) SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.

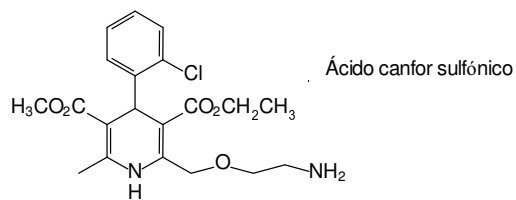
---

Nombre Genérico: AMIFOSTINA  
Descripción Específica: UNA FORMA CRISTALINA DE AMIFOSTINA ESTABLE A LA TEMPERATURA  
Nombre Químico: 2-[(3-aminopropil)amino]-etanotiol dihidrógeno fosfato  
 $H_2N(CH_2)_3NH(CH_2)_2S-PO_3H_2$   
Patente: 200513  
Vigencia: 30-jul-2013  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: U.S. BIOSCIENCE, INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 31. La amifostina cristalina que se prepara de conformidad con el proceso de cualquiera de las reivindicaciones 1,2,4,5,7,8,9,10,21 o 30 caracterizada porque es térmicamente estable, estéril y adecuada para la reconstitución con un vehículo farmacéuticamente aceptable en un producto inyectable farmacológico libre de partículas.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRODUCTO POR PROCESO

---

---

Nombre Genérico:	AMLODIPINA (CAMSILATO)
Descripción Específica:	CAMSILATO DE AMLODIPINA
Nombre Químico:	3-etil éster-5-metil éster de ácido 2-(2-amino-etoximetil)-4-(2-clorofenil)-6-metil-1,4-dihidropiridino-3,5-dicarboxílico con (1S)-(+)-10-camforsulfonato
Patente:	241613
Vigencia:	28-mar-2022
Anualidades:	último pago 14 de febrero de 2011, próximo pago marzo de 2016
Titular:	HANMI HOLDING CO. LTD.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Camsilato de amlodipina con la estructura de la fórmula (1):



(1)

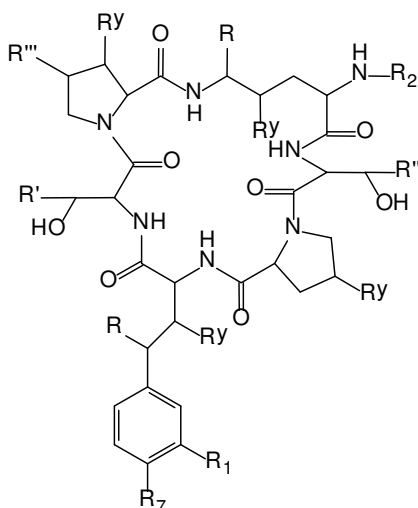
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE CAMSILATO DE AMLODIPINA
----------------	---

---

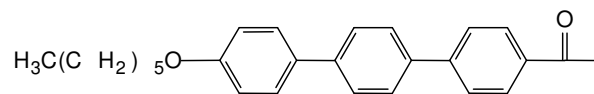
**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	ANIDULAFUNGINA
Descripción Específica:	Péptido (6→1)-cíclico (4R,5R)-4,5-dihidroxi-N <sup>2</sup> -[[4''(pentiloxi)-p-terfenil-4-il]carbonil]-L-ornitil-L-treonil-trans-4-hidroxi-L-prolil-(S)-4-hidroxi-4-(p-hidroxifenil)-L-treonil-L-treonil-(3S,4S)-3-hidroxi-4-metil-L-prolina.
Nombre Químico:	
Patente:	208319
Vigencia:	16-mar-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ELI LILLY AND COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 9. Un compuesto de fórmula (1):



caracterizado porque R', R'', R''' son metilo; R, R<sub>7</sub>, R<sup>y</sup> son hidroxi; R<sub>1</sub> es hidrógeno; R<sub>2</sub> es:

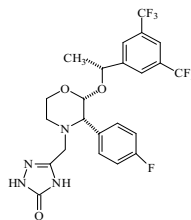


Observaciones:

y sus sales aceptables farmacéuticamente.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER S.A. DE C.V.

Nombre Genérico:	APIXABÁN
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	1-(4-metoxifenil)-7-oxo-6-[4-(2-oxopiperidin-1-il)fenil]-4,5,6,7-tetrahidro-1H-pirazolo[3,4-c]piridina-3-carboxamida
Patente:	245415
Vigencia:	17-sep-2022
Aualidades:	último pago 26 de abril de 2007, próximo pago septiembre de 2012.
Titular:	BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 10. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 8, caracterizado porque el compuesto es: 1-(4-metoxifenil)-7-oxo-6-[4-(2-oxo-1-piperidinil)fenil]-4,5,6,7-tetrahidro-1H-pirazolo[3,4-c]piridin-3-carboxamida, o una forma de sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.

Nombre Genérico:	APREPITANT
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	5-[[[(2R,3S)-2-[(1R)-1-[3,5-bis(trifluorometil)fenil]etoxi]-3-(4-fluorofenil)morfolin-4-il]metil]-1,2-dihidro-3H-1,2,4-triazol-3-ona
Patente:	197681
Vigencia:	16-dic-2014
Aualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	MERCK SHARP & DOHME CORP.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 16. Un compuesto el cual es: 2-(R)-(1-(R)-(3,5-bis(trifluorometil)fenil)etoxi)-3(S)-(4-fluoro)fenil-4-(3-(5-oxo-1H,4H-1,2,4-triazolo)metilmorfolina, ó una sal farmacéuticamente aceptable del mismo. Reivindicación 17. Un compuesto, el cual es:.....o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.



Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO
----------------	-----------------------------------

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: ARDENERMIN  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Péptido (134-285) estimulante del linfocito-B humano  
Patente: 233604  
Vigencia: 25-oct-2016  
A anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: HUMAN GENOME SCIENCES, INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 15.- Un polipéptido de neutrocina  $\alpha$ , caracterizado porque tiene la secuencia de aminoácidos codificada por una molécula de ácido nucleico de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 8 o que se puede obtener a través del procedimiento de conformidad con la reivindicación 14. Reivindicación 17.- El péptido de conformidad con la reivindicación 15 o 16, caracterizado además porque es marcado. Reivindicación 18.- El péptido de conformidad con la reivindicación 17, caracterizado además porque es radiomarcado.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, ADICIONALMENTE EL PRINCIPIO ACTIVO SE ENCUENTRA RADIOMARCADO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXO GROUP LIMITED.  
SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.

---

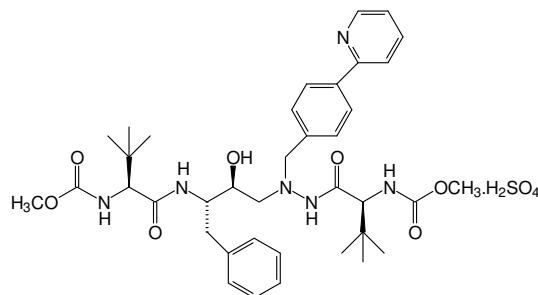
Nombre Genérico: ATACIGUAT  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 5-cloro-2-[(5-cloro-2-tienil)sulfonilamino]-N-[4-(morfolin-4-ilsulfonil)fenil]benzamida  
Patente: 246099  
Vigencia: 25-jun-2019  
A anualidades: último pago 29 de junio de 2012, próximo pago junio de 2017.  
Titular: SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 18. Un compuesto 5-cloro-2-(5-cloro-tiofen-2-sulfonilamino)-N-(4-(morfolin-4-sulfonil)fenil)benzamida, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---



Nombre Genérico:	ATAZANAVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Dimetil éster del ácido (3S,8S,9S,12S)-3,12-bis(1,1-dimetiletil)-8-hidroxi-4,11-dioxo-9-(fenilmetil)-6-[[4-(2-piridinil)fenil]metil]-2,5,6,10,13-pentaazatetradecandioico
Patente:	207246
Vigencia:	14-abr-2017
A anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	NOVARTIS AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. Un compuesto de la fórmula la de acuerdo con la reivindicación 2, seleccionado a partir de los siguientes compuestos: .....; 1-[4-(piridin-2-il)-fenil]-4(S)-hidroxi-5(S)-2,5-bis-[N-(N-metoxicarbonil-(L)-vallil)amino]-6-fenil-2-azahexano;....
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, LICENCIA A BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY RESOLUCIÓN 128/2003. SUBLICENCIA A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V., RESOLUCIÓN 129/2003.

Nombre Genérico:	ATAZANAVIR
Descripción Específica:	SAL DE BISULFATO DE ATA ZANAVIR
Nombre Químico:	Dimetil éster del ácido (3S,8S,9S,12S)-3,12-bis(1,1-dimetiletil)-8-hidroxi-4,11-dioxo-9-(fenilmetil)-6-[[4-(2-piridinil)fenil]metil]-2,5,6,10,13-pentaazatetradecandioico
Patente:	215127
Vigencia:	22-dic-2018
A anualidades:	último pago 15 de diciembre de 2008, próximo pago diciembre de 2013
Titular:	BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. La sal bisulfato caracterizada porque tiene la fórmula



Reivindicaciones:	Reivindicación 2. Una forma de dosis farmacéutica caracterizada porque comprende la sal bisulfato de conformidad con la reivindicación 1 y un portador farmacéuticamente aceptable.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE BISULFATO, LICENCIA A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V., RESOLUCIÓN 132/2003.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: ATOMOXETINA  
Descripción Específica: ATOMOXETINA O TOMOXETINA  
Nombre Químico: (-)-(3R)-3-fenil-N-metil-3-(2-metilfenoxi)propan-1-amina  
Patente: 202275  
Vigencia: 04-ene-2016  
Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
Titular: ELI LILLY AND COMPANY  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Uso de tomoxetina para preparar una composición farmacéutica para tratar una enfermedad de hiperactividad-déficit de la atención.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: USO.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE TOMOXETINA PARA PREPARAR UNA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.  
INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1844/2004.

---

Nombre Genérico: ATORVASTATINA  
Descripción Específica: FORMA CRISTALINA I DEL HIDRATO DE ATORVASTATINA  
Nombre Químico: ácido [R-(R\*, R\*)]-2-(4-fluorofenil)-beta, delta-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1H-pirrol-1-heptanoico  
Patente: 214428  
Vigencia: 8-jul-2016  
Aualidades: último pago 30 de julio de 2008, próximo pago julio de 2013.  
Titular: WARNER LAMBERT COMPANY LLC  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. La forma I cristalina de hidrato de atorvastatin que tiene una difracción en polvo de los rayos X y contiene al menos uno de los siguientes valores 2θ determinados mediante el uso de la radiación CuKα: 11.9 o 22.0.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, FORMA CRISTALINA I DE HIDRATO.  
LICENCIA A PFIZER IRELAND PHARMACEUTICALS, RESOLUCIÓN 425/2004 Y SUBLICENCIA A PFIZER S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 426/2004.

---




---

Nombre Genérico:	ATORVASTATINA
Descripción Específica:	FORMA CRISTALINA III DEL HIDRATO DE ATORVASTATINA
Nombre Químico:	ácido [R-(R*, R*)]-2-(4-fluorofenil)-beta, delta-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1H-pirrol-1-heptanoico
Patente:	210754
Vigencia:	08-jul-2016
A anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	WARNER-LAMBERT COMPANY LLC
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. La forma III cristalina del hidrato de atorvastatin (sal cálcica del hemi ácido [R-(R*,R*)]-2-(4-fluorofenil)-β-δ-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1h-pirrol-heptanoico), que tiene un patrón de difracción de polvo de rayos X que contiene los siguientes valores 2θ medidos utilizando radiación CuKα: 8.451 y 19.984. Reivindicación 6. La forma III cristalina del hidrato de atorvastatin, caracterizada porque la resonancia magnética nuclear <sup>13</sup> C en estado sólido tiene los siguientes cambios químicos expresados en partes por millón: 19.9, 22.1, 24.1, 27.0, 35.4, 40.4, 44.1, 65.6, 67.3, 69.8, 114.9, 117.2, 122.2, 124.3, 128.9, 131.8, 135.2, 140.1, 161.0, 166.7 y 184.9.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. FORMA CRISTALINA III DEL HIDRATO DE ATORVASTATINA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico:	ATORVASTATINA
Descripción Específica:	POLIMORFO CRISTALINO DE ATORVASTATINA
Nombre Químico:	ácido [R-(R*, R*)]-2-(4-fluorofenil)-beta, delta-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1H-pirrol-1-heptanoico
Patente:	238174
Vigencia:	19-dic-2021
A anualidades:	último pago 16 de diciembre de 2011, próximo pago diciembre de 2016
Titular:	TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una sustancia polimorfa cristalina de la sal cálcica del ácido [R-(R*,R*)]-2-(4-fluorofenil)-beta, delta-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1H-pirrol-1-heptanoico, caracterizada porque exhibe un patrón de difracción en polvo de rayos X con picos característicos expresados en valores d (Å) en 27.9 (s), 20.9 (w), 18.9 (w), 16.1 (w), 11.1 (m), 10.5 (m), 9.1 (m), 5.53 (m), 5.07 (w), 4.77 (vw), 4.55 (m), 4.13 (w), 3.69 (w); en donde (s) = intensidad fuerte; (m) = intensidad media; (w) = intensidad débil; (vw) = intensidad muy débil.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. POLIMORFO CRISTALINO DE ATORVASTATINA CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN EN POLVO DE RAYOS X ESPECÍFICO.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

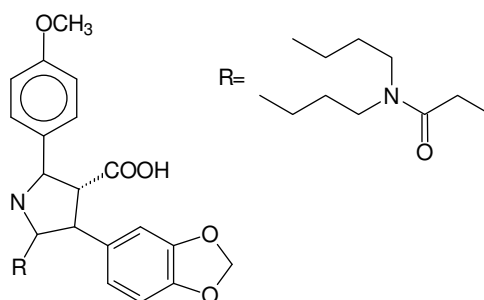
---

Nombre Genérico: ATORVASTATINA  
Descripción Específica: FORMA VII DE HEMICALCIO DE ATORVASTATINA  
Nombre Químico: ácido [R-(R\*, R\*)]-2-(4-fluorofenil)-beta, delta-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1H-pirrol-1-heptanoico  
Patente: 238946  
Vigencia: 05-nov-2021  
Anualidades: último pago 25 de noviembre de 2011, próximo pago noviembre de 2016  
Titular: TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. La forma VII de hemicalcio de atorvastatina o un hidrato de ella caracterizada porque tiene el patrón de difracción de rayos X de polvo sustancialmente representado en la Figura 1.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. FORMA VII DE HEMICALCIO DE ATORVASTATINA CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE POLVO DE RAYOS X ESPECÍFICO.

---

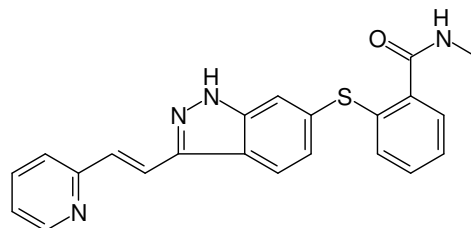
Nombre Genérico: ATORVASTATINA  
Descripción Específica: FORMA VIII DE HEMICALCIO DE ATORVASTATINA  
Nombre Químico: ácido [R-(R\*, R\*)]-2-(4-fluorofenil)-beta, delta-dihidroxi-5-(1-metiletil)-3-fenil-4-[(fenilamino)carbonil]-1H-pirrol-1-heptanoico  
Patente: 260435  
Vigencia: 29-nov-2021  
Anualidades: último pago 10 de septiembre de 2008, próximo pago noviembre de 2013.  
Titular: TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. La forma VIII de hemicalcio de atorvastatina e hidratos de ella que tiene un patrón de difracción de rayos X de polvo representado sustancialmente en la Figura 3 que tiene picos a 9,3, 9,6, 16,3, 17,1 (ancho), 19,2, 20,0, 21,6, 22,4, 23,9, 24,7, 25,6, 26,5±0.2 grados dos theta; y que tiene:  
(a) los espacios d de 30,81, 18,46, 16,96, 15,39, 14,90, 12,78, 11,05, 9,58, 9,22, 7,42, 6,15, 5,43, 4,62, 4,44 y 3,98 angstroms;  
(b) célula unitaria monoclinica con los siguientes parámetros de células unitarias: a = 18,55 – 18,7 Å, b = 5,52 -5,53 Å, c = 31,0 – 31,2 Å y un  $\beta = 97,5 - 99,5^\circ$ ; y  
(c) resonancias magnéticas nucleares de  $^{13}\text{C}$  de estado sólido a 24,8, 25,2, 26,1, 119,5, 120,1, 121,8, 122,8, 126,6, 128,8, 129,2, 134,2, 135,1, 137,0, 138,3, y 139,8 partes por millón.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. FORMA VIII DE HEMICALCIO DE ATORVASTATINA CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE POLVO DE RAYOS X ESPECÍFICO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A LEMERY, S.A. DE C.V. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PSICOFARMA S.A. DE C.V. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A LABORATORIOS ALPHARMA S.A. DE C.V.

Nombre Genérico:	ATRASENTAN
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	ácido (2R,3R,4S)-1-[(dibutilcarbamoyl)metil]-2-(p-metoxifenil)-4-[3,4-(metilendioxi)fenil]-3-pirrolidinacarboxílico.
Patente:	210935
Vigencia:	4-ago-2015
Anualidades:	último pago 27 de julio de 2007, próximo pago agosto de 2012
Titular:	ABBOTT LABORATORIES
Reivindicaciones:	Reivindicación 28. Un compuesto de fórmula:



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

Nombre Genérico:	AXITINIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-metil-2-[3-((E)-2-piridin-2-il-vinil)-1H-indazol-6-ilsulfanil]benzamida.
Patente:	222289
Vigencia:	30-jun-2020
Anualidades:	último pago 28 de abril de 2009, próximo pago junio de 2014.
Titular:	AGOURON PHARMACEUTICALS, INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 19. Un compuesto, profármaco farmacéuticamente aceptable, metabolito farmacéuticamente activo, o sal del mismo farmacéuticamente aceptable, se selecciona de:...



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

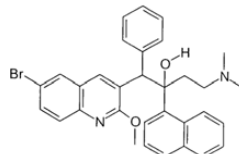
Nombre Genérico: AZILSARTAN MEDOXOMIL  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 2-etoxi-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihidro-1,2,4-oxadiazol-3-il)-1,1'-bifenil-4-il]metil]-1*H*-benzimidazol-7-carboxilato de (5-metil-2-oxo-1,3-dioxol-4-il)metilo  
Patente: 263366  
Vigencia: 23-feb-2025  
Anualidades: último pago 19 de diciembre de 2008, próximo pago febrero de 2013.  
Titular: TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 4. Compuesto caracterizado porque se selecciona del grupo integrado por (5-metil-2-oxo-1,3-dioxol-4-il)metil 2-etoxi-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihidro-1,2,4-oxadiazol-3-il)-bifenil-4-il]metil]-1*H*-bencimidazol-7-carboxilato, ...  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: BAZEDOXIFENO  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 1-[4-[2-(hexahidro-1*H*-azepin-1-il)etoxi]bencil]-2-(4-hidroxifenil)-3-metil-1*H*-indol-5-ol.  
Patente: 202575  
Vigencia: 18-abr-2017  
Anualidades: último pago 26 de abril de 2011, próximo pago abril de 2016.  
Titular: WYETH  
Reivindicaciones: Reivindicación 1."Markush". Reivindicación 44. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque es (HCl) de 1-[4-(2-Azepan-1-il-etoxi)-bencil]-2-(4-hidroxi-fenil)-3-metil-1*H*-indol-5-ol. Reivindicación 45. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque es la Sal de Acetato de 1-[4-(2-Azepan-1-il-etoxi)-bencil]-2-(4-hidroxi-fenil)-3-metil-1*H*-indol-5-ol. Reivindicación 89. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, el cual es dipropionato de (HCl) de 1-[4-(2-azepan-1-il-etoxi)-bencil]-2-(4-hidroxi-fenil)-3-metil-1*H*-indol-5-ol. Reivindicación 90. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, el cual es di-pivalato de (HCl) de 1-[4-(2-azepan-1-il-etoxi)-bencil]-2-(4-hidroxi-fenil)-3-metil-1*H*-indol-5-ol.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO Y SALES DE CLORHIDRATO, ACETATO, DI-PROPIONATO DE CLORHIDRATO Y DI-PIVALATO DE CLORHIDRATO.

---

Nombre Genérico: BEDAQUILINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (1R,1S)-1-(6-bromo-2-metoxi-quinolein-3-il)-4-(dimetilamino)-2-(naftalen-1-il)-1-fenilbutan-2-ol  
 Patente: 267497  
 Vigencia: 18-jul-2023  
 Anualidades: último pago 16 de junio de 2009, próximo pago julio de 2014.  
 Titular: JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 26. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque el compuesto es un compuesto de Fórmula (Ia) el cual puede representarse por medio de la siguiente fórmula



los ácidos o sales de adición de base farmacéuticamente aceptables del mismo, las formas estereoquímicamente isoméricas del mismo o los N-óxido del mismo.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO,

Nombre Genérico: BELATACEPT  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (120→120')-disulfuro bimolecular de [Tyr<sup>29</sup>,Glu<sup>104</sup>,Gln<sup>125</sup>,Ser<sup>130</sup>,Ser<sup>136</sup>,Ser<sup>139</sup>,Ser<sup>148</sup>][(antígeno CTLA-4 humano-[3-126]-péptido (fragmento que contiene el dominio extracelular) proteína de fusión con la inmunoglobulina G1-[233 aminoácidos C-terminales de la cadena pesada]-péptido (fragmento que contiene el dominio Fc del anticuerpo monoclonal humano))  
 Patente: 247286  
 Vigencia: 23-may-2021  
 Anualidades: último pago 30 de mayo de 2012, próximo pago mayo de 2017.  
 Titular: BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY  
 Reivindicaciones: Reivindicación 14. La molécula CTLA-4 mutante de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada porque comprende una secuencia de aminoácidos que empieza con metionina en la posición 27 y termina con lisina en la posición 383 como se muestra en SEQ ID NO:4, o que empieza con alanina en la posición 26 y termina con lisina en la posición 383 como se muestra en SEQ ID NO:4.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MÉXICO, S. DE R.L. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: BELIMUMAB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: Inmunoglobulina G1, anti-(citoquina BAFF humana); dímero del disulfuro entre la cadena pesada y la cadena  $\lambda$  del anticuerpo monoclonal humano LymphoStat-B.

Patente: 233604  
 Vigencia: 25-oct-2016  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: HUMAN GENOME SCIENCES, INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 20.- Un anticuerpo o porción del mismo que se une específicamente a la porción de neutrocina  $\alpha$  de un polipéptido de neutrocina  $\alpha$ , caracterizado porque tiene la secuencia de aminoácidos codificada por la molécula de ácido nucleico de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1(a) a 1(f) o 7 o la porción de neutrocina  $\alpha$  de un polipéptido de neutrocina  $\alpha$  de conformidad con la reivindicación 15 o 16. Reivindicación 21.- El anticuerpo o porción del mismo de conformidad con la reivindicación 20, caracterizado además porque es un antagonista del polipéptido de conformidad con la reivindicación 15 o 16.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXO GROUP LIMITED.  
 SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: BEVACIZUMAB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: Inmunoglobulina G1 anti-(factor de crecimiento del endotelio humano)(cadena  $\gamma$ 1 del anticuerpo monoclonal hombre ratón rumba-VEGF), dímero del disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal hombre-ratón rumba-VEGF)

Patente: 232447  
 Vigencia: 03-abr-2018  
 Anualidades: último pago 29 de abril de 2010, próximo pago abril de 2015  
 Titular: GENENTECH, INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 29. Un dominio variable de cadena ligera de anticuerpo anti-VEGF, caracterizado porque comprende la secuencia de aminoácidos:  
 DIQX<sub>1</sub>TQSPSSLSASVGDRTITCSASQDISNYLNWYQQKPGKAPKVL  
 YFTSSLHSGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQYSTVP  
 WFTGQGTKVEIKR (SEQ ID NO: 124) en donde X<sub>1</sub> es M o L.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD.  
 SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.



**Nombre Genérico:** BILASTINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ácido p-[2-[4-[1-(2-etoxietil)-2-benzimidazolil]piperidino]etil- $\alpha$ -metilhidratrópico.  
**Patente:** 255300  
**Vigencia:** 04-jun-2017  
**Anualidades:** último pago 12 de marzo de 2008, próximo pago junio de 2013  
**Titular:** FAES FARMA, S.A.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 3. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1, que es ácido 2-[4-(2-(4-(1-(2-etoxietil)-benzimidazol-2-il)piperidin-1-il)etil)fenil]-2-metilpropanoico o una sal de adición con un ácido o base farmacéuticamente aceptable.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**Nombre Genérico:** BILASTINA, (POLIMORFO 1)  
**Descripción Específica:** POLIMORFO 1 DE LA BILASTINA  
**Nombre Químico:** ácido p-[2-[4-[1-(2-etoxietil)-2-benzimidazolil]piperidino]etil- $\alpha$ -metilhidratrópico.  
**Patente:** 247559  
**Vigencia:** 19-abr-2022  
**Anualidades:** último pago 26 de abril de 2012, próximo pago abril de 2017  
**Titular:** FAES FARMA, S.A.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un polimorfo 1 de la bilastina, caracterizado por su análisis cristalográfico de rayos-X con parámetros de cristal que son iguales a los siguientes:

Sistema cristalográfico	Monoclínico	
Grupo espacial	P2(1)/c	
Tamaño del cristal	0.56 x 0.45 x 0.24 mm	
Dimensión de la celda	a=23.38 (5) Å (ángstrom)	$\alpha=90^\circ$
	b=8.829 (17) Å	$\beta=90^\circ$
	c=12.59 (2) Å	$\gamma=90^\circ$
Volumen	2600(8) Å <sup>3</sup>	
Z, Densidad calculada	4, 1.184 mg/m <sup>3</sup> .	

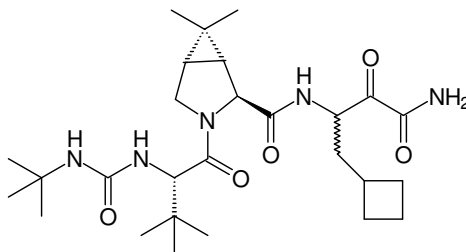
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

**Nombre Genérico:** BITOPERTINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** {4-[3-fluoro-5-(trifluorometil)piridin-2-il]piperazin-1-il}[5-(metanosulfonil)-2-[(2S)-1,1,1-trifluoropropan-2-il]oxi]fenil]metanona  
**Patente:** 262477  
**Vigencia:** 02-ago-2024  
**Anualidades:** último pago 25 de noviembre de 2008, próximo pago agosto de 2013.  
**Titular:** F. HOFFMANN-LA ROCHE AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 15. Compuestos de fórmula I de conformidad con la reivindicación 14, caracterizados porque son ... [4-(3-fluoro-5-trifluorometil-piridin-2-il)-piperazin-1-il]-[5-metanosulfonil-2-((S)-2,2,2-trifluoro-1-metil-etoxi)-fenil]-metanona y ...  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 544/2011.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** BOCEPREVIR  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (1R,2S,5S)-N-[(2E)-4-amino-1-ciclobutil-3,4-dioxobutan-2-il]-3-[(2S)-2-[(terc-butilcarbamoyl)amino]-3,3-dimetilbutanoil]-6,6-dimetil-3-azabicyclo[3.1.0]hexano-2-carboxamida.  
**Patente:** 256832  
**Vigencia:** 19-jul-2021  
**Anualidades:** último pago 02 de mayo de 2008, próximo pago julio de 2013.  
**Titular:** SCHERING CORPORATION; DENDREON CORPORATION  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 14. Un compuesto que muestra actividad inhibitoria de la proteasa del virus de la hepatitis C (HCV), incluyendo los enantiómeros, estereoisómeros, rotámeros, tautómeros y racematos, y las sales o solvatos farmacéuticamente aceptables del compuesto, caracterizado porque dicho compuesto es el compuesto con la estructura que se muestra abajo:



**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SCHERING PLOUGH, S.A. DE C.V.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MERCK SHARP & DOHME DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

**Nombre Genérico:** BORTEZOMIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ácido {(1R)-3-metil-1-[(2S)-3-fenil-2(pirazin-2-carboxamido)=propanamido]butil}borónico  
**Patente:** 204708  
**Vigencia:** 27-oct-2015  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** MILLENNIUM PHARMACEUTICALS, INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1."Markush". Reivindicación 12. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque se selecciona del grupo que consiste de:..., ácido borónico de N-(2-pirazin)carbonil-L-fenilalanina-L-leucina,....  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ORTHO BIOTECH PRODUCTS, INC., RESOLUCIÓN 827/2004. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A CILAG A.G. INTERNATIONAL, RESOLUCIÓN 828/2004. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 829/2004.

Nombre Genérico: BRIVARACETAM  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (2S)-2-[(4R)-2-oxo-4-propilpirrolidin-1-il]butanamida  
 Patente: 228018  
 Vigencia: 21-feb-2021  
 Anualidades: último pago 24 de febrero de 2010, próximo pago febrero de 2015  
 Titular: UCB PHARMA, S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1."Markush". Reivindicación 21. Un compuesto caracterizado porque se selecciona de ... (2S)-2-[(4R)-2-oxo-4-propilpirrolidinil]butanamida; ...  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: CABAZITAXEL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-acetato 2-benzoato 13-[(2R,3S)-3-[[terc-butoxi]carbonil]amino]-2-hidroxi-3-propanoato] de 1-idroxi-7 $\beta$ ,10 $\beta$ -dimetoxi-9-oxo-5 $\beta$ ,20-epoxitax-11-eno-2 $\alpha$ ,4,13 $\alpha$ -triiilo  
 Patente: 201468  
 Vigencia: 25-mar-2016  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: AVENTIS PHARMA, S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 13. El (2R,3S)-3-ter-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenil-propionato de 4 $\alpha$ -acetoxi-2 $\alpha$ -benzoiloxi-5 $\beta$ ,20-epoxi-1 $\beta$ -hidroxi-7 $\beta$ ,10 $\beta$ -dimetoxi-9-oxo-11-taxen-13 $\alpha$ -ilo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SANOFI-AVENTIS DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: CABAZITAXEL  
 Descripción Específica: SOLVATO ACETÓNICO DE CABAZITAXEL  
 Nombre Químico: 4-acetato 2-benzoato 13-[(2R,3S)-3-[[terc-butoxi]carbonil]amino]-2-hidroxi-3-propanoato] de 1-hidroxi-7 $\beta$ , 10 $\beta$ -dimetoxi-9-oxo-5 $\beta$ , 20-epoxitax-11-eno-2 $\alpha$ , 4, 13 $\alpha$ -triiilo.  
 Patente: 263733  
 Vigencia: 16-sep-2024  
 Anualidades: último pago 12 de enero de 2009, próximo pago septiembre de 2014.  
 Titular: AVENTIS PHARMA S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Solvato acetónico del (2R,3S)-3-terc-butoxicarbonil-amino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2 $\alpha$ -benzoil-oxi-5 $\beta$ , 20-epoxi-1-hidroxi-7 $\beta$ , 10 $\beta$ -dimetoxi-9-oxo-tax-11-eno-13 $\alpha$ -ilo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SOLVATO ACETÓNICO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: CANAGLIFLOZINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: (1S)-1,5-anhidro-1-C-(3-[[5-(4-fluorofenil)tiófen-2-il]metil]-4-metilfenil)-D-glucitol.  
Patente: 294763  
Vigencia: 30-jul-2024  
Anualidades: Último pago 16 de enero de 2012, próximo pago julio de 2017  
Titular: MITSUBISHI TANABE PHARMA CORPORATION  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 8. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque el compuesto es 1-(β-D-glucopiranosil)-4-metil-3-[5-(4-fluoro-fenil)-2-tienilmetil]benceno, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

---

Nombre Genérico: CANAKINUMAB  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Inmunoglobulina G1, anticuerpo monoclonal humano ACZ885 anti-[interleucina 1 de Homo sapiens, beta (IL1B)]; cadena pesada gamma1 (Homo sapiens VH-IGHG1\*03), (221-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (Homo sapiens V-KAPPA-IGKC\*01; dímero (227-227''':230-230''')-bisdisulfuro  
Patente: 265512  
Vigencia: 20-ago-2021  
Anualidades: último pago 30 de marzo de 2009, próximo pago agosto de 2014.  
Titular: NOVARTIS AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 3. Una molécula de unión a IL-1b que comprende por lo menos un sitio de unión a un antígeno que comprende el primer dominio que tiene una secuencia de aminoácidos en la posición 1 y termina con aminoácidos en la posición 118, y un segundo dominio que tiene una secuencia de aminoácidos idéntica a la mostrada en la SEQ. ID. NO.2, que comienza con aminoácido en la posición 1 y termina con aminoácido en la posición 107.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---



**Nombre Genérico:** CANDESARTAN, ROSUVASTATINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** CANDESARTAN: ácido 2-etoxi-1-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-1H-benzimidazol-7-carboxílico; ROSUVASTATINA: ácido (3R,5S,6E)-7-[4-(p-fluorofenil)-6-isopropil-2-(N-metilmetano-sulfonamido)-5-pirimidinil]-3,5-dihidroxi-6-heptanoico.  
**Patente:** 266788  
**Vigencia:** 22-sep-2024  
**Anualidades:** último pago 15 de mayo de 2009, próximo pago septiembre de 2014.  
**Titular:** ASTRAZENECA UK LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1.- Una combinación que comprende candesartan o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo y rosuvastatina o una sal farmacéuticamente de la misma para la prevención o tratamiento de la aterosclerosis.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMBINACIÓN QUE COMPRENDE CANDESARTAN Y ROSUVASTATINA, PARA LA PREVENCIÓN O TRATAMIENTO DE LA ATEROESCLEROSIS. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 576/2011.

**Nombre Genérico:** CANGRELOR  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** monoanhídrido del ácido N-[2-(metiltio)etil]-2-[(3,3,3-trifluoropropil)tio]-5'-adenílico con ácido (diclorometileno)difosfónico  
**Patente:** 190978  
**Vigencia:** 10-feb-2014  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. Un compuesto de la fórmula I, como se reivindicó en la reivindicación 1, el cual es el ....., monoanhídrido del ácido N-[2-(metiltio)etil]-2-[(3,3,3-trifluoropropil)tio]-5'-adenílico con ácido diclorometileno-bisfosfónico, o una sal farmacéuticamente aceptable de cualquiera de los mismos.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

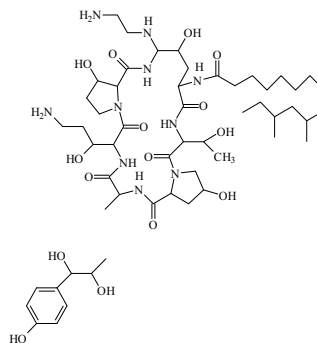
**Nombre Genérico:** CAPECITABINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 5'-desoxi-5-fluoro-N-[(pentiloxi)carbonil] citidina  
**Patente:** 185169  
**Vigencia:** 14-dic-2013  
**Anualidades:** último pago 30 de octubre de 2007, próximo pago diciembre de 2012  
**Titular:** F. HOFFMANN-LA ROCHE AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 3. 5'-desoxi-5-fluoro-N<sup>4</sup>-[(pentiloxi)carbonil] citidina  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DEFINICIÓN ESPECÍFICA. LICENCIA A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 67/2004.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	CASOPITANT
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(2R,4S)-4-(4-acetilpiperazin-1-il)-N-[(1R)-1-[3,5-bis(trifluorometil)=fenil]etil]-2-(4-fluoro-2-metilfenil)-N-metilpiperidin-1-carboxamida.
Patente:	236114
Vigencia:	12-oct-2021
Anualidades:	último pago 30 de septiembre de 2011, próximo pago octubre de 2016
Titular:	GLAXO GROUP LIMITED
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque se selecciona de: [1-(R)-(3,5-bis-trifluorometil-fenil)-etilo]-metilamida del ácido 4-(R)-(4-acetil-piperazin-1-il)-2-(R)-(4-fluoro-2-metil-fenil)-piperidina-1-carboxílico; [1-(R)-(3,5-bis-trifluorometil-fenil)-etil]-metilamida del ácido 4-(S)-(4-acetil-piperazin-1-il)-2-(R)-(4-fluoro-2-metil-fenil)-piperidin-1-carboxílico; ... Reivindicación 7. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque es: [1-(R)-(3,5-bis-trifluorometil-fenil)-etil]-metilamida metanosulfonato del ácido 4-(S)-(4-acetil-piperazin-1-il)-2-(R)-(4-fluoro-2-metil-fenil)-piperidin-1-carboxílico
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO Y SU SAL DE MESILATO.

Nombre Genérico:	CASPOFUNGINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	1-[(4R,5S)-5-[(2-aminoetil)amino]-N2-(10,12-dimetil-1-oxotetradecil)-4-hidroxi-L-ornitina]-5-[(3R)-3- hidroxi-L-ornitina]-pneumocandina Bo.
Patente:	186806
Vigencia:	15-mar-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	MERCK SHARP & DOHME CORP.
Reivindicaciones:	Reivindicación 2. Un compuesto que tiene la fórmula:



Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO
----------------	-----------------------------------



**Nombre Genérico:** CEDIRANIB  
**Descripción Específica:** SAL DE MALEATO DE CEDIRANIB FORMA A Y FORMA B  
**Nombre Químico:** 4-[(4-fluoro-2-metil-1H-indol-5-il)oxi]-6-metoxi-7-[3-(pirrolidin-1-il)propoxi]quinazolina.  
**Patente:** 266786  
**Vigencia:** 18-dic-2024  
**Anualidades:** último pago 15 de mayo de 2009, próximo pago diciembre de 2014  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una sal de maleato de 4-((4-fluoro-metil-1h-indol-5-il)oxi)-6-metoxi-7-(3-(pirrolidin-1-il)propoxi)quinazolina en la forma cristalina, Forma A, en donde dicha sal tiene un patrón de difracción de polvo de rayos X con al menos un pico específico a aproximadamente 2-teta=21.5°. Reivindicación 6. Una sal de maleato de 4-((4-fluoro-metil-1h-indol-5-il)oxi)-6-metoxi-7-(3-(pirrolidin-1-il)propoxi)quinazolina en la forma cristalina, Forma B, en donde dicha sal tiene un patrón de difracción de polvo de rayos X con al menos un pico específico a aproximadamente 2-teta=24.2°.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE MALEATO EN FORMA A Y EN FORMA B CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECÍFICO.

**Nombre Genérico:** CEFDITOREN  
**Descripción Específica:** CEFDITOREN PIVOXIL EN FORMA CRISTALINA ORTORRÓMBICA  
**Nombre Químico:** 7[(Z)-2-(2-aminotiazol-4-il)-2-metoxiiminoacetamido]-3-[(Z)-2-(4-metiltiazol-5-il)etenil]-8-oxo-5-tia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxilato de (-)-(6R,7R)-2,2-dimetilpropioniloximetilo  
**Patente:** 215064  
**Vigencia:** 19-sep-2017  
**Anualidades:** último pago 10 de diciembre de 2007, próximo pago septiembre de 2013  
**Titular:** MEIJI SEIKA KAISHA, LTD.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una sustancia cristalina de Cefditoren pivoxilo, a saber éster de pivaloiloximetilo de ácido 7-[(Z)-2-(2-(amino-tiazol-4-il)-2-metoxiiminoacetamido)-3-[(Z)-2-(4-metiltiazol-5-il)etenil]-3-cefem-4-carboxílico, caracterizada porque la sustancia cristalina mencionada de Cefditoren pivoxilo es de forma ortorrómbica y posee un punto de fusión con descomposición a una temperatura en el rango de 206.2°C a 215.7°C conforme a lo evaluado a partir del pico de absorción térmica mostrado en la curva de flujo de calor de la sustancia mencionada determinada con un calorímetro de rastreo diferencial, porque un solo cristal de la sustancia cristalina mencionada posee una densidad de 1.21 a 1.23 g/cm<sup>3</sup> y contiene 4 molécula de Cefditoren pivoxilo dentro de un reticulado unitario del cristal único, porque la sustancia cristalina mencionada posee una pureza del 97% al 98% para el componente de Cefditoren pivoxilo conforme a lo medido por una cromatografía líquida utilizando una columna de gel de sílice de fase inversa y detectando mediante la absorción de rayos ultravioleta, y porque la sustancia cristalina mencionada posee una estabilidad térmica mayor que la sustancia amorfa conocida de Cefditoren pivoxilo.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO ÉSTER DE PIVALOILOXIMETILO EN FORMA CRISTALINA ORTORRÓMBICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BAYER DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: CEFTOBIPROL  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: ácido (6R,7R)-7-[[2Z)-5-amino-1,2,4-tiazol-3-il](hidroxiimino)acetil)amino]-8-oxo-3-[(E)-[(3'R)-2-oxo-1,3'-bipirrolidinil-3-ilideno] metil]-5-tia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-eno-2-carboxílico  
Patente: 211806  
Vigencia: 10-dic-2017  
A anualidades: último pago 14 de diciembre de 2007, próximo pago diciembre de 2012  
Titular: BASILEA PHARMACEUTICA AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 10. El compuesto de conformidad con las reivindicaciones anteriores, caracterizado porque es el ácido (6R,7R)-7-[(Z)-2-(5-amino-[1,2,4]tiazol-3-il)-2-hidroxiimino-acetilamino]-8-oxo-3-[(E)-(R)-2-oxo-[1,3']-bipirrolidinil-3-ilidenmetil]-5-tia-1-aza-bicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxílico.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: CELECOXIB  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 4-[5-(4-metilfenil)-3-(trifluorometil)-1 H-pirazol-1-il]bercensulfonamida  
Patente: 200516  
Vigencia: 29-nov-2014  
A anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: G.D. SEARLE LLC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque se selecciona de compuestos y sales farmacéuticamente aceptables del grupo que consiste de:....., 4-[5-(4-metilfenil)-3-(trifluorometil)-1 H-pirazol-1-il]bercensulfonamida, .....Reivindicación 4. El compuesto de conformidad con la reivindicación 2, caracterizado además porque el compuesto es 4-[5-(4-metilfenil)-3-(trifluorometil)-1 H-pirazol-1-il]bercensulfonamida o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SEARLE LTD. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

---






---

Nombre Genérico:	CERTOLIZUMAB PEGOL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Inmunoglobulina, anti-(factor $\alpha$ de necrosis tumoral humano) fragmento Fab' (cadena pesada del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón CDP870), disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón CDP870, pegilado.
Patente:	236384
Vigencia:	05-jun-2021
Anualidades:	último pago 24 de junio de 2011, próximo pago junio de 2016
Titular:	UCB PHARMA, S.A.
Reivindicaciones:	Reivindicación 38. Un compuesto caracterizado porque comprende la molécula de anticuerpo de conformidad con la reivindicación 23 que tiene unido a uno de los restos de cisteína en el extremo C-terminal de la cadena pesada un grupo lisil-maleimida, teniendo cada grupo amino del resto de lisilo unido covalentemente un resto de metoxipoli(etilenglicol) que tiene un peso molecular de aproximadamente 20.000 Da. Reivindicación 39. Un compuesto caracterizado porque comprende unamolécula de anticuerpo que tiene especificidad por el TNF $\alpha$ humano, que tiene cadena ligera que comprende la secuencia proporcionada en el SEC ID NO: 113 y una cadena pesada que comprende la secuencia proporcionada en la SEC ID NO: 115, que tiene unido a uno de los restos de cisteína del extremo C-terminal de la cadena pesada uno o más polímeros sintéticos.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico:	CILOMILAST
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Ácido cis-4-ciano-4-[3-(ciclopentiloxi)-4-metoxifenil] ciclohexanocarboxílico.
Patente:	187418
Vigencia:	02-abril-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 7. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque es Ácido Cis-[4-ciano-4-(3-ciclopentiloxi-4-metoxifenil)ciclohexano-1-carboxílico] o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

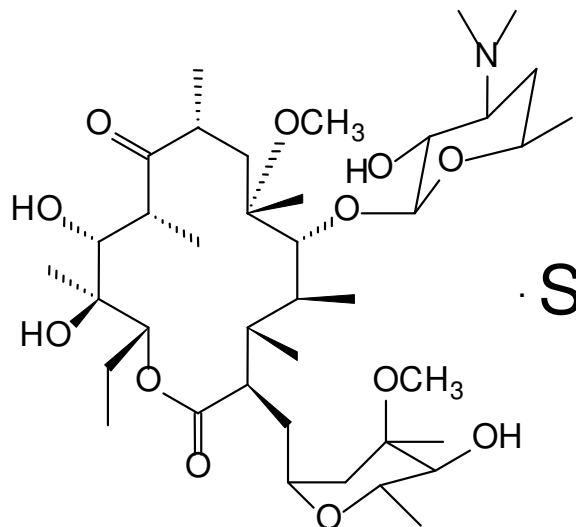
Nombre Genérico: CINACALCET  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: N-[(1R)-1-(1-naftil)etil]-3-[3-(trifluorometil)fenil]propan-1-amina.  
Patente: 201736  
Vigencia: 23-oct-2015  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: NPS PHARMACEUTICALS,INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 4.- Un compuesto seleccionado del grupo que consiste de:..., 22J((R)-N-(3-(3-(trifluorometil)fenil)propil)-1-(1-naftil)etilamina);...  
Reivindicación 6.- El compuesto de conformidad con la reivindicación 4, caracterizado además porque dicho compuesto es 22J((R)-N-(3-(3-(trifluorometil)fenil)propil)-1-(1-naftil)etilamina) o una sal o complejo farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A AMGEN INC.

---

Nombre Genérico: CLADRIBINA  
Descripción Específica: COMPLEJO DE CLADRIBINA COMPLEJA-CICLODEXTRINA  
Nombre Químico: 2-cloro-2'-desoxiadenosina  
Patente: 270308  
Vigencia: 26-mar-2024  
Anualidades: último pago 23 de septiembre de 2009, próximo pago marzo de 2014.  
Titular: ARES TRADING S.A.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica que comprende un complejo de cladribina compleja-ciclodextrina que es una mezcla amorfa íntima que consiste de: (a) un complejo de inclusión amorfo de cladribina con una ciclodextrina amorfa, y (b) cladribina libre amorfa asociada con ciclodextrina amorfa como un complejo de no inclusión, formulados en una forma de dosificación oral, sólida, la composición comprende una cantidad no significativa de cladribina cristalina libre en esto.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE COMPRENDE UN COMPLEJO DE CLADRIBINA COMPLEJA-CICLODEXTRINA QUE ES UNA MEZCLA AMORFA ÍNTIMA QUE CONSISTE DE: (A) UN COMPLEJO DE INCLUSIÓN AMORFO DE CLADRIBINA CON UNA CICLODEXTRINA AMORFA, Y (B) CLADRIBINA LIBRE AMORFA ASOCIADA CON CICLODEXTRINA AMORFA COMO UN COMPLEJO DE NO INCLUSIÓN, FORMULADOS EN UNA FORMA DE DOSIFICACIÓN ORAL, SÓLIDA, LA COMPOSICIÓN COMPRENDE UNA CANTIDAD NO SIGNIFICATIVA DE CLADRIBINA CRISTALINA LIBRE.  
INCLUSION EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1677/2009.

---

Nombre Genérico:	CLARITROMICINA
Descripción Específica:	SOLVATO DE FORMA CRISTALINA 0 DE CLARITROMICINA
Nombre Químico:	6-O-metileritromicina
Patente:	209342
Vigencia:	19-dic-2017
Anualidades:	último pago 30 de octubre de 2007, próximo pago diciembre de 2012.
Titular:	ABBOTT LABORATORIES
Reivindicaciones:	1. Un antibiótico cristalino designado como solvato de forma 0 de 6-O-metileritromicina A que tiene la estructura



En donde S es una molécula de solvatación seleccionada del grupo que consiste de etanol, acetato de isopropilo, isopropanol y tetrahidrofurano.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SOLVATO DE FORMA CRISTALINA 0. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 881/2006.
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: CLARITROMICINA  
Descripción Específica: FORMA CRISTALINA I DE CLARITROMICINA  
Nombre Químico: 6-O-metileritromicina  
Patente: 205938  
Vigencia: 25-jul-2017  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
Titular: ABBOTT LABORATORIES  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto que tiene el nombre de Forma I de 6-O-metileritromicina A, caracterizado por picos en la difracción de rayos X en polvo a valores de 2-teta de  $5.16^{\circ} \pm 0.2$ ,  $6.68^{\circ} \pm 0.2$ ,  $10.20^{\circ} \pm 0.2$ ,  $12.28^{\circ} \pm 0.2$ ,  $14.20^{\circ} \pm 0.2$ ,  $15.40^{\circ} \pm 0.2$ ,  $15.72^{\circ} \pm 0.2$ , y  $16.36^{\circ} \pm 0.2$  o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN LA FORMA CRISTALINA I.

---

Nombre Genérico: CLARITROMICINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 6-O-metileritromicina  
Patente: 209963  
Vigencia: 06-mar-2018  
Anualidades: último pago 28 de febrero de 2012, próximo pago marzo de 2017  
Titular: ABBOTT LABORATORIES  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica de liberación prolongada de un derivado de eritromicina en el ambiente gastrointestinal, que comprende un derivado de eritromicina y de aproximadamente 5 a aproximadamente 50% en peso de un polímero farmacéuticamente aceptable, de manera que cuando se ingiere oralmente, la composición induce un índice de fluctuación medio significativamente menor en el plasma que una composición de liberación inmediata del derivado de eritromicina mientras que mantiene la biodisponibilidad sustancialmente equivalente a la de la composición de liberación inmediata del derivado de eritromicina.  
Reivindicación 15. La composición farmacéutica de liberación prolongada de acuerdo con la reivindicación 14, en donde el derivado de eritromicina es claritromicina.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA DE LIBERACIÓN PROLONGADA DE UN DERIVADO DE ERITROMICINA EN EL AMBIENTE GASTROINTESTINAL.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 644/2007.

---




---

**Nombre Genérico:** CLEVIDIPINO  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ( $\pm$ )-4-(2,3-diclorofenil)-1,4-dihidro2,6-dimetil-3,5-piridinadicarboxilato de butiriloximetilo y metilo  
**Patente:** 196540  
**Vigencia:** 28-oct-2014  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 2. Un compuesto de conformidad la reivindicación 1, caracterizado porque se selecciona de:  
 i) 4-(2'3'-diclorofenil)2,6-dimetil-1,4-dihidropiridin-3,5-dicarboxilato de butiroximetilmetilo, ii) 4-(2'3'-diclorofenil)2,6-dimetil-1,4-dihidropiridin-3,5-dicarboxilato de (4S)-butiroximetilmetilo, iii) 4-(2'3'-diclorofenil)2,6-dimetil-1,4-dihidropiridin-3,5-dicarboxilato de (4R)-butiroximetilmetilo, iv) 4-(2'3'-diclorofenil)2,6-dimetil-1,4-dihidropiridin-3,5-dicarboxilato de isobutiroximetilmetilo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

**Nombre Genérico:** CLOPIDOGREL  
**Descripción Específica:** POLIMORFO CRISTALINO DEL ENANTIOMERO DEXTRÓGIRO DEL SULFATO DE CLOPIDOGREL  
**Nombre Químico:** (+)-(S)- $\alpha$ -(2-clorofenil)-6,7-dihidrotieno[3,2-c]piridina-5(4H)-acetato de metilo  
**Patente:** 219630  
**Vigencia:** 10-jun-2019  
**Anualidades:** último pago 28 de mayo de 2009, próximo pago junio de 2014  
**Titular:** SANOFI-AVENTIS.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Forma polimorfa (+)-(S) cristalina de sulfato de hidrógeno de clopidogrel (Forma 2) cuyo difractograma de rayos X del polvo muestra los siguientes picos característicos, expresados como distancias interplanares aproximadamente a 4.11; 6.86; 3.60; 5.01; 3.74; 6.49; 5.66 Å.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO POLIMORFO CRISTALINO DEL ENANTIÓMERO DEXTRÓGIRO DEL SULFATO DE CLOPIDOGREL (FORMA 2).  
 SUBLICENCIA A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MÉXICO, S. DE R.L. DE C.V. SUBLICENCIA A SANOFI-AVENTIS DE MEXICO, S.A. DE C.V. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB SANOFI PHARMACEUTICALS HOLDING PARTNERSHIP. SUBLICENCIA A LABORATORIOS KENDRICK, S.A.

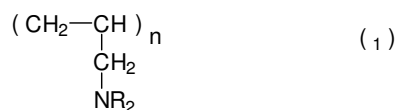
---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: CLOPIDOGREL (SAL DE ÁCIDO BENCENSULFÓNICO)  
 Descripción Específica: SAL DE ÁCIDO BENCENSULFÓNICO CON CLOPIDOGREL  
 Nombre Químico: (+)-(S)- $\alpha$ -(2-clorofenil)-6,7-dihidrotieno[3,2-c]piridina-5(4H)-acetato de metilo  
 Patente: 251673  
 Vigencia: 13-feb-2024  
 Anualidades: último pago 21 de noviembre de 2007, próximo pago febrero de 2012  
 Titular: HELM AG.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Sal de ácido bencensulfónico con clopidogrel, que se presenta, por lo menos parcialmente, en una forma cristalina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE ÁCIDO BENCENSULFÓNICO CON CLOPIDOGREL.

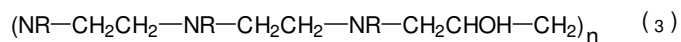
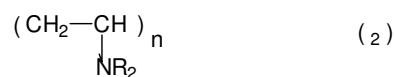
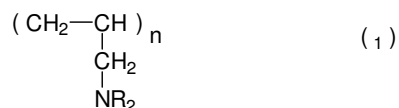
Nombre Genérico: COLESEVELAM  
 Descripción Específica: CLORHIDRATO DE COLESEVELAM  
 Nombre Químico: polímero clorado de N,N,N-trimetil-6-(2-propenilamino)-1-hexanamio con (clorometil)oxirano, 2-propen-1-amina y clorhidrato de N-2-propenil-1-decanamina  
 Patente: 205855  
 Vigencia: 05-jun-2015  
 Anualidades: último pago 24 de enero de 2007, próximo pago diciembre de 2012  
 Titular: GENZYME CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un polímero reticulado alquilado, que comprende el producto de reacción de:



en donde n es un entero positivo y cada R, independientemente, es H o un grupo alquilo C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>; y

b) al menos un agente alquilante alifático, dicho producto de reacción está caracterizado en que:  
 (i) al menos alguno de los átomos de nitrógeno en dichas unidades de repetición están sin reaccionar con dicho agente alquilante;  
 (ii) menos del 10% en moles de los átomos de nitrógeno en dichas unidades de repetición que reaccionan con dicho agente alquilante forman unidades de amonio cuaternario. Reivindicación 36. Un polímero reticulado alquilado, que comprende el producto de reacción de:

a) uno o más polímeros reticulados, sus copolímeros o sales, caracterizado por una unidad de repetición seleccionada del grupo que consiste en:



en donde n es un entero positivo y cada R, independientemente, es H o un grupo alquilo C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>; y

b) al menos un agente alquilante alifático,

dicho producto de reacción está caracterizado en que:

- (i) al menos alguno de los átomos de nitrógeno en dichas unidades de repetición están sin reaccionar con dicho agente alquilante;
- (ii) menos del 10% en moles de los átomos de nitrógeno en dichas unidades de repetición que reaccionan con dicho agente alquilante forman unidades de amonio cuaternario;
- (iii) dicho polímero es reticulado por medio de un agente reticulante multifuncional, dicho agente estando presente en una cantidad de 1-10% en peso, basado en el peso combinado del monómero y el agente reticulante.

Observaciones:

TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico:	DABIGATRÁN ETEXILATO
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	3-[[[2-[[[(hexiloxi)carbonil]aminoiminometil]fenil]aminometil]-1-metil-1H-bencimidazol-5-il]carbonil](piridin-2-il)amin]propanoato de etilo
Patente:	223163
Vigencia:	16-feb-2018
Anualidades:	último pago 24 de febrero de 2009, próximo pago febrero de 2014.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & Co. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 8.- N-(2-piridil)-N-(2-etoxicarboniletíl)-amida de ácido 1-metil-2-[N-[4-(N-n-hexiloxicarbonilamidino)fenil]aminometil]-bencimidazol-5-il-carboxílico y sus sales.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

**Nombre Genérico:** DABIGATRÁN ETEXILATO, (METANOSULFONATO)  
**Descripción Específica:** METANOSULFONATO DE DABIGATRAN ETEXILATO  
**Nombre Químico:** 3-[[[2-[[[(hexiloxi)carbonil]aminoiminometil]fenil]aminometil]-1-metil-1H-bencimidazol-5-il]carbonil](piridin-2-il)amin]propanoato de etilo  
**Patente:** 257977  
**Vigencia:** 03-mar-2023  
**Aualidades:** último pago 17 de junio de 2008, próximo pago marzo de 2013.  
**Titular:** BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 13. Compuesto que es metanosulfanato de etil 3-[(2-[[4-hexiloxicarbonilamino-imino-metil]-fenilamino]-metil)-1-metil-1H-bencimidazol-5-carbonil]-piridin-2-il-aminopropionato.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE METANOSULFONATO.

---

**Nombre Genérico:** DALCETRAPIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 2-metilpropanotioato de S-[2-[[[1-(2-etilbutil)ciclohexanocaroxamido]fenilo]  
**Patente:** 244928  
**Vigencia:** 10-feb-2018  
**Aualidades:** último pago 30 de enero de 2012, próximo pago febrero de 2017  
**Titular:** JAPAN TOBACCO INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 7. "Markush". Reivindicación 21. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 17, el cual es propionato de S-[2-[1-(2-etilbutil)ciclohexanocarboxilamino]fenil]-2-metil]o, o una sal farmacéuticamente aceptable, hidrato o solvato del mismo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

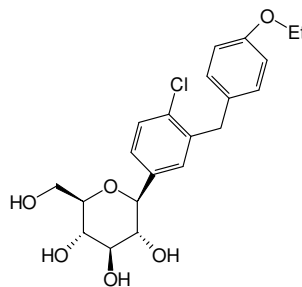
---

**Nombre Genérico:** DAPAGLIFLOZINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (1S)-1,5-anhidro-1-C-[4-cloro-3-[(4etoxifenil)metil]fenil]-D-glucitol  
**Patente:** 237254  
**Vigencia:** 02-oct-2020  
**Aualidades:** último pago 27 de septiembre de 2011, próximo pago octubre de 2016.  
**Titular:** BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush".  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DESCRPCIÓN GENÉRICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.

---

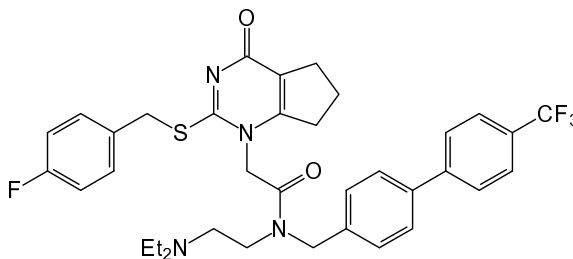


Nombre Genérico:	DAPAGLIFLOZINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(1S)-1,5-anhidro-1-C-{4-cloro-3-[(4etoxifenil)metil]fenil}-D-glucitol
Patente:	249731
Vigencia:	15-may-2023
Anualidades:	último pago 27 de abril de 2012, próximo pago mayo de 2017.
Titular:	BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un compuesto, caracterizado porque tiene la estructura



Observaciones:	o una sal, un estereoisómero del mismo o un éster de profármaco farmacéuticamente aceptable del mismo. TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DESCRIPCIÓN ESPECÍFICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.
----------------	--

Nombre Genérico:	DARAPLADIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-[2-(dietilamino)etil]-2-[2-[(4-fluorobencil)sulfanil]-4-oxo-4,5,6,7-tetrahidro-1H-ciclopentapirimidin-1-il]-N-[[4'-(trifluorometil)bifenil-4-il]metil]acetamida.
Patente:	228834
Vigencia:	13-feb-2021
Anualidades:	último pago 17 de diciembre de 2009, próximo pago febrero de 2015.
Titular:	SMITHKLINE BEECHAM P.L.C.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. 1-(N-(2-(Dietilamino)etil)-N-(4-(4-trifluorometilfenil)bencil)-aminocarbonilmetil)-2-(4-fluorobencil)tio-5,6-trimetilpirimidin-4-ona



Observaciones:	o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo. TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: DARBEPOETINA ALFA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: [30-L-asparagina, 32-L- treonina, 87-L-valina, 88-L-asparagina, 90-L-treonina]eritropoietina humana  
 Patente: 207794  
 Vigencia: 15-ago-2014  
 Anualidades: último pago 29 de agosto de 2007, próximo pago agosto de 2012.  
 Titular: KIRIN-AMGEN INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 3. Un análogo de eritropoyetina humana que es: Asn<sup>30</sup>Thr<sup>32</sup>Val<sup>87</sup>Asn<sup>88</sup>Thr<sup>90</sup>EPO.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: DARIFENACINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (S)-2-[1-[2-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)ethyl]-3-pyrrolidinyl]-2,2-difenilacetamida; (S)-1-(2-(2,3-dihydro-5-benzofuranil)ethyl)-alfa,alfa,difenil-3-pyrrolidinoacetamida; 3-(S)-(-)-(1-carbamoyl-1,1-difenilmetil)-1-[2-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)ethyl]pyrrolidina  
 Patente: 203569  
 Vigencia: 21-ago-2016  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: NOVARTIS INTERNATIONAL PHARMACEUTICAL LTD  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una forma de dosificación farmacéutica adaptada para la administración al tracto gastrointestinal de un paciente, que comprende darifenacina, o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma, y un adyuvante diluyente o vehículo farmacéuticamente aceptable, caracterizada porque la forma de dosificación está adaptada para liberar por lo menos 10% en peso de darifenacina, o la sal farmacéuticamente aceptable de la misma, al tracto gastrointestinal inferior del paciente. Reivindicación 16. Una forma de dosificación farmacéutica adaptada para la administración al tracto gastrointestinal de un paciente, que comprende una darifenacina, o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma, y un adyuvante, diluyente o vehículo farmacéuticamente aceptable, caracterizada porque la forma de dosificación está adaptada para liberar la darifenacina, o la sal farmacéuticamente aceptable de la misma, en el Aparato 1 descrito en la USP XXII en la página 1578, que tiene recipientes de malla 40 (aberturas de 381 µm), una velocidad de rotación de 100 rpm y un medio de disolución de agua a 37°C, durante un periodo de tiempo sostenido.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMA DE DOSIFICACIÓN FARMACÉUTICA ADAPTADA PARA LA ADMINISTRACIÓN AL TRACTO GASTROINTESTINAL DE UN PACIENTE, QUE COMPRENDE DARIFENACINA, O UNA SAL FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LA MISMA, Y UN ADYUVANTE DILUYENTE O VEHÍCULO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 369/2007.




---

Nombre Genérico: DASATINIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-(2-cloro-6-metilfenil)-2-[[6-[4-(2-hidroxietil)piperazin-1-il]-2-metilpirimidin-4-il]amino]tiazol-5-carboxamida.  
 Patente: 243576  
 Vigencia: 12-abr-2020  
 Anualidades: último pago 28 de marzo de 2012, próximo pago abril de 2017  
 Titular: BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. Un compuesto o sal del mismo, caracterizado porque se selecciona del grupo que consiste de: ...; 'N-(2-cloro-6-metilfenil)-2-[[6-[4-(2-hidroxietil)-1-piperazinil]-2-metil-4-pirimidinil]amino]-5-tiazolcarboxamida;...  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MÉXICO, S. DE R.L. DE C.V.

---

Nombre Genérico: DEFERASIROX  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: Ácido 4-[3,5-bis(2-hidroxifenil)-1H-1,2,4-triazol-1-il]benzoico  
 Patente: 214488  
 Vigencia: 24-jun-2017  
 Anualidades: Último pago 27 de junio de 2008, próximo pago junio de 2013  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 5. "Markush". Reivindicación 9. Un compuesto de fórmula I de conformidad con la reivindicación 5, el cual es ácido 4-[3,5-bis(2-hidroxifenil)-[1,2,4]triazol-1-il]benzoico o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C. V.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 946/2005-III.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: DENOSUMAB  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Inmunoglobulina G2 anti-(miembro no. 11 de la superfamilia de ligandos del factor de necrosis tumoral (TNF) humano (factor de diferenciación de osteoclastos)) dímero de disulfuro entre la cadena pesada y la cadena ligera del anticuerpo monoclonal humano AMG162.  
Patente: 280497  
Vigencia: 25-jun-2022  
Anualidades: último pago 29 de octubre de 2010, próximo pago junio de 2015.  
Titular: AMGEN FREMONT INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un anticuerpo aislado, caracterizado porque comprende:  
a) una cadena pesada que comprende la secuencia de aminoácidos de la SECUENCIA DE IDENTIFICACIÓN NÚMERO:2; y  
b) una cadena ligera que comprende la secuencia de aminoácidos de la SECUENCIA DE IDENTIFICACIÓN NÚMERO:4.  
Reivindicación 3. Un anticuerpo aislado, caracterizado porque comprende:  
a) una cadena pesada que comprende la secuencia de aminoácidos de la SECUENCIA DE IDENTIFICACIÓN NÚMERO:13; y  
b) una cadena ligera que comprende la secuencia de aminoácidos de la SECUENCIA DE IDENTIFICACIÓN NÚMERO:14.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: DESLORATADINA  
Descripción Específica: DESCARBOETOXILORATADINA  
Nombre Químico: 8-cloro-6,11-dihidro-11-(4-piperidiniliden)-5H-benzo[5,6]ciclohepta[1,2-b]piridina; descarboetoxiloratadina.  
Patente: 199854  
Vigencia: 11-dic-2015  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: SEPRACOR, INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. El uso de una cantidad terapéuticamente efectiva de descarboetoxiloratadina (DCL) o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma, para la preparación de un medicamento para tratar rinitis alérgica en un ser humano mientras que se evita que se evite la posibilidad concomitante de efectos secundarios perjudiciales asociados con la administración de antihistamínicos no sedantes.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: USO.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE DESCARBOETOXILORATADINA PARA LA PREPARACIÓN DE UN MEDICAMENTO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SCHERING-PLOUGH, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1831/2004.

---




---

Nombre Genérico: DESVENLAFAXINA  
 Descripción Específica: SUCCINATO DE O-DESMETILVENLAFAXINA  
 Nombre Químico: 4-[(1RS)-2-(dimetilamino)-1-(1-hidroxiclohexil)etil]fenol  
 Patente: 241439  
 Vigencia: 11-feb-2022  
 Anualidades: último pago 24 de febrero de 2011, próximo pago febrero de 2016  
 Titular: WYETH  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto caracterizado porque es succinato de O-desmetil venlafaxina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A WYETH-WHITEHALL PHARMACUTICALS, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A WYETH, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: DEXLANSOPRAZOL  
 Descripción Específica: CRISTAL DE DEXLANSOPRAZOL  
 Nombre Químico: (+)-2-[(R)[[3-metil-4-(2,2,2-trifluoroetoxi)piridin-2-il]metil]sulfinil]-1H-benzimidazol  
 Patente: 283256  
 Vigencia: 15-jun-2020  
 Anualidades: último pago 24 de enero de 2011, próximo pago junio de 2016.  
 Titular: TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un cristal, caracterizado porque es de (R)-2-[[[3-metil-4-(2,2,2-trifluoroetoxi)-2-piridinil]metil]-sulfinil]-1H-benzimidazol o una sal del mismo. Reivindicación 3. El cristal de conformidad con la reivindicación 2, caracterizado porque el patrón de análisis de difracción en polvo de rayos X tiene picos característicos en separaciones interplanares (d) de 11.68, 6.77, 5.84, 5.73, 4.43, 4.09, 3.94, 3.89, 3.69, 3.41 y 3.11 Angstrom.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, EN FORMA DE CRISTAL, CON UN PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE POLVO DE RAYOS X ESPECÍFICO.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	DIACEREINA, MELOXICAM
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	DIACEREINA: ácido 4,5-bis(acetiloxi)-9,10-dihydro-9,10-dioxo-2-antracencarboxílico; 1,8-diacetoxi-3-carboxiantraquinona; MELOXICAM: 1,1-dioxido de 4-hidroxi-2-metil-N-(5-metil-2-tiazolil)-2H-1,2-benzotiazin-3-carboxamida.
Patente:	276131
Vigencia:	04-oct-2024
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, A.G.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica, caracterizada porque comprende: (a) diacereina o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma en una cantidad de 5 mg a 150 mg, (b) meloxicam o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma en una cantidad de 1 a 30 mg y (c) un excipiente farmacéuticamente aceptable, en donde está formulada en una sola unidad de dosificación oral.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA FORMULACIÓN FARMACÉUTICA, CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE: (a) DIACEREINA O UNA SAL FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LA MISMA EN UNA CANTIDAD DE 5 mg A 150 mg, (b) MELOXICAM O UNA SAL FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LA MISMA EN UNA CANTIDAD DE 1 A 30 mg Y (C) UN EXCIPIENTE FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE, EN DONDE ESTÁ FORMULADA EN UNA SOLA UNIDAD DE DOSIFICACIÓN ORAL. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACION A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT INC. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1401/2010.

---

Nombre Genérico:	DOCETAXEL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-desbenzoil-N-(ter-butoxicarbonil)-10-desacetiltaxol
Patente:	189634
Vigencia:	9-nov-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	AVENTIS PHARMA S.A.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Composiciones inyectables útiles para la preparación de soluciones de perfusión, caracterizadas porque comprenden derivados de taxano, en las que se evita la formación de una fase gelificada durante el mezclado de las composiciones con una solución acuosa, o en las que cualquier fase gelificada puede romperse durante el mezclado de la composición con una solución acuosa, la composición comprende una solución conveniente para almacenar los derivados de taxano en un agente de superficie activa, seleccionado de polisorbatos, éster-éteres de óxido de etileno y glicéridos de ácido graso y una solución acuosa de una cantidad efectiva de un aditivo de dilución, seleccionado de compuestos orgánicos que tienen un grupo hidroxilo, un grupo amino funcional y un peso molecular de por lo menos 200 o cloruro de sodio. Reivindicación 6. Las composiciones de conformidad con la reivindicación 1, caracterizadas porque los derivados de la clase de taxano se selecciona de derivados de la fórmula (I)
	
Observaciones:	<p>en la cual R representa un átomo de hidrógeno o un radical acetilo, el símbolo R1 representa un radical terbutoxicarbonilamino o benzoilamino.</p> <p>TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SANOFI-AVENTIS DE MÉXICO, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 619/2007.</p>

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

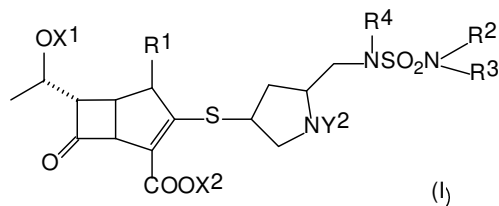
---

Nombre Genérico:	DOCETAXEL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-desbenzoil-N-(ter-butoxicarbonil)-10-desacetiltaxol
Patente:	206380
Vigencia:	24-abr-2015
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	AVENTIS PHARMA S.A.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica estable y fuertemente concentrada de principio activo de la clase de los taxoides, seleccionado del grupo que consiste de docetaxel o derivados de docetaxel, caracterizada porque comprende un agente terapéutico de la clase de los taxoides que se selecciona del grupo que consiste de docetaxel o derivados de docetaxel, uno o varios fosfolípidos insaturados y una pequeña cantidad de uno o varios fosfolípidos negativos.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE DOCETAXEL, UNO O VARIOS FOSFOLÍPIDOS INSATURADOS Y UNA PEQUEÑA CANTIDAD DE UNO O VARIOS FOSFOLÍPIDOS NEGATIVOS. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1261/2010.

---



Nombre Genérico:	DORIPENEM
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	ácido (+)-(4R,5S,6S)-6-[(1R)-1-hidroxietil]-4-metil-7-oxo-3-[[[(3S,5S)-5-[(sulfamoilamino9metil]-3-pirrolidinil]tio]-1-azabicyclo[3.2.0]Pet-2-eno-2-carboxílico
Patente:	192701
Vigencia:	20-ago-2012
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	SHIONOGI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un derivado de pirrolidiltiocarbapenem, representado por la fórmula I:



en la cual R<sup>1</sup> es hidrógeno o alquilo inferior; R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> y R<sup>4</sup> son hidrógeno, alquilo inferior el cual puede estar sustituido, o un grupo protector amino independientemente, o R<sup>2</sup> y R<sup>3</sup> junto con un átomo de nitrógeno al cual se unen forman un grupo cíclico saturado o insaturado, o R<sup>2</sup> y R<sup>4</sup>, o R<sup>3</sup> y R<sup>4</sup> junto con dos átomos de nitrógeno y uno de azufre en el grupo sulfamida, forman un grupo cíclico saturado o insaturado; cada grupo cíclico puede incluir además al menos un átomo seleccionado del grupo que consiste de oxígeno, azufre y nitrógeno, y cada grupo cíclico puede estar sustituido; X<sup>1</sup> es hidrógeno o un grupo protector hidroxilo; X<sup>2</sup> es hidrógeno, un grupo protector carboxi, un grupo amonio, un metal alcalino o un metal alcalinotérreo; e Y<sup>2</sup> es hidrógeno o un grupo protector amino.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V.
----------------	---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	DRONEDARONA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-(2-butil-3-[p-[3-dibutilamino]propoxi]benzoil]-5-benzofuranil]metanosulfonamida
Patente:	232085
Vigencia:	19-jun-2018
Atualidades:	último pago 25 de junio de 2010, próximo pago junio de 2015.
Titular:	SANOFI-AVENTIS
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Composición farmacéutica sólida que comprende un derivado de benzofurano con actividad antiarrítmica y adecuada para administración oral, caracterizada porque comprende un derivado de benzofurano con actividad antiarrítmica o una de sus sales farmacéuticamente aceptables, como principio activo, y tensoactivo hidrofílico no iónico farmacéuticamente aceptable, en combinación con uno o más excipientes farmacéuticos. Reivindicación 2. Composición farmacéutica de acuerdo con la reivindicación 1, caracterizada porque el derivado de benzofurano con actividad antiarrítmica es la dronedarona o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA SÓLIDA QUE COMPRENDE UN DERIVADO DE BENZOFURANO CON ACTIVIDAD ANTIARRÍTMICA Y ADECUADA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL, CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE DRONEDARONA O UNA DE SUS SALES FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLES, COMO PRINCIPIO ACTIVO, Y TENSOACTIVO HIDROFÍLICO NO IÓNICO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE, EN COMBINACIÓN CON UNO O MÁS EXCIPIENTES FARMACÉUTICOS. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SANOFI AVENTIS DE MÉXICO, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1262/2010.

---



Nombre Genérico:	DULOXETINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(ys)-n-metil-γ-(1-naftaleniloxi)-2-tiofenpropanamina; (+)-(S)-N-metil-γ-(1-naftiloxi)-2-tiofenpropilamina; (+)-N-metil-3-(1-naftaleniloxi)-3-(2-tienil)propanamina.
Patente:	185030
Vigencia:	18-jul-2015
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ELI LILLY AND COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un gránulo de duloxetina entérico, caracterizado porque comprende a) un núcleo que consta de duloxetina y un excipiente aceptable farmacéuticamente; b) una capa de separación opcional; c) unacapa entérica que comprende hidroxipropilmetilcelulosa acetato succinato (HPMCAS) y un excipiente aceptable farmacéuticamente; d) una capa de acabado opcional.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. DICHA PATENTE PROTEGE LOS GRÁNULOS ENTÉRICOS DE DULOXETINA COMO TAL, PUES RESPECTO A LA DULOXETINA SOLO ERA APLICABLE LA PATENTE 176549 CON VIGENCIA HASTA EL DIECIOCHO DE DICIEMBRE DE 2007. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 643/2007.

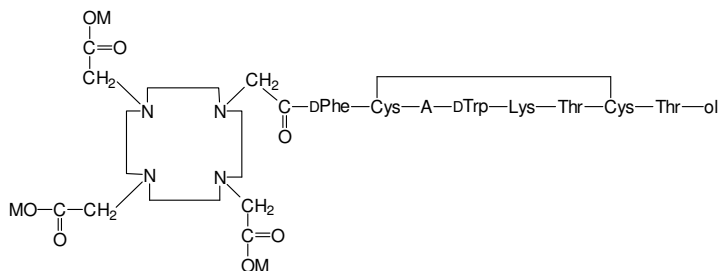
Nombre Genérico:	DUTASTERIDA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(4aR,4bS,6aS,7S,9aS,9bS,11aR)-N-[2,5-bis(trifluorometil)fenil]-2,4a,4b,5,6,6a,7,8,9,9a,9b,10,11, 11a-tetradecahidro-4a,6a-dimetil-2-oxo-1H-indeno[5,4-f]quinolin-7-carboxamida; 17β-N-[2,5-bis(trifluorometil)fenil]carbamoil-4-aza-5α-androst-1-en-3-ona.
Patente:	200989
Vigencia:	15-sep-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	GLAXO GROUP LIMITED.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. 17β-N-(2,5-bis(trifluorometil)fenil)carbamoil-4-aza-5α-androst-1-en-3-ona, o un solvato farmacéuticamente aceptable del mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXO GROUP LIMITED. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXO GROUP LIMITED

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** ECULIZUMAB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** anticuerpo anti-cadena alfa del complemento C5 humano, consistente del dímero de disulfuro de la cadena pesada del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón 5G1.1 y la cadena ligera del mismo anticuerpo 238000  
**Patente:** 01-may-2015  
**Vigencia:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
**Añualidades:** ALEXION PHARMACEUTICALS, INC.  
**Titular:**  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un anticuerpo que comprende al menos un sitio de unión específica de anticuerpo-antígeno, dicho anticuerpo mostrando unión específica al componente del complemento humano C5, dicha unión específico (sic) teniendo como objetivo la cadena alfa del componente de complemento humano C5, en donde el anticuerpo 1) inhibe la activación de complemento en un fluido corporal humano, 2) inhibe la unión del componente de complemento humano purificado C5 ya sea al componente de complemento humano C3 o componente humano C4, y 3) no se une específicamente al producto de activación de complemento humano libre C5a  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**Nombre Genérico:** EDOTREOTIDA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2→7) disulfuro cíclico de N-[[[4,7,10-tris(carboximetil)-1,4,7,10-tetraazaciclododec-1-il]acetil]-D-fenilalanil-L-cisteinil-L-tirosil-D-triptofil-L-lisil-L-treonil-N-[(1R,2R)-2-hidroxi-1-(hidroximetil)propil]-L-cisteinamida 195731  
**Patente:** 04-sep-2015  
**Vigencia:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Añualidades:** NOVARTIS AG  
**Titular:**  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un péptido de somatostatina caracterizado por ser de la fórmula I



en donde  
 M es un catión y  
 A es Phe o Thr,  
 en forma libre en forma de sal o formando un complejo con un radionúclido.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.




---

Nombre Genérico:	EFALIZUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Inmunoglobulina G1, anti-(antígeno CD11a humano)(cadena $\gamma$ 1 del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón hu1124), dímero del disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón hu1124.
Patente:	224717
Vigencia:	20-oct-2017
Anualidades:	último pago 29 de octubre de 2009, próximo pago octubre de 2014
Titular:	GENENTECH, INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un anticuerpo anti-CD11a humanizado que contiene un dominio variable que tiene, incorporado en un dominio variable de un anticuerpo humano, aminoácidos de un donador no humano el cual se una al epítipo en el dominio I de CD11a humano el cual comprende la secuencia KHVKHL; y que comprende un residuo de aminoácido donador de anticuerpos en uno o más sitios seleccionados de 27, 28, 30, 49, 71 y 73 en el dominio variable de cadena pesada y/o un residuo humano en la posición 59 en el dominio variable de cadena pesada (numeración de residuos Kabat).
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ARES TRADING S.A., SUBLICENCIA A SERONO DE MÉXICO, S.A. DE C.V., SUBLICENCIA A ARES TRADING URUGUAY S.A.

---

Nombre Genérico:	EFAVIRENZ
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(4S)-6-cloro-4-(ciclopropiletinil)-1,4-dihidro-4-(trifluorometil)-2H-3,1-benzoxazina-2-ona.
Patente:	192812
Vigencia:	5-ago-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	MERCK SHARP & DOHME CORP.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 3. Un compuesto caracterizado porque es (-)-6-cloro-4-ciclopropiletinil-4-trifluorometil-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxacin-2-ona,....., o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GILEAD SCIENCES LIMITED. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN ESPECÍFICOS STENDHAL, S.A. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: ELTROMBOPAG  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: ácido 3'-{(2Z)-2-[1-(3,4-dimetilfenil)-3-metil-5-oxo-1,5-dihidro-4H-pirazol-4-ilideno]diazinil}-2'-hidroxibifenil-3-carboxílico  
Patente: 261925  
Vigencia: 24-may-2021  
Aualidades: último pago 05 de noviembre de 2008, próximo pago mayo de 2013.  
Titular: GLAXOSMITHKLINE LLC  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto seleccionado del grupo que consiste esencialmente de: ácido 3'-{N'-(3,4-dimetilfenil)-3-metil-5-oxo-1,5-dihidropirazol-4-iliden]hidrazino}-2'-hidroxibifenil-3-carboxílico y una sal farmacéuticamente aceptable, un hidrato, un solvato y un éster del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: ENTECAPONA, NITECAPONA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: ENTECAPONA: (2E)-2-ciano-3-(3,4-dihidroxi-5-nitrofenil)-N,N-dietil-2-propanamida; NITECAPONA: 3-(3,4-dihidroxi-5-nitrobenciliden)-2,4-pentanodiona.  
Patente: 218683  
Vigencia: 13-sep-2019  
Aualidades: último pago 29 de septiembre de 2009, próximo pago septiembre de 2014.  
Titular: ORION CORPORATION  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición oral compactada que comprende una cantidad farmacéuticamente efectiva de entecapona, nitecapona o una sal farmacéuticamente aceptable de las mismas y un derivado de celulosa reticulada.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 656/2011.

---



---

Nombre Genérico:	ERITROPOYETINA PEGILADA
Descripción Específica:	CONJUGADO DE POLIETILEN GLICOL ERITROPOYETINA PEGILADA
Nombre Químico:	Factor de estimulación de eritropoiesis;
Patente:	245567
Vigencia:	30-jun-2020
Anualidades:	Último pago 30 de mayo de 2012, próximo pago junio de 2017.
Titular:	F. HOFFMANN-LA ROCHE AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un conjugado caracterizado porque comprende una glicoproteína eritropoyetina que tiene un grupo amino libre y que tiene la actividad biológica <i>in vivo</i> de causar que células de la médula ósea incrementen la producción de reticulocitos y glóbulos rojos y que se selecciona del grupo que consiste en eritropoyetina humana y análogos de la misma, análogos que tienen la secuencia de eritropoyetina humana modificada mediante la adición de 1 a 6 sitios de glicosilación o mediante una redistribución de al menos un sitio de glicosilación; la glicoproteína está unida covalentemente a un grupo poli(etilenglicol) de la fórmula $-CO-(CH_2)_x-(OCH_2CH_2)_m-OR$ por el $-CO$ del grupo poli(etilenglicol) formando un enlace desmida con el grupo amino libre; en donde R es alquilo inferior; x es 2 o 3; m es 450 a 900 y m se selecciona de modo que el peso molecular de los conjugados menos la glicoproteína eritropoyetina sea de 20 kilodaltons a 100 kilodaltons.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO CONJUGADO DE POLIETILEN GLICOL ERITROPOYETINA PEGILADA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: ERLOTINIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoxietoxi)quinazolin-4-amina  
 Patente: 231292  
 Vigencia: 06-jun-2015  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: OSI PHARMACEUTICALS, LLC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 10. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque se selecciona del grupo que consiste de: ..., [6,7-bis(2-metoxietoxi)quinazolin-4-il]-(3-etinilfenil)amina;...  
 Reivindicación 19. Clorhidrato de [6,7-bis(2-metoxietoxi)quinazolin-4-il]-(3-etinilfenil)amina. Reivindicación 28. [6,7-bis(2-metoxietoxi)quinazolin-4-il]-(3-etinilfenil)amina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO Y COMO SAL DE CLORHIDRATO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.

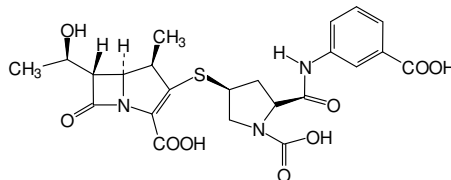
Nombre Genérico: ERLOTINIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoxietoxi)quinazolin-4-amina  
 Patente: 223974  
 Vigencia: 08-abr-2019  
 Anualidades: último pago 27 de abril de 2009, próximo pago abril de 2014.  
 Titular: OSI PHARMACEUTICALS, INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto seleccionado entre las formas anhidra e hidratada del mesilato de N-[3-etinilfenil]-6,7(bis(2-metoxietoxi)-4-quinazolinamina..  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO FORMAS ANHIDRA E HIDRATADA DE MESILATO DE ERLOTINIB.

Nombre Genérico: ERLOTINIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoxietoxi)quinazolin-4-amina  
 Patente: 235836  
 Vigencia: 09-nov-2020  
 Anualidades: último pago 27 de octubre de 2011, próximo pago noviembre de 2016.  
 Titular: OSI PHARMACEUTICALS, LLC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un polimorfo cristalino homogéneo de la sal clorhidrato de N-(3-etinilfenil)-6,7-bis(2-metoxietoxi)-4-quinazolinamina designado como el polimorfo B que exhibe un patrón de difracción de rayos X que tiene picos característicos expresados en grados 2-theta a aproximadamente 6.26, 12.48, 13.39, 16.96, 20.20, 21.10, 22.98, 24.46, 25.14 y 26.91.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO POLIMORFO CRISTALINO B.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD.  
 SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.



**Nombre Genérico:** ERTAPENEM  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ácido [4R-[3(3S\*,5S\*),4 $\alpha$ ,5 $\beta$ ,6 $\beta$ (R\*)]]-3-[[5-[[3-carboxifenil)amino]carbonil]-3-pirrolidinil]tio]-6-(1-hidroxietyl)-4-metil-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxílico  
**Patente:** 188551  
**Vigencia:** 2-feb-2013  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
**Titular:** ASTRAZENECA UK LIMITED.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Ácido (1R,5S,6S,8R,2'S,4'S)-2-(2-(3-carboxifenil-carbamoil)pirrolidin-4-iltio)-6-(1-hidroxietyl)-1-metilcarbapenam-3-carboxílico o un éster hidrolizable in vivo del mismo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**Nombre Genérico:** ERTAPENEM  
**Descripción Específica:** ADUCTO DE CO<sub>2</sub> DE ERTAPENEM  
**Nombre Químico:** ácido [4R-[3(3S\*,5S\*),4 $\alpha$ ,5 $\beta$ ,6 $\beta$ (R\*)]]-3-[[5-[[3-carboxifenil)amino]carbonil]-3-pirrolidinil]tio]-6-(1-hidroxietyl)-4-metil-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxílico  
**Patente:** 219064  
**Vigencia:** 23-may-2017  
**Anualidades:** último pago 28 de mayo de 2009, próximo pago mayo de 2014  
**Titular:** MERCK SHARP & DOHME CORP.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 13. Un compuesto representado por la fórmula II:



O una sal, profármaco o hidrato farmacéuticamente aceptable del mismo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO ADUCTO DE CO<sub>2</sub> DE ERTAPENEM.

**Nombre Genérico:** ESCITALOPRAM (BROMHIDRATO)  
**Descripción Específica:** BROMHIDRATO DE ESCITALOPRAM  
**Nombre Químico:** (+)-(S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(p-fluorofenil)-5-ftalancarbonitrilo; (+)-(1S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(4-fluorofenil)-1,3-dihidroisobenzofuran-5-carbonitrilo.  
**Patente:** 257359  
**Vigencia:** 18-dic-2023  
**Anualidades:** último pago 26 de mayo de 2008, próximo pago diciembre de 2013.  
**Titular:** H. LUNDBECK A/S  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Escitalopram (S-citalopram) en la forma de su bromhidrato.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE BROMHIDRATO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: ESCITALOPRAM (OXALATO)  
 Descripción Específica: PARTÍCULAS CRISTALINAS DE OXALATO DE ESCITALOPRAM  
 Nombre Químico: (+)-(S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(p-fluorofenil)-5-ftalancarbonitrilo;  
 (+)-(1S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(4-fluorofenil)-1,3-dihidroisobenzofuran-5-carbonitrilo.

Patente: 244694  
 Vigencia: 25-jul-2022  
 Anualidades: último pago 2 de abril de 2007, próximo pago julio de 2012.  
 Titular: H. LUNDBECK A/S  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Partículas cristalinas de oxalato de escitalopram, caracterizadas porque el tamaño medio de las partículas de los cristales es de por lo menos 40 µm.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO PARTÍCULAS CRISTALINAS DE OXALATO ESCITALOPRAM CARACTERIZADAS POR EL QUE EL TAMAÑO MEDIO DE LAS PARTÍCULAS DE LOS CRISTALES ES DE POR LO MENOS 40 µm.

Nombre Genérico: ESCITALOPRAM  
 Descripción Específica: ESCITALOPRAM BASE LIBRE CRISTALINO  
 Nombre Químico: (+)-(S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(p-fluorofenil)-5-ftalancarbonitrilo;  
 (+)-(1S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(4-fluorofenil)-1,3-dihidroisobenzofuran-5-carbonitrilo.

Patente: 284261  
 Vigencia: 22-jun-2026  
 Anualidades: último pago 24 de febrero de 2011, próximo pago junio de 2016.  
 Titular: H. LUNDBECK A/S  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Escitalopram como base libre en forma sólida, caracterizado porque comprende escitalopram cristalino.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO BASE LIBRE CRISTALINA..

Nombre Genérico: ESOMEPRAZOL  
 Descripción Específica: SAL MAGNESICA TRIHIDRATADA DE ESOMEPRAZOL  
 Nombre Químico: (T-4)-Bis[5-metoxi-2-[(S)-[(4-metoxi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfinil]-1H-bencimidazolato]magnesio

Patente: 216643  
 Vigencia: 25-may-2018  
 Anualidades: último pago 29 de abril de 2008, próximo pago mayo de 2013  
 Titular: ASTRAZENECA AB  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. la sal de magnesio de S-omeprazol trihidratado, en donde el compuesto se caracteriza por los siguientes picos principales en su difractograma de rayos X: .....

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE MAGNESIO TRIHIDRATADA CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECÍFICO,  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A DE C.V., RESOLUCIÓN 825/2004.




---

Nombre Genérico: ESOMEPRAZOL  
 Descripción Específica: SAL DE POTASIO DE ESOMEPRAZOL  
 Nombre Químico: 5-metoxi-2-[(S)-[(4-metoxi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfonil]-1H-bencimidazol  
 Patente: 236742  
 Vigencia: 25-may-2018  
 Anualidades: último pago 31 de mayo de 2011, próximo pago mayo de 2016.  
 Titular: ASTRAZENECA AB  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. La sal de S-omeprazol, en donde el compuesto se caracteriza por los siguientes picos en su difractograma de rayos X: ...  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE POTASIO CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECÍFICO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A AZTRAZENECA, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: ETINILESTRADIOL, DROSPIRENONA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: ETINILESTRADIOL: (17 $\alpha$ )-19-Norpregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol; DROSPIRENONA: (2'S,6R,7R,8R,9S,10R,13S,14S,15S,16S)-1,3',4',6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,20,21-hexadecahidro-10,13-dimetilespiro-17H,diciclopropa[6,7:15,16]ciclopenta[a]fenantreno-17,2'-(5'H)-furan]3,5'-(2H)-diona;  
 Patente: 228386  
 Vigencia: 31-ago-2020  
 Anualidades: último pago 27 de agosto de 2010, próximo pago agosto de 2015.  
 Titular: BAYER PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Composición farmacéutica en la forma de una formulación oral que comprende como un primer agente activo drospirenona en una cantidad que corresponde a una dosis diaria, en la administración de la composición, de aproximadamente 2 mg a 4 mg, y como un segundo agente activo, etinilestradiol, en una cantidad correspondiente a una dosis diaria de aproximadamente 0.01 mg a 0.05 mg, junto con uno o más portadores o excipientes farmacéuticamente aceptables, en donde la drospirenona está en forma micronizada.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA EN LA FORMA DE UNA FORMULACIÓN ORAL QUE COMPRENDE DROSPIRENONA EN UNA CANTIDAD QUE CORRESPONDE A UNA DOSIS DIARIA, DE 2 mg A 4 mg, Y COMO UN SEGUNDO AGENTE ACTIVO, ETINILESTRADIOL, EN UNA CANTIDAD CORRESPONDIENTE A UNA DOSIS DIARIA DE 0.01MG A 0.05MG, JUNTO CON UNO O MÁS PORTADORES O EXCIPIENTES FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLES, EN DONDE LA DROSPIRENONA ESTÁ EN FORMA MICRONIZADA. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO NÚMERO 1755/2009.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

**Nombre Genérico:** ETORICOXIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 5-cloro-3-(4-metilsulfonyl)fenil-2-(2-metil-5-piridinil)piridina  
**Patente:** 208595  
**Vigencia:** 8-jul-2017  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** MERCK FROSST CANADA INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 14. El compuesto de conformidad con la reivindicación 12, caracterizado además porque es 5-cloro-3-(4-metilsulfonyl)fenil-2-(2-metil-5-piridinil)piridina o una sal farmacéuticamente aceptable.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

---

**Nombre Genérico:** ETRAVIRINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 4-[6-amino-5-bromo-2-(4-cianoanilino)pirimidin-4-iloxi]-3,5-dimetilbenzonitrilo; 4-[[4-amino-5-bromo-6-(4-ciano-2,6-dimetilfeniloxi)-2-pirimidinil]amino]-enzonitrilo.  
**Patente:** 219759  
**Vigencia:** 24-sep-2019  
**Anualidades:** último pago el 29 de septiembre de 2009, próximo pago septiembre de 2014  
**Titular:** JANSSEN PHARMACEUTICA, N.V.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. El compuesto de conformidad con la reivindicación 3, caracterizado porque el compuesto es 4-[[4-amino-5-bromo-6-(4-ciano-2,6-dimetilfeniloxi)-2-pirimidinil]amino]-benzonitrilo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG,S.A. DE C.V.

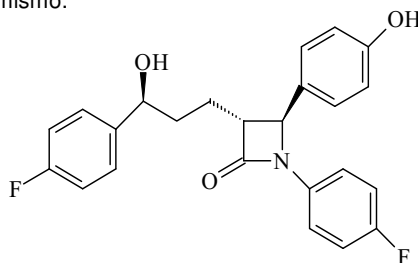
---

**Nombre Genérico:** EVEROLIMUS  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (3S,6R,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34a-hexadecahidro-9,27-dihidroxi-3-[(1R)-2-[(1S,3R,4R)-4-(2-hidroxi-etoxi)-3-metoxiciclohexil]-1-metiletil]-10,21-dimetoxi-6,8,12,14,20,26-hexametil-23,27-epoxi-3H-pirido[2,1-c][1,4]oxaazacicloheptadecahidro-1,5,11,28,29(4H,6H,31H)-pentona.  
**Patente:** 249266  
**Vigencia:** 06-dic-2019  
**Anualidades:** último pago 21 de septiembre de 2007, próximo pago diciembre de 2012.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. 40-O-(2-hidroxi-etil)-rapamicina en forma cristalina no solvatada, caracterizada porque tiene una celosía de cristal de  $a=14.37 \text{ \AA}$ ,  $b=11.24 \text{ \AA}$ ,  $c=18.31 \text{ \AA}$ , el volumen es  $2805 \text{ \AA}^3$ .  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO FORMA CRISTALINA NO SOLVATADA.

---

---

Nombre Genérico: EZETIMIBA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: (3R, 4S)-1-(4-fluorofenil)-3-[(3S)-3-(4-fluorofenil)-3-hidroxiopropil]-4-(4-hidroxifenil)-2-azetidinona  
Patente: 196935  
Vigencia: 14-sep-2014  
A anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: SCHERING CORPORATION  
Reivindicaciones: Reivindicación 8. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, representado por la fórmula ..... O una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA A SCHERING-PLOUGH, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 422/2004.

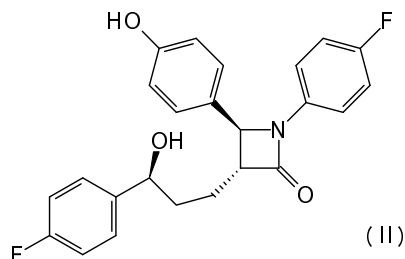
---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** EZETIMIBA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (3R, 4S)-1-(4-fluorofenil)-3-[(3S)-3-(4-fluorofenil)-3-hidroxiopropil]-4-(4-hidroxifenil)-2-azetidinona  
**Patente:** 246847  
**Vigencia:** 25-ene-2022  
**Anualidades:** último pago el 27 de enero de 2012, próximo pago enero de 2017  
**Titular:** SCHERING CORPORATION  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición, caracterizada porque comprende: a) 10% en peso del compuesto activo II; 55% en peso de monohidrato de lactosa; c) 20% en peso de celulosa microcristalina NF; 4% en peso de povidona (K29-32) USP; e) 8% en peso de croscarmelosa de sodio NF; f) 2% en peso de lauril sulfato de sodio; y g) 1% en peso de estearato de magnesio; en donde el término compuesto activo II designa:

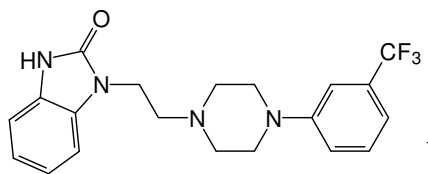


**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN QUE CONTIENE EL 10% DEL COMPUESTO II, 55% DE MONOHDRATO DE LACTOSA, 20% DE CELULOSA MICROCRISTALINA NF, 4% DE POVIDONA, 2% DE LAURIL SULFATO DE SODIO Y 1% DE ESTEARATO DE MAGNESIO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 767/2008.

**Nombre Genérico:** FEBUXOSTAT  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Ácido 2-[3-ciano-4-(2-metilpropoxi)fenil]-4-metiltiazol-5-carboxílico.  
**Patente:** 210517  
**Vigencia:** 18-jun-2019  
**Anualidades:** último pago 29 de mayo de 2012, próximo pago junio de 2017.  
**Titular:** TEIJIN PHARMA LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un polimorfo de ácido 2-(3-ciano-4-isobutiloxifenil)-4-metil-5-tiazolcarboxílico que muestra un patrón de pulvidifracción de rayos X que tiene crestas características a un ángulo de reflexión 2θ de aproximadamente 6.62, 7.18, 12.80, 13.26, 16.48, 19.58, 21.92, 22.68, 25.84, 26.70, 29.16 y 36.70°.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. POLIMORFOS DE FEBUXOSTAT CON PATRONES DE DIFRACCIÓN DE PULVIDIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECÍFICOS.

Nombre Genérico:	FLIBANSERINA (POLIMORFO A CRISTALINO)
Descripción Específica:	POLIMORFO A CRISTALINO DE FLIBANSERINA
Nombre Químico:	1-[2-[4-[3-(trifluorometil)fenil]piperazin-1-il]etil-1,3-dihidro-1H-benzimidazol-2-ona;1-[2-[4-(α,α,α-trifluoro- <i>m</i> -tolil)-1-piperazinil]etil]-2-benzamidazolinona.
Patente:	246495
Vigencia:	30-jul-2022
Anualidades:	último pago 19 de julio de 2012, próximo pago julio de 2017.
Titular:	BIDACHEM S.P.A.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. El compuesto polimorfo A cristalino de flibanserina 1,



Observaciones:	<p>caracterizado porque tiene un máximo endotérmico de 161 °C que se produce durante un análisis térmico usando DSC.</p> <p>TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, POLIMORFO A CRISTALINO DE FLIBANSERINA CON UN MÁXIMO ENDOTÉRMICO DE 161 °C.</p>
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	FLIBANSERINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	1-[2-[4-[3-(trifluorometil)fenil]piperazin-1-il]etil]-1,3-dihidro-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-ona; 1-[2-[4-( $\alpha,\alpha$ -trifluoro- <i>m</i> -tolil)-1-piperazinil]etil]-2-benzamidazolinona.
Patente:	246489
Vigencia:	02-ago-2022
Anualidades:	último pago 18 de junio de 2007, próximo pago agosto de 2012.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Uso de 1-[2-(4-(3-trifluorometil-fenil)piperazin-1-il)etil]-2,3-dihidro-1 <i>H</i> -bencimidazol-2-ona, opcionalmente en la forma de sales de adición de ácidos y opcionalmente en la forma de los hidratos o solvatos, para preparar una composición farmacéutica para el tratamiento y/o prevención de enfermedades neurodegenerativas así como también isquemia cerebral de diversos orígenes.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: USO. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE FLIBANSERINA, OPCIONALMENTE EN LA FORMA DE SALES DE ADICIÓN DE ÁCIDOS Y OPCIONALMENTE EN LA FORMA DE LOS HIDRATOS O SOLVATOS, PARA PREPARAR UNA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA PARA EL TRATAMIENTO Y/O PREVENCIÓN DE ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS ASÍ COMO TAMBIÉN ISQUEMIA CEREBRAL DE DIVERSOS ORÍGENES. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 0079/2010.

---



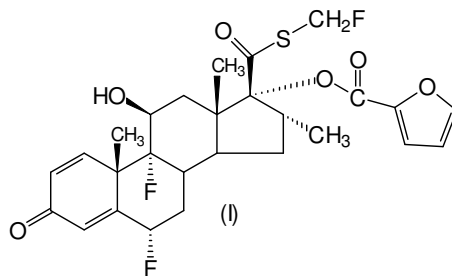


Nombre Genérico:	FLIBANSERINA
Descripción Específica:	POLIMORFO A DE FLIBANSERINA
Nombre Químico:	1-[2-[4-[3-(trifluorometil)fenil]piperazin-1-il]etil-1,3-dihidro-1H-benzimidazol-2-ona;1-[2-[4-( $\alpha,\alpha,\alpha$ -trifluoro- <i>m</i> -tolil)-1-piperazinil]etil]-2-benzamidazolinona.
Patente:	263178
Vigencia:	19-may-2023
A anualidades:	último pago 16 de diciembre de 2008, próximo pago mayo de 2013.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Composición farmacéutica para administración oral, que comprende un núcleo de comprimido que contiene el polimorfo a de flibanserina que se caracteriza por un máximo endotérmico a 161°C, determinado mediante DSC, mezclado con al menos un excipiente farmacéuticamente aceptable, y comprende además un recubrimiento de película que envuelve el núcleo de comprimido, caracterizada además porque el recubrimiento de película comprende dióxido de titanio y/o talco.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO, COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL, QUE COMPRENDE UN NÚCLEO DE COMPRIMIDO QUE CONTIENE EL POLIMORFO A DE FLIBANSERINA QUE SE CARACTERIZA POR UN MÁXIMO ENDOTÉRMICO A 161°C, DETERMINADO MEDIANTE DSC, MEZCLADO CON AL MENOS UN EXCIPIENTE FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE, Y COMPRENDE ADEMÁS UN RECUBRIMIENTO DE PELÍCULA QUE ENVUELVE EL NÚCLEO DE COMPRIMIDO, CARACTERIZADA ADEMÁS PORQUE EL RECUBRIMIENTO DE PELÍCULA COMPRENDE DIÓXIDO DE TITANIO Y/O TALCO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO125/2011.
Nombre Genérico:	FLUCONAZOL, TINIDAZOL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	FLUCONAZOL: $\alpha$ -(2,4-difluorofenil)- $\alpha$ -(1H-1,2,4-triazol-1-ilmetil)-1H-1,2,4-triazol-1-etanol. TINIDAZOL: 1-[2-(etilsulfonil)etil]-2-metil-5-nitro-1H-imidazol.
Patente:	242164
Vigencia:	08-ago-2022
A anualidades:	último pago 15 de junio de 2011, próximo pago agosto de 2016.
Titular:	ALPARIS, S.A. DE C.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende la combinación de fluconazol y tinidazol para el tratamiento de enfermedades infecciosas, en donde la composición comprende de 150 a 200 mg de fluconazol y de 2 a 4 g de tinidazol.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE NULIDAD 1738/09-EPI-01-4.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

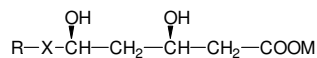
Nombre Genérico: FLUTICASONA, FUROATO DE  
 Descripción Específica: FUROATO DE FLUTICASONA  
 Nombre Químico: Furano-2-carboxilato de 6 $\alpha$ ,9-difluoro-17-[[[(fluorometil)sulfanil]carbonil]-11 $\beta$ -hidroxi-16 $\alpha$ -metil-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 $\alpha$ -ilo  
 Patente: 260917  
 Vigencia: 03-ago-2021  
 Anualidades: último pago 29 de septiembre de 2008, próximo pago agosto de 2013.  
 Titular: GLAXO GROUP LIMITED  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. El compuesto de la fórmula (I):



Observaciones: y sus solvatos.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.



Nombre Genérico: FLUVASTATINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: Ácido [R\*, S\*-(E)]-(±)-7-[3-(4-fluorofenil)-1-(1-metiletil)-1H-indol-2-il]-3,5-dihidroxi-6-heptenoico  
 Patente: 186288  
 Vigencia: 10-dic-2012  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1.- Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende un compuesto inhibidor de HMG-CoA reductasa de la fórmula:



en la que R es un radical orgánico,  
 X es -CH=CH-, y  
 M es un catión fisiológicamente aceptable,  
 Y un medio estabilizador alcalino capaz de impartir un pH de por lo menos 8 a una solución o dispersión acuosa de la composición, en la que el medio estabilizante alcalino comprende por lo menos una sal de carbonato farmacéuticamente aceptable. Reivindicación 9.- La composición farmacéutica de conformidad con la reivindicación 8, caracterizada porque comprende fluvastatin sódico (i) carbonato de calcio y (ii) carbonato de sodio o bicarbonato de sodio.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 INCLUSION POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 1241/2004.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

Medicamentos Vigentes

---

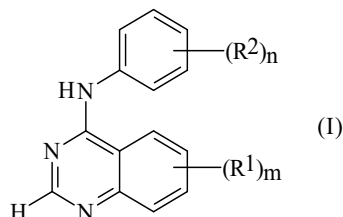
Nombre Genérico: FLUVASTATINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Ácido [R\*,S\*-(E)]-(±)-7-[3-(4-fluorofenil)-1-(1-metiletil)-1H-indol-2-il]-3,5-dihidroxi-6-heptenoico  
Patente: 231776  
Vigencia: 11-abr-2021  
Anualidades: último pago 28 de abril de 2010, próximo pago abril de 2015.  
Titular: NOVARTIS AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1.- Una tableta de liberación sostenida estable al color que comprende gránulos comprendiendo fluvastatina y un polímero de hidroxipropil metil celulosa; en donde los gránulos tienen un tamaño medio de partícula de menos de 200 micras; y el polímero de hidroxipropil metil celulosa comprende hasta 12% de la funcionalidad de hidroxipropilo, tiene un peso molecular promedio en número de alrededor de 20,000 hasta alrededor de 170,000, y está presente en una cantidad de desde 15 hasta 50% en peso, con base en el peso total de la composición.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA ESTABLE AL COLOR QUE COMPRENDE GRÁNULOS COMPRENDIENDO FLUVASTATINA Y UN POLÍMERO DE HIDROXIPROPIL METIL CELULOSA.  
INCLUSION EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 2063/2008.

---

Nombre Genérico: GALANTAMINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: (4aS,6R,8aS)-4a,5,9,10,11,12-hexahidro-3-metoxi-11-metil-6H-benzofuro[3a,3,2-ef][2]benzazepin-6-ol  
Patente: 235627  
Vigencia: 16-oct-2020  
Anualidades: último pago 27 de septiembre de 2011, próximo pago octubre de 2016.  
Titular: JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1.- Una solución oral que comprende galantamina o una sal de adición farmacéuticamente aceptable de la misma, caracterizada porque comprende de 0.005 a 3% (p/v) de un agente edulcorante y el portador de carga es acuoso.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO, SOLUCIÓN ORAL QUE COMPRENDE GALANTAMINA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE 0.005 A 3% (p/v) DE UN AGENTE EDULCORANTE Y EL PORTADOR DE CARGA ES ACUOSO.  
INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE NULIDAD 4757/07-17-01-5.

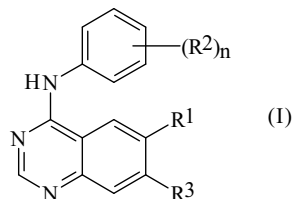
---

Nombre Genérico:	GEFITINIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-(3-cloro-4-fluorofenil)-7-metoxi-6-[3-(morfolin-4-il)propoxi]quinazolin-4-amina
Patente:	185311
Vigencia:	20-ene-2013
Aualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	AZTRAZENECA UK LIMITED.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un derivado de quinazolina de la fórmula I



Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, DEFINICIÓN GENÉRICA, LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A AZTRAZENECA, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 782/2004.
----------------	---

Nombre Genérico:	GEFITINIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-(3-cloro-4-fluorofenil)-7-metoxi-6-[3-(morfolin-4-il)propoxi]quinazolin-4-amina
Patente:	200048
Vigencia:	23-abr-2016
Aualidades:	último pago 31 de marzo de 2010, próximo pago abril de 2015.
Titular:	AZTRAZENECA UK LIMITED.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un derivado de quinazolina de fórmula I:..... Reivindicación 14. Derivado de quinazolina de la fórmula I, según la reivindicación 1, que es: 4-(3'-cloro-4'-fluoro-anilino)-7-metoxi-6-(3-morfolinopropoxi)quinazolina; o una sal de adición ácida farmacéuticamente aceptable del mismo. Reivindicación 15. Sal clorhidrato del derivado de quinazolina de la fórmula I según la reivindicación 14.

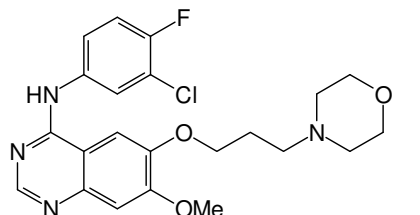


Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, DEFINICIÓN ESPECÍFICA, LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A AZTRAZENECA, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 785/2004.
----------------	---

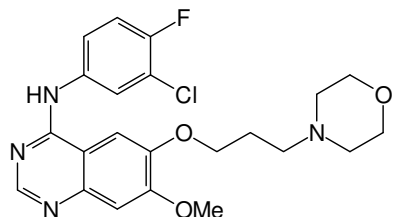
**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	GEFITINIB
Descripción Específica:	FORMA CRISTALINA SOLVATADA DE GEFITINIB
Nombre Químico:	N-(3-cloro-4-fluorofenil)-7-metoxi-6-[3-(morfolin-4-il)propoxi]quinazolin-4-amina
Patente:	255509
Vigencia:	24-feb-2023
Anualidades:	último pago 19 de marzo de 2008, próximo pago febrero de 2013.
Titular:	ASTRAZENECA AB
Reivindicaciones:	Reivindicación 1.- Una forma cristalina del compuesto de fórmula I



que tiene al menos 80% del compuesto de la fórmula I en la forma de Forma solvatada 3 ZD1839 DMSO. Reivindicación 12.- Una forma cristalina del compuesto de fórmula I



que tiene al menos 80% del compuesto de la fórmula I en la forma de Forma solvatada 2 ZD1839 MeOH.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, FORMA CRISTALINA DE GEFITINIB QUE TIENE AL MENOS 80% DEL COMPUESTO EN FORMA SOLVATADA 3 ZD1839 DMSO O AL MENOS 80% DEL COMPUESTO EN FORMA SOLVATADA 2 ZD1839 MeOH.
----------------	---




---

**Nombre Genérico:** GEMIFLOXACINO  
**Descripción Específica:** SESQUIHIDRATO DE MESILATO DE GEMIFLOXACINO  
**Nombre Químico:** Ácido 7-[3-(aminometil)-4-(metoxiimino)-1-pirrolidinil]-1-ciclopropil-6-fluoro-1,4-dihidro-4-oxo-1,8-naftiridin-3-carboxílico.  
**Patente:** 227116  
**Vigencia:** 20-mar-2018  
**Anualidades:** Último pago 31 de marzo de 2010, próximo pago marzo de 2015.  
**Titular:** LG LIFE SCIENCES LTD.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Metanosulfonato de ácido 7-(3-aminometil-4-metoxiiminopirrolidin-1-ilo)-1-ciclopropil-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihidro-1,8-naftiridina-3-carboxílico.nH<sub>2</sub>O, en donde n se encuentra en el intervalo de 1 a 4. Reivindicación 2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque n es 1.5.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA DE HIDRATOS DE LA SAL METANOSULFONATO (MESILATO). LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A OSCIENT PHARMACEUTICALS CORPORATION. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER S.A. DE C.V.

---

**Nombre Genérico:** GLATIRAMER  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Polímero con L-alanina, L-lisina y L-tirosina del ácido L-glutámico.  
**Patente:** 233991  
**Vigencia:** 22-ene-2021  
**Anualidades:** último pago 28 de enero de 2011, próximo pago enero de 2016.  
**Titular:** YEDA RESEARCH AND DEVELOPMENT CO. LTD.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. El uso de Cop 1 o un péptido o polipéptido relacionado con Cop 1, para la preparación de un medicamento para tratar una enfermedad ocasionada o exacerbada por la toxicidad del glutamato, en donde dicha enfermedad no es esclerosis múltiple.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: USO.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE Cop 1 O UN PÉPTIDO O POLIPÉPTIDO RELACIONADO CON Cop 1, PARA LA PREPARACIÓN DE UN MEDICAMENTO PARA TRATAR UNA ENFERMEDAD OCASIONADA O EXACERBADA POR LA TOXICIDAD DEL GLUTAMATO, EN DONDE DICHA ENFERMEDAD NO ES ESCLEROSIS MÚLTIPLE.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1290/2010.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: GLATIRAMER  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Polímero con L-alanina, L-lisina y L-tirosina del ácido L-glutámico.  
Patente: 265705  
Vigencia: 05-dic-2022  
Anualidades: último pago 06 de abril de 2009, próximo pago diciembre de 2014.  
Titular: YEDA RESEARCH AND DEVELOPMENT CO. LTD.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. El uso de Cop 1, para la preparación de una vacuna para tratar pacientes con esclerosis amiotrófica lateral (ALS) al reducir la progresión de la enfermedad, y/o la protección de la degeneración del nervio motor, y/o la protección de la toxicidad del glutamato.”  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: USO.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE Cop 1, PARA LA PREPARACIÓN DE UNA VACUNA PARA TRATAR PACIENTES CON ESCLEROSIS AMIOTRÓFICA LATERAL (ALS) AL REDUCIR LA PROGRESIÓN DE LA ENFERMEDAD, Y/O LA PROTECCIÓN DE LA DEGENERACIÓN DEL NERVIOS MOTOR, Y/O LA PROTECCIÓN DE LA TOXICIDAD DEL GLUTAMATO.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1290/2010.

---

Nombre Genérico: GLATIRAMER  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Polímero con L-alanina, L-lisina y L-tirosina del ácido L-glutámico.  
Patente: 249638  
Vigencia: 12-ene-2018  
Anualidades: último pago 26 de enero de 2012, próximo pago enero de 2017.  
Titular: YEDA RESEARCH AND DEVELOPMENT CO. LTD.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Uso de una cantidad desde 0.1 mg hasta 1000 mg de acetato de glatiramero en una forma sólida en la elaboración de una composición recubierta entéricamente para administración oral para tratar esclerosis múltiple. Reivindicación 4. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende acetato de glatiramero en forma sólida en una cantidad desde 0.1 mg hasta 1000 mg en una composición recubierta entéricamente.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: USO.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE ACETATO DE GLATIRAMER EN UNA CANTIDAD DESDE 0.1 mg HASTA 1000 mg EN UNA COMPOSICIÓN RECUBIERTA ENTÉRICAMENTE.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1290/2010.

---





Nombre Genérico:	GLUCONOLACTATO DE CALCIO
Descripción Específica:	LACTATO GLUCONATO DE CALCIO, GLUCONATO LACTATO DE CALCIO.
Nombre Químico:	(D-gluconato) 2-hidroxiopropanoato de calcio
Patente:	213013
Vigencia:	27-jun-2022
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ARISTIDES TORRES VELASCO Y MANUEL RADAMES TORRES VELASCO
Reivindicaciones:	Reivindicación 3. El gluconolactato de Calcio de la fórmula III $\text{CH}_2\text{OH}-(\text{CHOH})_4-\text{COOCaCOO}-\text{CH}(\text{OH})-\text{CH}_3$ caracterizado porque tiene un comportamiento térmico siguiente; 1) en tubo capilar cerrado, la prueba se realiza en un tubo capilar cerrado repitiéndola 5 veces, el color inicialmente blanco a ligeramente amarillento (característico de la sustancia) cambia a ligeramente beige a 158 °C, posteriormente a color beige a los 170 °C, luego cambia a un color beige dorado con un desplazamiento del producto hacia la parte superior del capilar, así continua hasta alcanzar una temperatura de 204 °C donde se observa un color café tostado con signos claros de descomposición, el valor promedio de la temperatura en la cual se empieza a desplazar el producto es de 171 °C y termina con descomposición y carbonización entre 204 °C a 213 °C; 2) en Calorimetría Diferencial de Barrido (DSC), se observa una gran diferencia de comportamiento entre la curva obtenida en un calentamiento con tapa con orificio, y la curva obtenida en cápsula cerrada, en esta se observa claramente una transición del tipo fusión con descomposición a 213 °C, esto no quiere decir que la sustancia se funde, y una transición del tipo vitrea a 116 °C; 3) en Termogravimetría Derivativa (DTG), se observa un inicio de descomposición (pérdida de peso) aproximadamente a 170 °C, al final se observo que la muestra esta totalmente inflada y carbonizada entre 204 °C a 213 °C, en DTG que es la derivada de la curva TG (termogravimetría) se observa claramente un pico de descomposición entre 170 °C y 250 °C; 4) en Análisis Térmico Diferencial (DTA), se observa un inicio de la descomposición (pérdida de peso) aproximadamente a 170 °C, al finalizar se observa que la muestra esta totalmente inflada y carbonizada entre 204 °C a 213 °C, en DTA se corrobora el pico de descomposición entre 170 °C y 250 °C, se observa muy desvanecido por el contacto de la muestra con el termopar. Reivindicación 7. El gluconolactato de calcio de conformidad con la reivindicación 3 caracterizado porque su peso molecular es de 324.2994 determinado experimentalmente usando la técnica (FAB) Fast Atom Bombardment modo negativo baja resolución y su análisis elemental determinado por la misma técnica (FAB) modo negativo en alta resolución dando una composición de $\text{C}_9\text{H}_{16}\text{O}_{10}\text{Ca}$ correspondiente a la molécula de gluconolactato de calcio, como lo demuestran los valores de las gráficas la intensidad/masa sobre carga, se notan las señales del ión lactato con una masa de 89, y el ión gluconato con una masa de 195 y el gluconolactato de calcio con una masa de 323 correspondiente al de la molécula menos un protón [M-H <sup>+</sup> ]-debido a la pérdida de uno de los protones del grupo polihidroxilado que forma el sistema, lo que confirma que se trata de la molécula del gluconolactato de calcio.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO GLUCONOLACTATO DE CALCIO EN UNA SOLA MOLÉCULA CON UN COMPORTAMIENTO TÉRMICO ESPECÍFICO, ANHIDRA DE FORMA CRISTALINA DE PESO MOLECULAR 324.2994.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A LABORATORIOS VANQUISH, S.A. DE C.V. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SERRAL, S.A. DE C.V. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PLATINUM RESEARCH COMPANY, S.A DE C.V SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SERRAL, S.A. DE C.V. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A LABORATORIOS VANQUISH, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico:	GOLIMUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	inmunoglobulina G1, anti-(factor $\alpha$ de necrosis tumoral humano) dímero del disulfuro entre la cadena $\gamma$ y la cadena $\kappa$ del anticuerpo monoclonal humano CNTO 148
Patente:	270486
Vigencia:	07-ago-2021
Anualidades:	último pago 01 de octubre de 2009, próximo pago agosto de 2014.
Titular:	JOHNSON & JOHNSON
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un anticuerpo, caracterizado porque comprende regiones determinantes de complementariedad (CDRs) de cadena pesada y regiones marco variables (FRs) de mAb TNV148 como las mostradas en la Figura 4; y las CDRs de cadena ligera y las variables FRs de mAb TNV148 como las mostradas en la Figura 5; opcionalmente, comprendiendo adicionalmente la substitución específica de prolina a serina en el FR3' de mAb TNV148B como mostrada en las Figuras 4 y 5.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V.

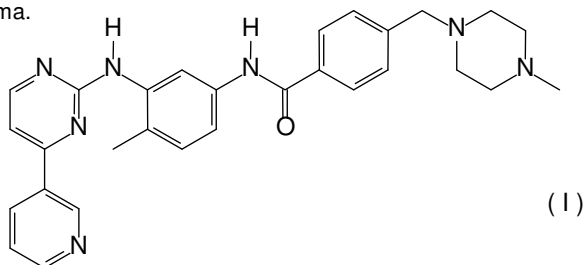
---

Nombre Genérico:	GONADOTROPINA CORIÓNICA HUMANA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	
Patente:	216352
Vigencia:	21-mar-2015
Anualidades:	último pago 27 de marzo de 2008, próximo pago marzo de 2013.
Titular:	MERCK SERONO SA
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica líquida, estable caracterizada porque comprende Gonadotropina Coriónica humana recombinante y una cantidad de estabilizador de manitol.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 729/2011.

---

Nombre Genérico:	IMATINIB
Descripción Específica:	MESILATO DE IMATINIB
Nombre Químico:	4-[(4-metil-1-piperazinil)metil]-N-[4-metil-3-[[4-(3-piridinil)-2-pirimidinil]amino]-fenil]-benzamida matanosulfonato o N-{5-[4-(4-metilpiperazinometil)-benzoilamido]-2-metilfenil]-4-(3-piridil)-2-pirimidina-amina metansulfonato
Patente:	190786
Vigencia:	2-abr-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	NOVARTIS AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 9. Un compuesto de conformidad con lo reclamado en la reivindicación 1, o una sal farmacéuticamente aceptable de dicho compuesto, que tiene cuando menos un grupo formador de sal. Seleccionado a partir de ....., N-{5-[4-(4-metilpiperazinometil)-benzoilamido]-2-metilfenil]-4-(3-piridil)-2-pirimidina-amina, ....., y las sales farmacéuticamente aceptables de dicho compuesto, que tienen cuando menos un grupo formador de sal.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico:	IMATINIB
Descripción Específica:	MESILATO DE IMATINIB CRISTALES DE LA MODIFICACIÓN $\beta$
Nombre Químico:	4-[(4-metil-1-piperazinil)metil]-N-[4-metil-3-[[4-(3-piridinil)-2-pirimidinil]amino]-fenil]-benzamida matanosulfonato o N-{5-[4-(4-metilpiperazinometil)-benzoilamido]-2-metilfenil]-4-(3-piridil)-2-pirimidina-amina metansulfonato
Patente:	218673
Vigencia:	16-jul-2018
Anualidades:	último pago 29 de junio de 2009, próximo pago julio de 2014
Titular:	NOVARTIS AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una forma de la sal de adición monometansulfónico de un compuesto de la fórmula I: ..., la cual comprende por lo menos el 90 por ciento en peso de cristales de la modificación $\beta$ , mostrando estos cristales de la modificación $\beta$ en la difracción de rayos X, un pico en un ángulo de difracción $2\theta$ de $20^\circ$ , teniendo este pico una intensidad de línea relativa de 65, comparándose con la línea más intensa en el diagrama.

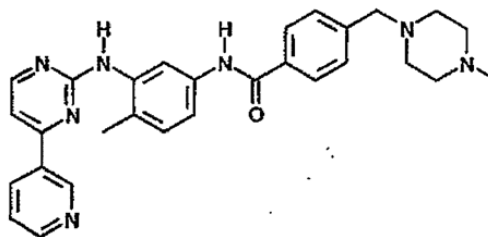


Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA $\beta$ . LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: IMATINIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-[(4-metil-1-piperazinil)metil]-N-[4-metil-3-[[4-(3-piridinil)-2-pirimidinil]amino]-fenil]-benzamida  
 Patente: 244404  
 Vigencia: 26-oct-2021  
 Anualidades: último pago 23 de marzo de 2007, próximo pago octubre de 2012.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. El uso de 4-(4-metilpiperazin-1-ilmetil)-N-[4-metil-3-(4-piridin-3-il)-pirimidin-2-ilamino]fenil]-benzamida de la fórmula I



(I)

Observaciones:

o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma, para la fabricación de composiciones farmacéuticas útiles en el tratamiento de tumores estromales gastrointestinales.

TIPO DE PATENTE: USO.

NO ES PRINCIPIO ACTIVO. LA PATENTE NO AMPARA LA SUSTANCIA O PRINCIPIO ACTIVO IMATINIB EN SÍ MISMO CONSIDERADO SINO SOLO SU USO EN LA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA EN CUESTIÓN EN LAS CONDICIONES PRECISADAS EN LAS REIVINDICACIONES.

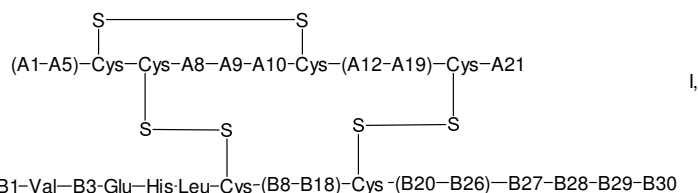
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1661/2011.



**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	INSULINA GLULISINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	[3 <sup>B</sup> -L-lisina,29 <sup>B</sup> -L-ácido glutámico]insulina humana
Patente:	220686
Vigencia:	19-jun-2018
Aualidades:	último pago 26 de junio de 2009, próximo pago junio de 2014.
Titular:	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 2. Un derivado de insulina o una sal fisiológicamente compatible del mismo de conformidad con la reivindicación 1, de la fórmula I



en la que significan

(A1-A5) los restos de aminoácidos en la posición A1 hasta A5 de la cadena A de insulina humana o insulina animal,

(A12-A19) los restos de aminoácidos en la posición A12 hasta A19 de la cadena A de insulina humana o insulina animal,

A21 Asn, Asp, Gly, Ser, Thr, ó Ala,

(B8-B18) los restos de aminoácidos en las posiciones B8 hasta B18 de la cadena B de insulina humana o insulina animal,

(B20-B26) los restos de aminoácidos en las posiciones B20 hasta B26 de la cadena B de insulina humana o insulina animal,

A8,A9,A10 los restos de aminoácidos en las posiciones A8. A9 y A10 de la cadena A de insulina humana o insulina animal,

B30 -OH o el resto de aminoácido en la posición B30 de la cadena B de insulina humana o insulina animal,

B1 un resto de fenilalanina (Phe) o un átomo de hidrógeno,

B3 un resto de aminoácido básico que aparece en la naturaleza,

B27, B28 y B29 los restos de aminoácidos en las posiciones B27, B28 y B29 de la cadena B de insulina humana o insulina animal, o en cada caso otro resto de aminoácido que aparece en la naturaleza, donde se

ha reemplazado por lo menos uno de los restos de aminoácidos en las posiciones B27, B28 y B29 por otro distinto resto de aminoácidos que aparece en la naturaleza, que está seleccionado entre el grupo que consiste de los aminoácidos neutros o ácidos.

Observaciones:

TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A AVENTIS PHARMA, S.A. DE C.V.



Nombre Genérico:	INSULINA GLULISINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	[3 <sup>B</sup> -L-lisina,29 <sup>B</sup> -L-ácido glutámico]insulina humana
Patente:	261718
Vigencia:	09-mar-2022
Anualidades:	último pago 29 de octubre de 2008, próximo pago marzo de 2013.
Titular:	SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una formulación que comprende al menos un análogo de la insulina; al menos un agente tensoactivo; opcionalmente, el menos un conservador; y opcionalmente, al menos un agente de isotonicidad, un regulador y un excipiente, en donde la formulación farmacéutica está exenta de o contiene menos de 0.4% en peso de zinc con base en el contenido de insulina de la formulación. Reivindicación 17. La formulación de conformidad con la reivindicación 1, en donde el análogo de insulina se selecciona de al menos uno de insulina humana Gly(A21), Arg(B31), Arg(B32); insulina humana Lys(B3), Glu(B29); insulina humana Asp(B28); insulina humana Lys(B28), Pro(B29) e insulina humana des(B30)
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA FORMULACIÓN QUE COMPRENDE AL MENOS UN ANÁLOGO DE LA INSULINA; AL MENOS UN AGENTE TENSOACTIVO; OPCIONALMENTE, EL MENOS UN CONSERVADOR; Y OPCIONALMENTE, AL MENOS UN AGENTE DE ISOTONICIDAD, UN REGULADOR Y UN EXCIPIENTE, EN DONDE LA FORMULACIÓN FARMACÉUTICA ESTÁ EXENTA DE O CONTIENE MENOS DE 0.4% EN PESO DE ZINC CON BASE EN EL CONTENIDO DE INSULINA DE LA FORMULACIÓN. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1366/2010.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: INSULINA LISPRO  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Análogo de insulina modificado en la posición 28 y 29  
Patente: 191522  
Vigencia: 14-jun-2015  
Anualidades: último pago 27 de abril de 2009, próximo pago junio de 2013.  
Titular: ELI LILLY AND COMPANY  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica parenteral de análogo de insulina-protamina, caracterizada porque consiste esencialmente de: un análogo monomérico de insulina, protamina, zinc y un derivado fenólico; en el que el análogo monomérico es insulina humana en la que Pro en la posición B28 está sustituida con Lys, Leu, Val o Ala; Lys en la posición B29 es Lys o Pro; des(B28-B30)-insulina humana; o des(B27)-insulina humana.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN FARMACÉUTICA PARENTERAL DE ANÁLOGO DE INSULINA-PROTAMINA, CARACTERIZADA PORQUE CONSISTE ESENCIALMENTE DE: INSULINA LISPRO, PROTAMINA, ZINC Y UN DERIVADO FENÓLICO. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 446/2010.

---

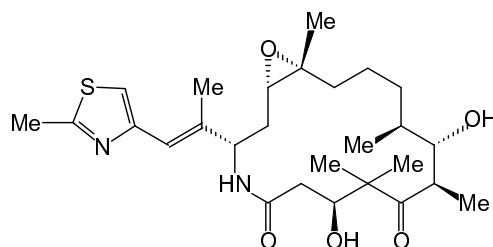
Nombre Genérico: INTERFERÓN  
Descripción Específica:  
Nombre Químico:  
Patente: 233453  
Vigencia: 23-dic-2017  
Anualidades: último pago 05 de enero de 2006, próximo pago diciembre de 2011.  
Titular: BIOGEN, INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición líquida que comprende un interferón y un agente estabilizante aminoácido seleccionado del grupo que consiste de aminoácidos ácidos, arginina y glicina, en donde el agente estabilizante aminoácido está presente entre 0.3% y 5% en p/v, en donde la composición líquida no ha sido reconstituida del interferón liofilizado, y en donde la composición líquida no está liofilizada adicionalmente. Reivindicación 32. Una composición farmacéutica líquida que comprende: (a) un interferón, (b) un amortiguador de acetato y (c) arginina, en donde la composición tiene un pH entre 4.0 y 6.0, en donde la composición no comprende albúmina sérica humana.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN LÍQUIDA QUE COMPRENDE UN INTERFERÓN Y UN AGENTE ESTABILIZANTE AMINOÁCIDO SELECCIONADO DEL GRUPO QUE CONSISTE DE AMINOÁCIDOS ÁCIDOS, ARGININA Y GLICINA. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1444/2007.

---



Nombre Genérico:	IPILIMUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Inmunoglobulina G1, anti-(antígeno CTLA-4 humano), dímero del disulfuro entre la cadena $\gamma$ 1 y la cadena $\kappa$ del anticuerpo monoclonal humano.
Patente:	249881
Vigencia:	24-ago-2020
A anualidades:	último pago 13 de octubre de 2007, próximo pago agosto de 2012.
Titular:	MEDAREX, INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un anticuerpo humano efectivo terapéuticamente o su porción enlazante de antígenos, que se enlaza al CTLA4 sobre la superficie de células T humanas, con una afinidad de enlace aproximadamente de $10^8 \text{ M}^{-1}$ o más, dicho anticuerpo comprende: (a) una región variable de cadena pesada de un gen humano VH 3-30.3; y (b) una región variable de cadena ligera de un gen humano VK A-27.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.

Nombre Genérico:	IXABEPILONA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(1S,3S,7S,10R,11S,12S,16R)-7,11-dihidroxi-8,8,10,12,16-pentametil-3-[(1E)-1-(2-metil-1,3-tiazol-4-il)proa-1-en-2-il]-17-oxa-4-azabicyclo[14.1.0]heptadecano-5,9-diona
Patente:	238918
Vigencia:	16-jun-2018
A anualidades:	último pago 24 de junio de 2011, próximo pago junio de 2016
Titular:	BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 7. Un compuesto de la fórmula



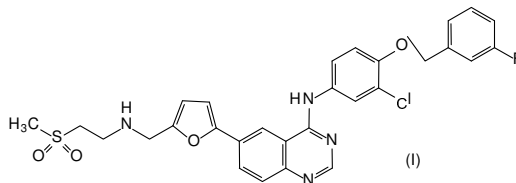
Observaciones:	las sales farmacéuticamente aceptables de los mismos y cualesquiera hidratos, solvatos o esteroisómeros geométricos y ópticos de los mismos. TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

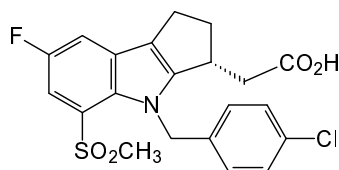
**Nombre Genérico:** LAMIVUDINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2R, cis)-4-amino-1-(2-hidroxiometil-1,3-oxatolano-5-il)-1H-pirimidin-2-ona  
**Patente:** 208465  
**Vigencia:** 20-mar-2018  
**Anualidades:** último pago 28 de febrero de 2012, próximo pago marzo de 2017  
**Titular:** ViiV HEALTHCARE UK LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, sustancialmente libre de etanol y de ácido etilendiaminotetraacético que comprende lamivudina o un derivado farmacéuticamente aceptable de la misma y un sistema preservativo. Reivindicación 2. Una composición farmacéutica que comprende lamivudina, dicha composición se caracteriza porque está sustancialmente libre de etanol y de ácido etilendiaminotetraacético y exhibe eficacia preservativa antimicrobiana. Reivindicación 4. Una composición farmacéutica, sustancialmente libre de etanol y de ácido etilendiaminotetraacético que comprende lamivudina o un derivado farmacéuticamente aceptable de la misma, metil parabeno y propil parabeno y tiene un pH mayor que 5.5.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA, SUSTANCIALMENTE LIBRE DE ETANOL Y DE ÁCIDO ETILENDIAMINOTETRAACÉTICO QUE COMPRENDE LAMIVUDINA O UN DERIVADO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LA MISMA Y UN SISTEMA PRESERVATIVO.  
 INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1180/2008.

**Nombre Genérico:** LAPATINIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** N-[3-cloro-4-(3-fluorobenciloxi)fenil]-6-[5-({[2-(metilsulfonyl)etil]amino}metil)-2-furil]quinazolin-4-amina  
**Patente:** 228056  
**Vigencia:** 08-ene-2019  
**Anualidades:** último pago 17 de diciembre de 2009, próximo pago enero de 2015  
**Titular:** GLAXO GROUP LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un compuesto caracterizado porque tiene la fórmula (I)



**Observaciones:** O una sal o un solvato del mismo.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: LAROPIPRANT  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: ácido [(3R)-4-[(4-clorofenil)metil]-7-fluoro-5-(metanosulfonyl)-1,2,3,4-tetrahidrociclopenta[b]indol-3-il]acético.  
 Patente: 255815  
 Vigencia: 22-ene-2023  
 Anualidades: último pago 31 de marzo de 2008, próximo pago enero de 2013  
 Titular: MERCK FROSST CANADA & CO.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de la fórmula:



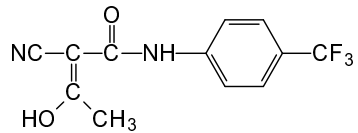
Observaciones: o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: LASOFOXIFENE  
 Descripción Específica: D-TARTRATO DE LASOFOXIFENE  
 Nombre Químico: (-)-cis-5,6,7,8-tetrahidro-6-fenil-5-[p-[2-(1-pirrolidinil)etoxi]fenil]-2-naftol  
 Patente: 200835  
 Vigencia: 4-oct-2016  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: PFIZER INCORPORATED  
 Reivindicaciones: Reivindicación 9. El compuesto D-tartrato de (-) cis-6(S)-fenil-5(R)-[4(2-pirrolidin-1-iletoxi)fenil]-5,6,7,8-tetrahidronaftalen-2-ol.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE D-TARTRATO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: Descripción Específica: Nombre Químico: Patente: Vigencia: Anualidades: Titular: Reivindicaciones:	LEFLUNOMIDA 5-metil-N-[4-(trifluorometil)fenil]-4-isoxazolcarboxamida 202873 07-mar-2017 último pago 30 de marzo de 2011, próximo pago marzo de 2016. SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH Reivindicación 1. Una preparación sólida que contiene: Componente 1) 5-metil-4'-trifluorometil-4'isoxazolcarboxanilida Componente 2) el compuesto de la fórmula I
--	--



Observaciones:	y/o una forma estereoisomérica del compuesto de la fórmula I y/o una sal fisiológicamente tolerada del compuesto de la fórmula I, y 3) un excipiente farmacéuticamente tolerado, En donde el contenido del compuesto 1 es de 2 a 20 mg y el contenido del compuesto 2) es desde 0.3% a 50% del componente 1). TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA PREPARACIÓN SÓLIDA QUE CONTIENE EL COMPONENTE 1 (LEFLUNOMIDA), EL COMPONENTE 2 (UN COMPUESTO DE FÓRMULA I), Y EL COMPONENTE 3 (UN EXCIPIENTE FARMACÉUTICAMENTE TOLERADO), EN DONDE EL CONTENIDO DEL COMPUESTO 1 ES DE 2 A 20 MG Y EL CONTENIDO DEL COMPUESTO 2 ES DESDE 0.3% A 50% DEL COMPONENTE 1. INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1843/2009.
----------------	---

Nombre Genérico: Descripción Específica: Nombre Químico: Patente: Vigencia: Anualidades: Titular: Reivindicaciones:	LENALIDOMIDA (3RS)-3-(4-amino-1-oxo-1,3-dihidro-2H-isoindol-2-il)piperidina-2,6-diona 223770 28-may-2018 último pago 28 de mayo de 2009, próximo pago mayo de 2014 CELGENE CORPORATION Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 3. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1, el cual es ..., 1-oxo-(2,6-dioxopiperidin-3-il)-4-aminoisindolina;....
--	---

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASOFARMA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.
----------------	--




---

Nombre Genérico: LENALIDOMIDA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (3RS)-3-(4-amino-1-oxo-1,3-dihidro-2H-isoindol-2-il)piperidina-2.6-diona  
 Patente: 241247  
 Vigencia: 28-may-2018  
 Anualidades: último pago 25 de mayo de 2011, próximo pago mayo de 2016  
 Titular: CELGENE CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 11. "Markush". Reivindicación 16. El compuesto de la reivindicación 11, el cual es 1-oxo-2-(2,6-dioxopiperidin-3-il)-4-aminoisoindolina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: LENALIDOMIDA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (3RS)-3-(4-amino-1-oxo-1,3-dihidro-2H-isoindol-2-il)piperidina-2.6-diona  
 Patente: 268667  
 Vigencia: 03-sep-2024  
 Anualidades: último pago 27 de julio de 2009, próximo pago septiembre de 2014  
 Titular: CELGENE CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Hemihidrato de (3-(4-amino-1-oxo-1,3-dihidro-isoindol-2-il)piperidina-2.6-diona cristalina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO HEMIDRATO CRISTALINO.

---

Nombre Genérico: LEVONORGESTREL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 17-etinil-18-metil-19-nortestosterona; 13 $\beta$ -etil-17 $\alpha$ -etinil-17 $\beta$ -hidroxigon-4-en-20-in-3-ona  
 Patente: 245428  
 Vigencia: 26-nov-2022  
 Anualidades: último pago 26 de abril de 2007, próximo pago noviembre de 2012.  
 Titular: RICHTER GEDEON VEGYÉSZETI GYÁR NYILVÁNOSAN MŰKÖDŐ RT.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Composición farmacéutica como dosis de aplicación única caracterizada porque contiene 1.5  $\pm$  0.2 mg de levonorgestrel como ingrediente activo en mezclas con excipientes conocidos, diluyentes, saborizantes o agentes aromatizantes estabilizadores, así como aditivos promotores o facilitadores de formulación utilizados normalmente en la práctica farmacéutica.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA COMO DOSIS DE APLICACIÓN ÚNICA CARACTERIZADA PORQUE CONTIENE 1.5  $\pm$  0.2 MG DE LEVONORGESTREL COMO INGREDIENTE ACTIVO EN MEZCLAS CON EXCIPIENTES CONOCIDOS.  
 INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1099/2008.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: LINAGLIPTINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-il]-7-(but-2-in-1-il)-3-metil-1-[(4-metilquinazolin-2-il)metil]-3,7-dihidro-1H-purina-2,6-diona.  
 Patente: 262878  
 Vigencia: 18-ago-2023  
 Anualidades: último pago 09 de diciembre de 2008, próximo pago agosto de 2013.  
 Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. Compuesto de la fórmula general I de acuerdo con la reivindicación 5: 1-[(4-metil-quinazolin-2-il)metil]-3-metil-7-(2-butin-1-il)-8-(3-(R)-amino-piperidin-1-il)-xantina y sales de los mismos.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: LINEZOLID  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-[[[(5S)-3-[3-fluoro-4-(4-morfolinil)fenil]-2-oxo-5-oxalidini]metil]acetamida  
 Patente: 197282  
 Vigencia: 9-sep-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Markush". Reivindicación 6. Compuesto de la cláusula 1 que es:....., (e ) (S)-N-[[3-[3-fluoro-4(4-morfolinil)fenil]-2-oxo-5-oxazolidinil]metil]acetamida, .... Reivindicación 9. Compuesto de la cláusula 1 que es: (S)-N-[[3-[3-fluoro-4-(4-morfolinil)fenil]-2-oxo-5-oxazolidinil]-metil]acetamida.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER CARIBE LIMITED.  
 SUBLICENCIA A PFIZER, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: LIRAGLUTIDA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N<sup>26</sup>-(hexadecanoil-γ-glutamilo)-[34-arginina]GLP-1-(7-37)-péptido  
 Patente: 244849  
 Vigencia: 22-ago-2017  
 Anualidades: último pago 09 de abril de 2007, próximo pago agosto de 2012  
 Titular: NOVO NORDISK A/S  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Markush". Reivindicación 53. Un derivado según la reivindicación 1, caracterizado porque es Arg<sup>34</sup>Lys<sup>26</sup>(N<sup>ε</sup>-(γ-glutamilo(N<sup>α</sup>-hexadecanoilo))) -GLP-1(7-37).  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVO NORDISK MEXICO S.A. DE C.V.



**Nombre Genérico:** LOPINAVIR  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2S,3S,5S)-2-(2,6-dimetilfenoxiacetil) amino-3-hidroxi-5-(2-(1-tetrahidropirimid-2-onil)-3-metilbutanoil)-amino-1,6-difenilhexano  
**Patente:** 205936  
**Vigencia:** 6-dic-2016  
**Anualidades:** último pago 26 de octubre de 2007, próximo pago diciembre de 2012  
**Titular:** ABBOTT LABORATORIES  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. Un compuesto seleccionado a partir del grupo que consiste en: (2S,3S,5S)-2-(2,6-dimetilfenoxiacetil)amino-3-hidroxi-5-[2S-(1-tetrahidro-pirimid-2-onil)-3-metilbutanoil]amino-1,6-difenilhexano, .....  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

**Nombre Genérico:** LUMIRACOXIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Ácido [2-[(2-cloro-6-fluorofenil)amino]-5-metilfenil]acético  
**Patente:** 214701  
**Vigencia:** 26-ago-2018  
**Anualidades:** último pago 29 de agosto de 2008, próximo pago agosto de 2013  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 25. "Markush". Reivindicación 31. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 25, caracterizado además porque es ácido 5-metil-2-(2-cloro-6'-fluoroanilino)fenilacético, en el que, en la fórmula I, R es metilo, R<sub>1</sub> es flúor, R<sub>2</sub> es hidrógeno, R<sub>3</sub> es hidrógeno, R<sub>4</sub> es hidrógeno y R<sub>5</sub> es cloro; o una sal de él farmacéuticamente aceptable.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.

**Nombre Genérico:** MARAVIROC  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 4,4-difluoro-N-[(1S)-3-((1R,3S,5S)-3-[3-metil-5-(propan-2-il)-4H-1,2,4-triazol-4-il]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-il)-1-fenilpropil]ciclohexancarboxamida; N-((1S)-3-[3-(3-isopropil-5-metil-4H-1,2,4-triazol-4-il)-exo-8-azabicyclo[3.2.1]oct-8-il]-1-fenilpropil)-4,4,4-difluorociclohexancarboxamida.  
**Patente:** 231272  
**Vigencia:** 09-may-2021  
**Anualidades:** último pago 29 de abril de 2010, próximo pago mayo de 2015.  
**Titular:** PHIVCO-1 LLC  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 8. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque se selecciona del grupo que consiste de: ...; N-((1S)-3-[3-(3-isopropil-5-metil-4H-1,2,4-triazol-4-il)-exo-8-azabicyclo[3.2.1]oct-8-il]-1-fenilpropil)4,4-difluorociclohexancarboxamida; ... o unasal o solvato farmacéuticamente aceptable de cualquiera de los mismos.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

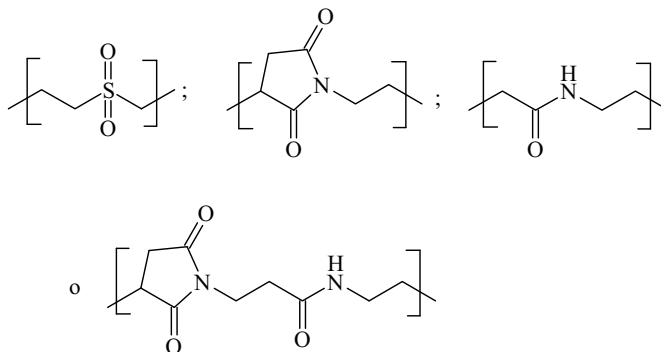
---

Nombre Genérico:	MEPOLIZUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Inmunoglobulina G1, anti-(interleukina 5 humana)(cadena $\gamma$ 1 del anticuerpo monoclonal de ratón SB-240563 humanizado), dimero del disulfuro con la cadena $\kappa$ del anticuerpo monoclonal de ratón SB-240563 humanizado.
Patente:	206603
Vigencia:	22-dic-2015
Anualidades:	último pago 30 de octubre de 2007, próximo pago diciembre de 2012.
Titular:	SMITHKLINE BEECHAM P.L.C.; SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION.
Reivindicaciones:	Reivindicación 20. Un anticuerpo sintético, caracterizado porque comprende una cadena pesada y una cadena ligera, en donde las regiones estructurales de dicha cadena pesada y ligera se obtienen de por lo menos un primer anticuerpo, y las secuencias de aminoácidos de las regiones de determinación de complementariedad de la cadena pesada comprenden en orden secuencial: 1) CDR 1., que comprende la secuencia de aminoácidos identificados como SEQ ID NO:7; 2) CDR 2 que comprende la secuencia de aminoácidos identificada como SEQ ID NO:8, y; 3) CDR 3 que comprende la secuencia de aminoácidos seleccionada del grupo que consiste de (A) SEQ ID NO:9 y (B) SEQ ID NO:14. Reivindicación 32. Un anticuerpo sintético que comprende una cadena pesada y una cadena ligera, dicho anticuerpo estando caracterizado porque tiene una constante de disociación igual o menor que aproximadamente $3.5 \times 10^{-11}M$ , para interleucina-5 humana, en donde las regiones estructurales de dichas cadenas pesada y ligera se obtienen de por lo menos un primer anticuerpo y las secuencias de aminoácidos que comprenden las regiones de determinación de complementariedad de cada una de dichas cadenas se obtienen a partir de un anticuerpo monoclonal seleccionado del grupo que consiste de anticuerpo monoclonal 4 <sup>96</sup> producido por el hibridoma ATCC HB11942 y el anticuerpo monoclonal 5D3 producido por el hibridoma ATCC HB11943.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

---



Nombre Genérico:	METOXIPOLIETILENGLICOL EPOETINA BETA
Descripción Específica:	ERITROPOYETINA METOXIPEGILADA
Nombre Químico:	
Patente:	232018
Vigencia:	28-jun-2020
Anualidades:	último pago 27 de mayo de 2010, próximo pago junio de 2015.
Titular:	F. HOFFMANN-LA ROCHE AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un conjugado, el conjugado está caracterizado porque comprende una glucoproteína eritropoyetina que presenta al menos un grupo amino libre, que presenta una actividad biológica in vivo con la que consigue que las células de la médula ósea incrementen la producción de reticulocitos y glóbulos rojos y que se selecciona del grupo de la eritropoyetina humana y análogos de la misma que presentan la estructura primaria de la eritropoyetina humana modificada mediante la adición de entre 1 y 6 sitios de glucosilación o mediante la nueva disposición de al menos un sitio de glucosilación; la glucoproteína se encuentra unida de forma covalente a de uno a tres grupos alcoxi-inferior poli(etilen glicol), cada grupo poli(etilen glicol) se encuentra unido covalentemente a la glucoproteína mediante un conector con la fórmula $-C(O)-X-S-Y-$ , con el C(O) del conector que forma un enlace de amida con uno de los grupos amida, X es $-(CH_2)_k-$ o $-CH_2(O-CH_2-CH_2)_k-$ , k se encuentra entre 1 y 10, Y es



El valor promedio del peso molecular de cada porción de poli(etilen glicol) se encuentra entre alrededor de 20 kilodaltons y alrededor de 40 kilodaltons y el peso molecular del conjugado se encuentra alrededor de 51 kilodaltons y alrededor de 175 kilodaltons.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: MIRODENAFIL  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 5-etil-3,5-dihidro-2-[5-([4-(2-hidroxi-etil)-1-piperazinil]sulfonil)-2-propoxifenil]-7-propil-4H-pirrol[3,2-d]pirimidin-4-ona.  
Patente: 236920  
Vigencia: 15-feb-2021  
Aualidades: último pago 28 de marzo de 2011, próximo pago febrero de 2016.  
Titular: SK CHEMICALS CO., LTD.; IN2GEN CO. LTD.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 4. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 3, en donde dicho compuesto se selecciona del grupo que consiste en:...; 2-(5-(4-(2-hidroxi-etil)piperazin-1-ilsulfonil)-2-n-propoxifenil)-5-etil-7-n-propil-3,5-dihidro-4H-pirrol-[3,2-d]pirimidin-4-ona;...; y sus sales y solvatos (por ejemplo, hidratos) fisiológicamente aceptables.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A LANDSTEINER SCIENTIFIC, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: MODAFINIL  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 2-[(difenilmetil)-sulfonil]acetamida  
Patente: 266763  
Vigencia: 11-sep-2023  
Aualidades: último pago 14 de mayo de 2009, próximo pago septiembre de 2014.  
Titular: CEPHALON, INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición caracterizada porque comprende: aproximadamente 90% en peso de la composición de modafinil; aproximadamente 3 a 10% en peso de un diluyente de monohidrato de lactosa; aproximadamente 2 a 5% en peso de la composición de un desintegrante de carboximetilcelulosa de sodio de unión cruzada; aproximadamente 2 a 5% en peso de la composición de un aglutinante de polivinilpirrolidona; y aproximadamente 0.2 a 2.0% en peso de la composición de un lubricante de estearato de magnesio; en donde "aproximadamente" se refiere a un rango de valores  $\pm 10\%$  del valor especificado.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1540/2011.

---



Nombre Genérico:	MODAFINIL POLIMORFOS
Descripción Específica:	POLIMORFOS: FORMA III, FORMA IV, LEVÓGIRO, DEXTRÓGIRO, (-)-MODAFINIL, 0(+)-MODAFINIL; FORMA I DE (-)-MODAFINIL, FORMA (I) DE (+)-MODAFINIL.
Nombre Químico:	2-[(difenilmetil)sulfinil]acetamida.
Patente:	255603
Vigencia:	18-dic-2023
Anualidades:	último pago 25 de marzo de 2008, próximo pago diciembre de 2013.
Titular:	CEPHALON FRANCE
Reivindicaciones:	Reivindicación 20. Forma polimórfica del enantiómero levógiro o dextrógiro de modafinil designada Forma III, caracterizada porque produce un espectro de difracción X que comprende las rayas de intensidad de distancias reticulares: 12.28; 8.54; 5.01; 4.10; 3.97; 3.20 (Å). Reivindicación 22. Forma polimórfica del enantiómero levógiro o dextrógiro de modafinil designada forma IV, caracterizada porque produce un espectro de difracción X que comprende las rayas de intensidad de distancias reticulares: 12.38; 8.58; 7.34; 5.00; 4.09 (Å). Reivindicación 24. Forma polimórfica del enantiómero levógiro o dextrógiro de modafinil, caracterizada porque produce un espectro de difracción X que comprende las rayas de intensidad de distancias reticulares: 9.63; 5.23; 5.03; 4.74; 4.66; 4.22; 4.10; 3.77(Å). Reivindicación 25. Solvato de dimetilcarbonato del enantiómero levógiro o dextrógiro de modafinil, caracterizado porque produce un espectro de difracción X que comprende las rayas de intensidad de distancias reticulares: 12.31; 9.69; 9.09; 8.54; 7.27; 6.21; 5.45; 5.10; 5.00; 4.83; 4.63; 4.46; 4.22; 4.13; 4.09; 3.78; 3.62; 3.53; 3.42; 3.32; 3.24; 3.21; 3.10 (Å). Reivindicación 30. Solvato de acetonitrilo del enantiómero (-)-modafinil, 0(+)-modafinil caracterizado porque produce un espectro de difracción X que comprende las rayas de intensidad de distancias reticulares: 16.17; 14.14; 12.32; 10.66; 9.79; 9.29; 8.54; 8.15; 7.80; 7.09; 6.31; 5.83; 5.62; 5.41; 5.10; 4.90; 4.66; 4.58; 4.46; 4.33; 4.20; 4.02; 3.92; 3.835; 3.72; 3.60; 3.57; 3.45; 3.33; 3.24; 3.19; 3.09; 3.03. Reivindicación 64. Un enantiómero levógiro de modafinil caracterizado porque está en forma polimórfica que produce un espectro de difracción de rayos X en polvo que comprende picos de intensidad en las separaciones interplanares: 8.54; 4.27; 4.02; 3.98(Å). Reivindicación 66. Un enantiómero levógiro de modafinil caracterizado porque está en forma polimórfica que produce un espectro de difracción de rayos X en polvo que comprende reflexiones a 15.4; 31.1; 33.1 y 33.4 grados 2θ. Reivindicación 70. Un polimorfo Forma I de (-)-modafinil. Reivindicación 74. Un enantiómero dextrógiro de modafinil caracterizado porque está una forma polimórfica que produce un espectro de difracción de rayos X en polvo que comprende picos de intensidad en las separaciones interplanares: 8.54; 4.27; 4.02; 3.98(Å). Reivindicación 75. Un enantiómero dextrógiro de modafinil caracterizado porque está en forma polimórfica que produce un espectro de difracción de rayos X en polvo que comprende reflexiones a 15.4; 31.1; 33.1 y 33.4 grados 2θ. Reivindicación 80. Un polimorfo Forma I de (+)-modafinil.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIOS ACTIVOS EN FORMA DE LOS POLIMORFOS: FORMA III, FORMA IV, LEVÓGIRO, DEXTRÓGIRO, (-)-MODAFINIL, 0(+)-MODAFINIL; FORMA I DE (-)-MODAFINIL, FORMA (I) DE (+)-MODAFINIL. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1662/2011

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

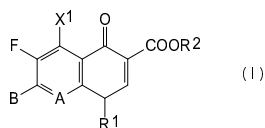
**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico:	MOMETASONA, FUROATO DE
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(11 $\beta$ , 16 $\alpha$ )-9,21-dicloro-17-[(2-furanilcarbonil)oxi]-11-hidroxi-16-metilpregna-1,4-dien-3,20-diona; 17-(2-furoato) de 9,21-dicloro-11 $\beta$ ,17-dihidroxi-16 $\alpha$ -metilpregna-1,4-dien-3,20-diona
Patente:	208950
Vigencia:	26-ene-2015
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	SCHERING CORPORATION
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. El uso de una cantidad efectiva biodisponible substancialmente no sistemática de partículas en aerosol de furoato de mometasona, para la preparación de un medicamento para tratar una enfermedad que responde a los corticosteroides de las vías respiratorias superiores en pacientes que sufren de dicha enfermedad. Reivindicación 62. Una forma de dosificación para el tratamiento de una enfermedad que responde a los corticosteroides de las vías respiratorias inferiores o pulmones, la forma de dosificación caracterizado porque comprende un dispositivo que contiene y puede liberar a las superficies de dichas vías respiratorias o pulmones por lo menos una dosis terapéutica diaria inicial o de mantenimiento, que comprende de aproximadamente 10 a aproximadamente 2000 microgramos de partículas en aerosol de furoato de mometasona.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA FORMA DE DOSIFICACIÓN PARA EL TRATAMIENTO DE UNA ENFERMEDAD QUE RESPONDE A LOS CORTICOSTEROIDES DE LAS VÍAS RESPIRATORIAS INFERIORES O PULMONES, LA FORMA DE DOSIFICACIÓN CARACTERIZADO PORQUE COMPRENDE UN DISPOSITIVO QUE CONTIENE Y PUEDE LIBERAR A LAS SUPERFICIES DE DICHAS VÍAS RESPIRATORIAS O PULMONES POR LO MENOS UNA DOSIS TERAPÉUTICA DIARIA INICIAL O DE MANTENIMIENTO, QUE COMPRENDE DE APROXIMADAMENTE 10 A APROXIMADAMENTE 2000 MICROGRAMOS DE PARTÍCULAS EN AEROSOL DE FUROATO DE MOMETASONA. LICENCIA DE EXPLORACIÓN A SCHERING PLOUGH, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1056/2007.

---

Nombre Genérico:	MOXIFLOXACINO [ENANTIÓMERO (S,S)]
Descripción Específica:	ENANTIÓMERO (S,S) DE MOXIFLOXACINO
Nombre Químico:	ácido 1-ciclopropil-7-[(S,S)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-il]-6-fluoro-8-metoxi-1,4-dihidro-4-oxo-3-quinolincarboxílico
Patente:	202941
Vigencia:	29-dic-2012
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Derivados del ácido quinolon-carboxílico y del ácido naftiridon-carboxílico de la fórmula (I)



caracterizados porque

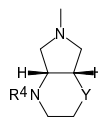
A representa C-OCH<sub>3</sub>,

X<sup>1</sup> representa H,

R<sup>1</sup> representa C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-alcoholo, FCH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>- y ciclopropilo.

R<sup>2</sup> representa H,

B representa un resto de la fórmula:



en la que

Y representa CH<sub>2</sub>,

R<sup>4</sup> representa H,

donde

sus hidratos y sales de adición de ácidos utilizables farmacéuticamente así como sus sales alcalinas, alcalinoterreas de plata y de guanidinio de los ácidos carboxílicos en que se basan.

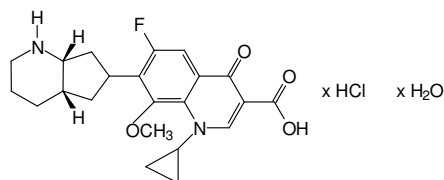
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO ENANTIÓMERO (S,S).

LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ALCON, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ALCON LABORATORIOS, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** MOXIFLOXACINO (MONOHIDRATO DE CLORHIDRATO)  
**Descripción Específica:** MONOHIDRATO DE CLORHIDRATO DE MOXIFLOXACINO  
**Nombre Químico:** ácido 1-ciclopropil-7-[(S,S)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-il]-6-fluoro-8-metoxi-1,4-dihidro-4-oxo-3-quinolincarboxílico  
**Patente:** 198885  
**Vigencia:** 11-dic-2016  
**A anualidades:** último pago 17 de diciembre de 2010, próximo pago diciembre de 2015  
**Titular:** BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. El monohidrato de CDCH, de la fórmula



Caracterizado porque tiene un pico característico a 168.1 ppm en el espectro de RMN <sup>13</sup>C y una banda de 2θ = 26.7 en el difractograma de rayos X. Reivindicación 2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque está en la forma de cristal prismático.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO MONOHIDRATO DE CLORHIDRATO.

**Nombre Genérico:** MOXIFLOXACINO  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ácido 1-ciclopropil-7-[(S,S)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-il]-6-fluoro-8-metoxi-1,4-dihidro-4-oxo-3-quinolincarboxílico  
**Patente:** 232917  
**Vigencia:** 29-sep-2019  
**A anualidades:** último pago 29 de septiembre de 2010, próximo pago septiembre de 2015  
**Titular:** ALCON LABORATORIES, INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica oftálmica tópica, caracterizada porque comprende moxifloxacina o una sal o hidrato farmacéuticamente útil del mismo en una concentración de 0.1 a 1.0% en peso y un vehículo farmacéuticamente aceptable del mismo. Reivindicación 2. La composición tópica de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada además porque la composición comprende adicionalmente una cantidad efectiva antiinflamatoria de un agente antiinflamatorio esteroideal o no esteroideal.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA OFTÁLMICA TÓPICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE MOXIFLOXACINA O UNA SAL O HIDRATO FARMACÉUTICAMENTE ÚTIL DEL MISMO EN UNA CONCENTRACIÓN DE 0.1 A 1.0% EN PESO Y UN VEHÍCULO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ALCON LABORATORIOS, S.A. DE C.V.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO NÚMERO 172/2009-II.



---

Nombre Genérico:	NADROPARINA CALCICA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	
Patente:	186561
Vigencia:	9-may-2014
Anualidades:	último pago 27 de abril de 2012, próximo pago mayo de 2013
Titular:	SANOFI-AVENTIS
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una fracción de heparina obtenida mediante despolimerización nitrosa, caracterizada porque tiene un contenido de grupos N-NO inferior o igual a 500 ppb. Reivindicación 4. La heparina de bajo peso molecular de conformidad con la reivindicación 3, caracterizada porque está bajo la forma de sal de sodio o de sal de calcio.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

Medicamentos Vigentes

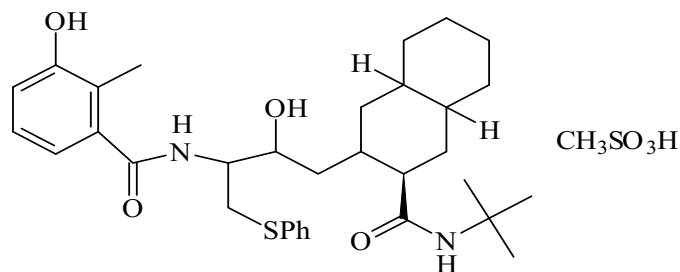
---

Nombre Genérico:	NATALIZUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	inmunoglobulina G4 (IgG4, dímero de disulfuro de la cadena $\gamma$ y del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón AN100226 dirigido contra la integrina 4 humana ( $\alpha 4$ ) y la cadena ligera del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón AN100226
Patente:	198845
Vigencia:	25-ene-2015
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ELAN PHARMACEUTICALS INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una inmunoglobulina humanizada que comprende una cadena pesada humanizada y una cadena ligera humanizada: (1) la cadena ligera humanizada comprende tres regiones determinantes complementarias (CDR1, CDR2 y CDR3) que tienen secuencias aminoácidos a partir de las regiones determinantes complementarias correspondientes del dominio variable de la cadena ligera de inmunoglobulina 21-6 del ratón designado SEQ. ID No. 2 y un armazón variable a partir de la secuencia del armazón de la región variable de la cadena ligera kappa humana, provisto que, al menos una posición seleccionada de un primer grupo, que consta de L45, L49, L58 Y L69, este ocupada por el mismo residuo de aminoácido presente en la posición equivalente del armazón de la región variable de cadena ligera de la inmunoglobulina 21-6 del ratón; y (2) la cadena pesada humanizada, que comprende tres regiones determinantes complementarias (CDR1, CDR2 y CDR3), que tienen las secuencias de aminoácidos a partir de las regiones determinantes complementarias correspondientes del dominio variable de la cadena pesada de la inmunoglobulina 21-6 del ratón, designado SEQ. ID. No. 4 y una armazón de la región variable de una secuencia del armazón de la región variable de la cadena pesada humana, provisto que, al menos una posición seleccionada de un grupo que consta de H27, H28, H29, H30, H44, H71 esté ocupada por el mismo residuo de aminoácidos presente en la posición equivalente del armazón de la región variable de cadena pesada de la inmunoglobulina 21-6 del ratón; en donde la inmunoglobulina se enlaza específicamente al entero alfa-4 con una afinidad de unión que tiene un límite inferior de aproximadamente $10^7$ $M^{-1}$ , y un límite superior de aproximadamente cinco veces la afinidad de unión de la inmunoglobulina 21-6 del ratón, en donde la inmunoglobulina 21-6 tiene la cadena ligera con un dominio variable designado SEQ.ID No:2 y la cadena pesada IgG1 con un dominio variable designado SEQ.ID No: 4.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELAN PHARMA INTERNATIONAL LIMITED. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BIOGEN IDEC MA INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ESPECÍFICOS STENDHAL, S.A. DE C.V.

---



Nombre Genérico:	NELFINAVIR
Descripción Específica:	MESILATO DE NELFINAVIR
Nombre Químico:	(3S,4aS,8aS)-N-(1,1-dimetiletil)decahidro-2-[(2R,3R)-2-hidroxi-3-[(3-hidroxi-2-metilbenzoyl)amino]-4-(feniltio)butil]-3-isoquinolincarboxamida metansulfonato
Patente:	191584
Vigencia:	7-oct-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	AGOURON PHARMACEUTICALS, INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 5. Un compuesto de fórmula .....Reivindicación 6. Un esteroisómero del compuesto de conformidad con la reivindicación 5, caracterizado porque tiene la fórmula.....



Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD. SUBLICENCIA A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.
----------------	--

Nombre Genérico:	NERAMEXANO
Descripción Específica:	1,3,3,5,5-pentametilciclohexilamina
Nombre Químico:	1,3,3,5,5-pentametilciclohexilamina
Patente:	215425
Vigencia:	24-jun-2018
Anualidades:	último pago 27 de junio de 2008, próximo pago junio de 2013
Titular:	MERZ PHARMA GMBH & CO.KGAA
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 11. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque el compuesto se selecciona del grupo que consiste de 1-amino-1,3,3,5,5-pentametilciclohexano, ...
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** NEVIRAPINA, HEMIDRATO  
**Descripción Específica:** HEMIDRATO DE NEVIRAPINA  
**Nombre Químico:** 11-ciclopropil-5,11-dihidro-4-metil-6H-pirido[3,2-b:2'.3'-e][1,4]diazepin-6-ona  
**Patente:** 221146  
**Vigencia:** 11-ago-2018  
**Aualidades:** último pago 28 de agosto de 2009, próximo pago agosto de 2014.  
**Titular:** BOEHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Composición farmacéutica, que consiste esencialmente de los siguientes constituyentes en las cantidades relativas especificado:

Constituyente	Intervalo de la cantidad (g/100 ml)
Hemidrato de nevirapina	0.1 – 50
Carbomero 934P, NF	0.17 – 0.22
Polisorbato 80, NF	0.01 – 0.2
Solución de sorbitol, USP	5 – 30
Sacarosa, NF	5 – 30
Metilparabene, NF	0.15 – 0.2
Propilparabene, NF	0.02 – 0.24
Hidróxido sódico, N.F.*	cs para pH 5.5 – 6.0
Agua Purificada, USP	Cs hasta 100.0 ml

\* solución preparada al 20%

**Observaciones:**

en donde el tamaño de las partículas de nevirapina está entre aproximadamente 1 y 150 micrómetros de diámetro.”.

TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

NO ES PRINCIPIO ACTIVO, COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE CONTIENE HEMIDRATO DE NEVIRAPINA EN COMBINACIÓN CON EXCIPIENTES EN CANTIDAD Y PROPORCIONES ESPECIFICADAS EN LA REIVINDICACIÓN 1 DE LA PATENTE 221146, Y CON UN TAMAÑO DE PARTÍCULAS ENTRE APROXIMADAMENTE 1 Y 150 MICRÓMETROS DE DIÁMETRO.

INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1368/2010.

**Nombre Genérico:** NILOTINIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 4-metil-N-[3-(4-metil-1H-imidazol-1-il)-5-(trifluorometil)fenil]-3-[[4-(piridin-3-il)pirimidin-2-il]amino]benzamida  
**Patente:** 257314  
**Vigencia:** 04-jul-2023  
**Aualidades:** último pago 23 de mayo de 2008, próximo pago julio de 2013  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 8. 4-metil-3-[[4-(3-piridil)-2-pirimidinil]amino].-N-[5-(4-metil-1H-imidazol-1-il)-3-(trifluorometil)fenil]benzamida o un N-óxido o sales farmacéuticamente aceptables del mismo.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.




---

**Nombre Genérico:** OFATUMUMAB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Inmunoglobulina G1, anti-(antígeno CD20 humano), dímero del disulfuro entre la cadena pesada y la cadena κ del anticuerpo monoclonal humano HuMax-CD20  
**Patente:** 281275  
**Vigencia:** 17-oct-2023  
**Anualidades:** último pago 24 de noviembre de 2010, próximo pago octubre de 2015.  
**Titular:** GENMAB A/S  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un anticuerpo monoclonal humano aislado que se une a un epítipo en CD20 humano, el cual no comprende ni requiere los residuos de aminoácidos alanina en posición 70 o prolina en posición 172. Reivindicación 3. El anticuerpo de conformidad con la reivindicación 2, en donde el anticuerpo es un anticuerpo IgG1.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXO GROUP LIMITED.  
 SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXOSMITHKLINE MEXICO, S.A. DE C.V.

---

**Nombre Genérico:** OLANZAPINA, FLUOXETINA  
**Descripción Específica:** OLANZAPINA, CLORHIDRATO DE FLUOXETINA  
**Nombre Químico:** OLANZAPINA: 2-Metil-4-(4-metil-1-piperazinil)-10H-tieno[2,3-b][1,5]benzodiazepina; FLUOXETINA: N-metil-γ-[4-(trifluorometil)fenoxi]bencenopropanamina  
**Patente:** 215474  
**Vigencia:** 09-sep-2017  
**Anualidades:** último pago 30 de julio de 2008, próximo pago septiembre de 2013.  
**Titular:** ELI LILLY AND COMPANY  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 22. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende un primer componente que es olanzapina y un segundo componente que es clorhidrato de fluoxetina.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE UN PRIMER COMPONENTE QUE ES OLANZAPINA Y UN SEGUNDO COMPONENTE QUE ES CLORHIDRATO DE FLUOXETINA.  
 LICENCIA A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE NULIDAD 2155/09-EPI-01-5.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

Nombre Genérico: OLODATEROL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 6-hidroxi-8-[(1R)-1-hidroxi-2-[[1-(4-metoxifenil)-2-metilpropan-2-il]amino]etil]-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-ona  
 Patente: 257495  
 Vigencia: 11-nov-2023  
 Anualidades: último pago 29 de mayo de 2008, próximo pago noviembre de 2013.  
 Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 18. El compuesto de fórmula 1, de conformidad con la reivindicación 6, caracterizado porque se selecciona de: (1) 6-hidroxi-8-{1-hidroxi-1-[2-(4-metoxifenil)-1,1-dimetiletilamino]etil]-4H-benzo[1,4]oxazin-3-ona;...  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

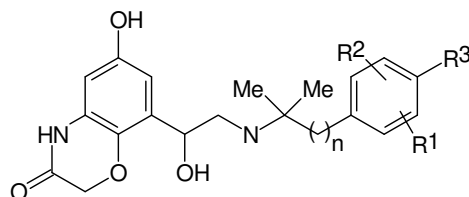
---

Nombre Genérico: OLODATEROL  
 Descripción Específica: ENANTIÓMERO R DE OLODATEROL  
 Nombre Químico: 6-hidroxi-8-[(1R)-1-hidroxi-2-[[1-(4-metoxifenil)-2-metilpropan-2-il]amino]etil]-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-ona  
 Patente: 283317  
 Vigencia: 11-nov-2023  
 Anualidades: último pago 25 de enero de 2011, próximo pago noviembre de 2016.  
 Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. R-6-Hidroxi-8-{1-hidroxi-2-[2-(4-metoxi-fenil)-1,1-dimetil-etilamino]-etil]-4H-benzo[1,4]oxazin-3-ona, o una sal de adición de ácido del mismo con un ácido farmacológicamente aceptable, o un solvato o hidrato del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO ENANTIÓMERO R.

---

Nombre Genérico: OLODATEROL, TIOTROPIO  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: OLODATEROL: 6-hidroxi-8-[(1R)-1-hidroxi-2-[[1-(4-metoxifenil)-2-metilpropan-2-il]amino]etil]-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-ona; TIOTROPIO: 1 $\alpha$ ,2 $\beta$ ,4 $\beta$ ,5 $\alpha$ ,7 $\beta$ )-7-[(hidroxidi-2-tienilacetil)oxi]-9,9-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo[3.3.1.0<sup>2,4</sup>]nonano.  
 Patente: 282732  
 Vigencia: 06-oct-2026  
 Anualidades: último pago 11 de enero de 2011, próximo pago octubre de 2016.  
 Titular: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una combinación de medicamento caracterizada porque contiene como una sustancia adicional activa, en adición a 6-hidroxi-8-(1-hidroxi-2-[2-(4-metoxifenil)-1,1-dimetil-etilamino]-etil]-4H-benzo[1,4]oxazin-3-ona, una sal de tiotropio 2, la relación molar de la sustancia activa 1 a 2 está en la relación de 1:1 a 10:1.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMBINACIÓN DE MEDICAMENTO CARACTERIZADA PORQUE CONTIENE COMO UNA SUSTANCIA ADICIONAL ACTIVA, EN ADICIÓN A OLODATEROL, UNA SAL DE TIOTROPIO 2, LA RELACIÓN MOLAR DE LA SUSTANCIA ACTIVA 1 A 2 ESTÁ EN LA RELACIÓN DE 1:1 A 10:1.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 729/2011

Nombre Genérico:	OLODATEROL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	6-hidroxi-8-[(1R)-1-hidroxi-2-[[1-(4-metoxifenil)-2-metilpropan-2-il]amino]etil]-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-ona
Patente:	273230
Vigencia:	18-abr-2025
Anualidades:	último pago 08 de enero de 2010, próximo pago abril de 2015.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Uso de compuestos de la fórmula general 1



Observaciones:	<p>Caracterizado porque n es 1; R<sup>1</sup> es hidrógeno, halógeno, ..., para la preparación de un medicamento para el tratamiento de enfermedades de las vías respiratorias, que se seleccionan del grupo consistente de enfermedades pulmonares obstructivas de diversas génesis, enfisema pulmonar de diversa génesis, enfermedades pulmonares restrictivas, enfermedades pulmonares intersticiales, fibrosis quística, bronquitis de diversa génesis, broncoectasis, SDRA (síndrome de dificultad respiratoria en adultos) y todas las formas del edema pulmonar.</p> <p>TIPO DE PATENTE: USO.</p> <p>NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE OLODATEROL PARA LA PREPARACIÓN DE UN MEDICAMENTO PARA EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES DE LAS VÍAS RESPIRATORIAS.</p> <p>INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 583/2011</p>
----------------	---

Nombre Genérico:	OMEPRAZOL
Descripción Específica:	SAL DE MAGNESIO DE OMEPRAZOL CON UN GRADO DE CRISTALINIDAD MAYOR DE 70%
Nombre Químico:	5-metoxi-2-[[[(4-metoxi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfinil]-1H-bencimidazol.
Patente:	197296
Vigencia:	08-jul-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	ASTRAZENECA AB
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una sal de magnesio de omeprazol, caracterizada porque tiene un grado de cristalinidad que es mayor de 70% determinado mediante difracción en polvos de rayos X. Reivindicación 4. La sal de magnesio de omeprazol de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque la densidad está entre 1.33 g/cm <sup>3</sup> y 1.35 g/cm <sup>3</sup> , determinado mediante el picnómetro de polvos.
Observaciones:	<p>TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE MAGNESIO CON UN GRADO DE CRISTALINIDAD MAYOR AL 70%.</p> <p>LIGENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOMBRE DE ASTRAZENECA S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 842/2004.</p>

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

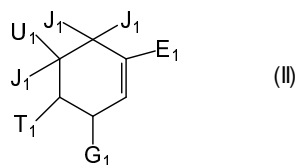
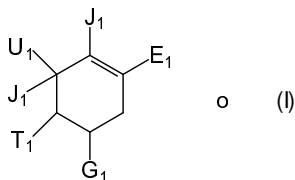
**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico:	OMEPRAZOL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	5-metoxi-2-[[[(4-metoxi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfinil]-1H]-bencimidazol.
Patente:	194930
Vigencia:	08-jul-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	ASTRAZENECA AB.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una formulación oral estable, caracterizada porque comprende: un núcleo que contiene una sal de magnesio de omeprazol, la sal teniendo más del 70% de cristalinidad determinada por difracción del polvo de rayos X; una capa de subrevestimiento; y una capa de revestimiento entérico, por lo que el espesor de la capa de revestimiento entérica no afecta la liberación de omeprazol en solución al valor de pH presente de manera predominante en el intestino delgado. Reivindicación 20. Una composición farmacéutica oral mejorada que contiene un núcleo de una sal de omeprazol con un subrevestimiento y un revestimiento entérico, caracterizada porque la mejora comprende una sal de omeprazol de magnesio que tiene más de 70% de cristalinidad determinada por difracción del polvo de rayos X.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE:COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN ORAL ESTABLE QUE CONTIENE UNA SAL DE MAGNESIO DE OMEPRAZOL. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1836/2004.

---

Nombre Genérico:	OSELTAMIVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Etil éster del ácido (3R,4R,5S)-4-(acetilamino)-5-amino-3-(1-etilpropoxi)-1-ciclohexen-1-carboxílico.
Patente:	201990
Vigencia:	26-feb-2016
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	GILEAD SCIENCES, INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición, caracterizada porque comprende un compuesto de fórmula (I) o (II):

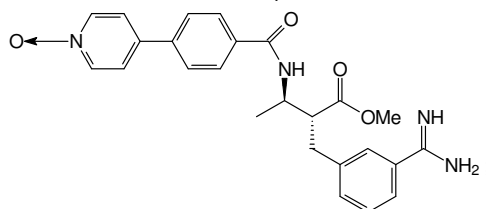


Observaciones:	<p>...</p> <p>TIPO DE PATENTE: composición farmacéutica.          NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE FÓRMULA (I) O (II).          LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE AG.          LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.          INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1374/2010.</p>
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** OTAMIXABÁN  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2R,3R)-2-(3-carbamimidoilbencil)-3-[[4-(1-oxidopiridin-4-il)benzoil]amino]butanato de metilo  
**Patente:** 218062  
**Vigencia:** 23-dic-2016  
**Anualidades:** último pago 15 de diciembre de 2008, próximo pago diciembre de 2013.  
**Titular:** AVENTIS PHARMACEUTICALS INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 24. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 11, que es:



**Observaciones:** O una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
**TIPO DE PATENTE:** PRINCIPIO ACTIVO.

**Nombre Genérico:** OXCARBAZEPINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 10,11-Dihidro-10-oxo-5H-dibenzo(b,f)azepina-5-carboxamida  
**Patente:** 224879  
**Vigencia:** 12-feb-2018  
**Anualidades:** último pago 25 de febrero de 2009, próximo pago febrero de 2014.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 9. Oxcarbazepina que tiene un tamaño de partículas promedio de aproximadamente 2 a 12 micras, de preferencia de 4 a 12 micras, más preferiblemente de 4 a 10 micras.  
**Observaciones:** **TIPO DE PATENTE:** PRINCIPIO ACTIVO CON UN TAMAÑO DE PARTÍCULAS PROMEDIO DE 2 A 12 MICRAS.

**Nombre Genérico:** PANOBINOSTAT  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2E)-N-hidroxi-3-[4-({[2-(2-metil-1H-indol-3-il)etil]amino}metil)fenil]proa-2-enamida.  
**Patente:** 256651  
**Vigencia:** 30-ago-2021  
**Anualidades:** último pago 25 de abril de 2008, próximo pago agosto de 2013.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 29. Un compuesto según la reivindicación 27, el cual es N-hidroxi-3-[4-[[[2-(2-metil-1H-indol-3-il)-etil]-amino]metil]fenil]-2E-2-propenamida o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma.  
**Observaciones:** **TIPO DE PATENTE:** PRINCIPIO ACTIVO.






---

**Nombre Genérico:** PARECOXIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** N-[[p-(5-metil-3-fenil-4-isoxazolil)fenil]propanamida  
**Patente:** 215536  
**Vigencia:** 11-abr-2017  
**Anualidades:** último pago 28 de abril de 2008, próximo pago abril de 2013.  
**Titular:** G.D. SEARLE LLC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 4. El compuesto de conformidad con la reivindicación 3, caracterizado además porque se selecciona de los compuestos y sus sales farmacéuticamente aceptables del grupo que consiste de: ...; N-[[4-(5metil-3-fenilisoaxazol-4-il)fenil]sulfonil]propanamida;...  
 Reivindicación 12. El compuesto de conformidad con la reivindicación 11, caracterizado además porque se selecciona de compuestos y sus sales farmacéuticamente aceptables del grupo que consiste de: ...; sal de sodio de N-[[4-(5metil-3-fenilisoaxazol-4-il)fenil]sulfonil]propanamida;...  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO Y SU SAL DE SODIO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

---

**Nombre Genérico:** PAROXETINA  
**Descripción Específica:** FORMAS ANHIDRAS A y C DEL CLORHIDRATO DE PAROXETINA CON PUNTO DE FUSIÓN DE 123 A 125°C  
**Nombre Químico:** (-)-trans-4R-(4'-fluorofenil)-3S-((3',4'-metilendioxfenoxi)metil)piperidina  
**Patente:** 198371  
**Vigencia:** 2-feb-2016  
**Anualidades:** último pago 18 de diciembre de 2009, próximo pago febrero de 2015.  
**Titular:** SMITHKLINE BEECHAM P.L.C.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Anhidrato de clorhidrato en forma A, caracterizado porque comprende las siguientes características: un punto de fusión de aproximadamente 123-125°C; bandas IR a aproximadamente 513, 538, 571, 592, 613, 665, 722, 761, 783, 806, 818, 839, 888, 906, 924, 947, 966, 982, 1006, 1034, 1068, 1091, 1134, 1194, 1221, 1248, 1286, 1340, 1387, 1493, 1513, 1562, 1604, 3402, y 3631 cm<sup>-1</sup>, endotérma máxima, medida a 10°C por minuto, de aproximadamente 126°C en una charola abierta y de aproximadamente 121°C en una charola cerrada; picos característicos del difractograma de rayos X a aproximadamente 6.6, 8.0, 11.2 y 13.1 grados 2 teta; picos característicos del espectro <sup>13</sup>C-NMR de estado sólido a aproximadamente 154.3, 149.3, 141.6, y 138.5 ppm.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO ANHIDRATO DE FORMA A y C.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

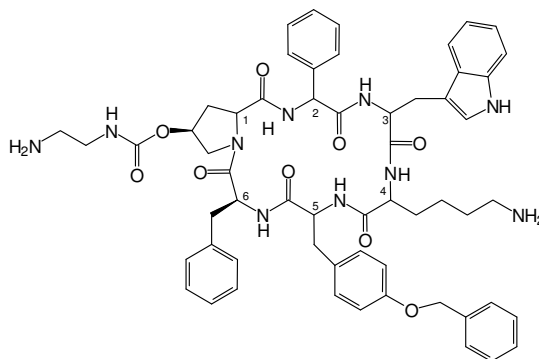
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	PAROXETINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(-)-trans-4R-(4'-fluorofenil)-3S-((3',4'-metilendioxi)fenoxi)metil)piperidina
Patente:	222062
Vigencia:	19-jul-2016
A anualidades:	último pago 29 de julio de 2009, próximo pago julio de 2014
Titular:	SMITHKLINE BEECHAM P.L.C.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una formulación de liberación controlada y de liberación retardada que está adaptada o destinada para administración oral y la cual contiene el inhibidor de la reabsorción de serotonina (SSRI) paroxetina. Reivindicación 4. La formulación de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 y 2, caracterizada además porque es un sistema para la liberación controlada de una sustancia activa que es el SSRI, que comprende (a) un depósito-núcleo que comprende una actividad efectiva de la sustancia activa y que tiene forma geométrica definida, y (b) un soporte-plataforma aplicado a dicho depósito-núcleo, en donde dicho depósito-núcleo contiene por lo menos la sustancia activa, y por lo menos un miembro seleccionado del grupo que consiste de (1) un material polimérico que se hincha al contacto con agua o líquidos acuosos, y un material polimérico gelificable, en donde la relación de dicho material polimérico hinchable a dicho material polimérico gelificable está en la escala de 1:9 a 9:1, y (2) un material polimérico individual que tiene propiedades tanto de hinchamiento como de gelificación, y en donde el soporte-plataforma es un soporte elástico, aplicado a dicho depósito-núcleo y sigue cambios debidos a la hidratación del depósito-núcleo y es lentamente soluble y/o lentamente gelificable en fluidos acuosos.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN DE LIBERACIÓN CONTROLADA Y DE LIBERACIÓN RETARDADA QUE ESTÁ ADAPTADA O DESTINADA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL Y LA CUAL CONTIENE EL INHIBIDOR DE LA REABSORCIÓN DE SEROTONINA (SSRI) PAROXETINA. LA PUBLICACIÓN DE LA PATENTE 222062 NO LE CONFIERE DERECHOS EXCLUSIVOS A SU TITULAR SOBRE OTRAS POSIBLES PATENTES QUE PROTEJAN OTRAS COMPOSICIONES FARMACÉUTICAS CUYO COMPUESTO, SUSTANCIA, INGREDIENTE O PRINCIPIO ACTIVO SEA LA PAROXETINA, POR LO QUE LA PUBLICACIÓN DE LA PATENTE NO IMPIDE POR SI MISMA QUE TERCEROS DISTINTOS AL TITULAR DE DICHA PATENTE, PUEDAN FABRICAR O COMERCIALIZAR MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS QUE CONTENGAN PAROXETINA, SIEMPRE Y CUANDO NO SE TRATE DE MEDICAMENTOS A BASE DE UNA FORMULACIÓN DE LIBERACIÓN CONTROLADA Y DE LIBERACIÓN RETARDADA QUE ESTA ADAPTADA O DESTINADA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE NULIDAD 19440/06-17-04-5.

---

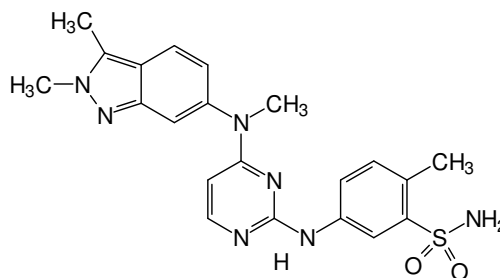
Nombre Genérico:	PASIREOTIDA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Ciclo[-(4R)-4-[[[2-aminoetil]carbamoil]oxi]-L-prolil-(2S)-2-fenilglicil-D-triptofil-L-lisil-O-bencil-L-tirosil-L-fenilalanil-]
Patente:	258151
Vigencia:	30-jul-2021
A anualidades:	último pago 24 de junio de 2008, próximo pago julio de 2013
Titular:	NOVARTIS AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un compuesto de fórmula



Uno de los grupos amino estando opcionalmente en forma protegida, o una sal o complejo del mismo.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico:	PAZOPANIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	5-({4-[(2,3-dimetil-2H-indazol-6-il)metilamino]pirimidin-2-il}amino)-2-metilbencenosulfonamida
Patente:	244882
Vigencia:	19-dic-2021
A anualidades:	último pago 11 de abril de 2007, próximo pago diciembre de 2012.
Titular:	GLAXOSMITHKLINE LLC
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un compuesto de la fórmula



Observaciones: o una sal del mismo.  
TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXOSMITHKLINE MEXICO, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

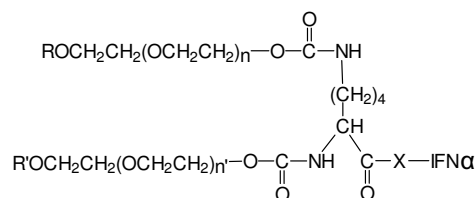
---

Nombre Genérico: PEGFILGRASTIM  
Descripción Específica: FACTOR DE ESTIMULACIÓN DE COLONIAS DE GRANULOCITOS (G-CSF) MONOPEGILADO  
Nombre Químico: Factor de estimulación de colonias de granulocitos  
Patente: 205205  
Vigencia: 08-feb-2015  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: AMGEN INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una preparación esencialmente homogénea de G-CSF monopegilado N-terminalmente o un análogo del mismo, opcionalmente en un diluyente, vehículo o adyuvante farmacéuticamente aceptable. Reivindicación 7. Una preparación esencialmente homogénea de G-CSF monopegilado N-terminalmente, en donde (a) el G-CSF tiene la secuencia de aminoácidos identificada en SEQ ID No. 1; (b) el G-CSF es monopegilado con una fracción de polietilenglicol con un peso molecular de aproximadamente 12kDa.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO MONOPEGILADO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: PEGINTERFERON ALFA  
Descripción Específica: PEGINTERFERÓN ALFA 2a, PEGINTERFERÓN ALFA 2b, PEGINTERFERÓN ALFA 2c, PEGINTERFERÓN DE CONSENSO  
Nombre Químico:  
Patente: 213007  
Vigencia: 24-mar-2019  
Anualidades: último pago 25 de febrero de 2008, próximo pago marzo de 2013.  
Titular: SCHERING CORPORATION  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una formulación, caracterizada porque comprende conjugados de PEG-interferón alfa, un regulador de pH, un estabilizador, un crioprotector, y un solvente, en donde dicho regulador de pH es fosfato de sodio, dicho estabilizador es un poli(oxi-1,2-estano-diilo), dicho crioprotector es sacarosa y dicho solvente es agua. Reivindicación 6.- La formulación de conformidad con la reivindicación 5, caracterizada además porque dichas moléculas de interferón alfa se seleccionan del grupo que consiste de interferón alfa-2<sup>a</sup>, interferón alfa-2b, interferón alfa-2c e interferón de consenso.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: composición farmacéutica.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA FORMULACIÓN, CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE CONJUGADOS DE PEG-INTERFERÓN ALFA (2a, 2b, 2c o interferón de consenso), UN REGULADOR DE PH, UN ESTABILIZADOR, UN CRIOPROTECTOR, Y UN SOLVENTE, EN DONDE DICHO REGULADOR DE PH ES FOSFATO DE SODIO, DICHO ESTABILIZADOR ES UN POLI(OXI-1,2-ESTANODIULO), DICHO CRIOPROTECTOR ES SACAROSA Y DICHO SOLVENTE ES AGUA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SCHERING-PLOUGH (IRELAND) COMPANY. SUBLICENCI DE EXPLOTACIÓN A UNDRÁ, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE NULIDAD 570/09-EPI-01-3.

Nombre Genérico:	PEGINTERFERÓN ALFA 2 <sup>a</sup>
Descripción Específica:	CONJUGADO DE INTERFERÓN $\alpha$ CON UNIDADES DE POLIETILÉNGLICOL CON UN PESO MOLECULAR COMPRENDIDO ENTRE 26,000 A 66,000 DALTONS
Nombre Químico:	
Patente:	222992
Vigencia:	30-may-2017
Anualidades:	último pago 30 de abril de 2009, próximo pago mayo de 2014.
Titular:	F. HOFFMANN-LA ROCHE AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un conjugado de interferón $\alpha$ pegilado fisiológicamente activo que tiene la fórmula:



caracterizado porque R y R' son independientemente alquilo de 1 a 6 átomos de carbono, X es O ó NH; n y n' son números enteros cuya suma es de desde 600 a 1500; y el peso molecular promedio de las unidades de polietilenglicol en el conjugado es de 26,000 daltons a 66,000 daltons.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO CONJUGADO DE INTERFERÓN $\alpha$ CON UNIDADES DE POLIETILÉNGLICOL CON UN PESO MOLECULAR COMPRENDIDO ENTRE 26,000 A 66,000 DALTONS. LICENCIA A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 61/2004.
----------------	--

Nombre Genérico:	PEGINTERFERÓN ALFA-2B (12KD)
Descripción Específica:	PEG <sub>12000</sub> -INTERFERON ALFA 2B
Nombre Químico:	Diestéres del monocarboxiinterferón alfa-2b con éter monometílico de polietilenglicol
Patente:	214898
Vigencia:	28-abr-2018
Anualidades:	último pago 29 de abril de 2008, próximo pago abril de 2013.
Titular:	SCHERING CORPORATION
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. El uso de PEG <sub>12000</sub> - IFN alfa 2b para preparar un medicamento para tratar una infección viral de hepatitis C en un mamífero, en donde dicho medicamento es administrable en una cantidad de aproximadamente 0.25 $\mu\text{g}/\text{Kg}$ a 2.5 $\mu\text{g}/\text{Kg}$ de PEG <sub>12000</sub> - IFN alfa 2b en una o dos dosis por semana.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE:USO. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE PEG <sub>12000</sub> - IFN ALFA 2B PARA PREPARAR UN MEDICAMENTO PARA TRATAR UNA INFECCIÓN VIRAL DE HEPATITIS C. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SCHERING-PLOUGH (IRELAND) COMPANY. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A UNDRÁ, S.A.A DE C.V. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1248/2004.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

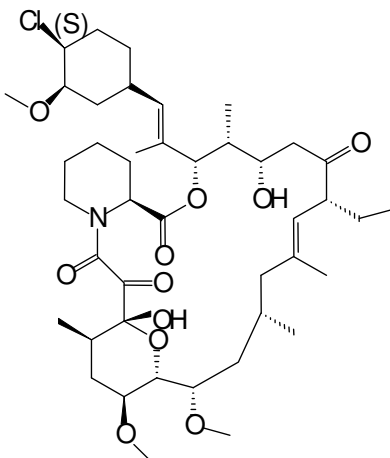
Nombre Genérico: PEMETREXED  
Descripción Específica: FORMA CRISTALINA DE HEPTAHIDRATO DE PEMETREXED  
Nombre Químico: Ácido N-[4-[2-(2-amino-4,7-dihidro-4-oxo-1H-pirrol[2,3-d]pirimidin-5-il)etil]benzoil]-L-glutámico  
Patente: 227084  
Vigencia: 12-feb-2021  
Anualidades: último pago 17 de diciembre de 2009, próximo pago febrero de 2014.  
Titular: ELI LILLY AND COMPANY  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una forma cristalina hidrato de la sal del ácido N-[4-[2-(2-amino-4,7-dihidro-4-oxo-3H-pirrol[2,3-d]pirimidin-5-il)etil]benzoil]-L-glutámico de disodio ("forma cristalina del heptahidrato"), que tiene un patrón de difracción de rayos X, caracterizada porque comprende los siguientes picos que corresponden a la separación d: 7.78 ±0.04 Å cuando se obtiene 22±2°C y un % de humedad relativa ambiental de una fuente de radicación de cobre.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO FORMA CRISTALINA DE HEPTAHIDRATO DE PEMETREXED.

---

Nombre Genérico: PERINDOPRIL  
Descripción Específica: PERINDOPRIL ARGININA  
Nombre Químico: ácido (2S,3aS,7aS)-1-[(2S)-2-[[[(1S)-1-(etoxicarbonil)butil]amino]-1-oxoperopil]octahidro-1H-idol-2-carboxílico  
Patente: 234071  
Vigencia: 18-mar-2023  
Anualidades: último pago 23 de febrero de 2011, próximo pago marzo de 2016.  
Titular: LES LABORATOIRES SERVIER  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. La sal de arginina de perindopril y sus hidratos.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE ARGININA.

---

Nombre Genérico:	PIMECROLIMUS
Descripción Específica:	PIMECROLIMUS EN FORMA CRISTALINA
Nombre Químico:	(3S,4R,5S,8R,9E,12S,14S,15R,16S,18R,19R,26aS)-3-[(1E)-2-[(1R,3R,4S)-4-cloro-3-metoxiciclohexil]-1-metiletetil]-8-etil-5,6,8,11,12,13,14,15,16,17,18,19,24,25,26,26a-hexadecahidro-5,19-dihidroxi-14,16-dimetoxi-4,10,12,18-tetrametil-15,19-epoxi-3H-pirido[2,1-c][1,4]oxaazacitricosin-1,7,20,21(4H,23H)-tetrona; 33-epi-cloro-33-desoxiascomicina.
Patente:	215873
Vigencia:	26-jun-2018
Anualidades:	último pago 27 de junio de 2008, próximo pago junio de 2013.
Titular:	NOVARTIS AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. El compuesto de la fórmula I:



Observaciones:	o una forma tautomérica o solvatada del mismo, en forma cristalina. TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico:	PIOGLITAZONA Y METFORMINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Pioglitazona: 5-[[4-[2-(5-Etil-2-piridinil)-etoxi]fenil]metil]-2,4-tiazolidindiona; Meformina: 1,1-dimetibiguanidina.
Patente:	246535
Vigencia:	19-jun-2016
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Composición farmacéutica, caracterizada porque comprende un mejorador de la sensibilidad a la insulina seleccionado de pioglitazona, 5-[[4-[2-(metil-2-piridilamino)etoxi]fenil]metil]-2,4-tiazolidindiona o un sal del mismo farmacológicamente aceptable en combinación con metformina.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA, CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE PIOGLITAZONA, 5-[[4-[2-(METIL-2-PIRIDILAMINO)ETOXI]FENIL]METIL]-2,4-TIAZOLIDINDIONA O UN SAL DEL MISMO FARMACOLÓGICAMENTE ACEPTABLE EN COMBINACIÓN CON METFORMINA. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1520/2007.

---



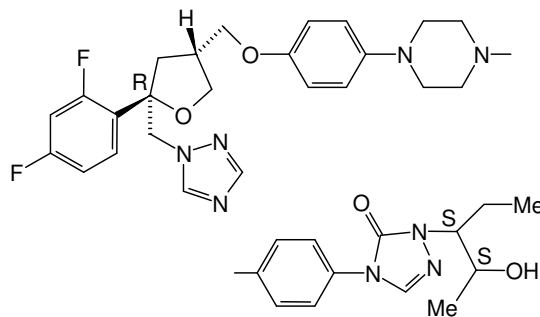


Nombre Genérico:	PIOGLITAZONA Y METFORMINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	PIOGLITAZONA: 5-[[4-[2-(5-Etil-2-piridinil)-etoxi]fenil]metil]-2,4-tiazolidindiona; MEFORMINA: 1,1-dimetibiguanidina.
Patente:	265857
Vigencia:	06-oct-2023
Anualidades:	último pago 08 de abril de 2009, próximo pago octubre de 2014.
Titular:	TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una preparación sólida que tiene una fase en donde una pioglitazona o una sal de la misma y una biguanida que tiene una proporción de mediana de tamaño de la misma respecto a la mediana de tamaño de la pioglitazona o sal de la misma de 0.5 a 15 está dispersado uniformemente, y también está comprendido un aditivo en la misma, en donde la pioglitazona o una sal de la misma tiene una mediana de tamaño de 1-25 $\mu\text{m}$ y la biguanida tiene una mediana de tamaño de 10-100 $\mu\text{m}$ , y el aditivo se selecciona del grupo que consiste de excipiente, desintegrante, aglutinante, lubricante, agente colorante, agente para ajustar el pH, tensioactivo, estabilizante, estimulante, sabor y fluidizante. Reivindicación 2. La preparación sólida de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada porque la biguanida es clorhidrato de metformina.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. PREPARACIÓN SÓLIDA QUE TIENE UNA FASE EN DONDE UNA PIOGLITAZONA O UNA SAL DE LA MISMA Y CLORHIDRATO DE METFORMINA QUE TIENE UNA PROPORCIÓN DE MEDIANA DE TAMAÑO DE LA MISMA RESPECTO A LA MEDIANA DE TAMAÑO DE LA PIOGLITAZONA O SAL DE LA MISMA DE 0.5 A 15 ESTÁ DISPERSADO UNIFORMEMENTE, Y TAMBIÉN ESTÁ COMPRENDIDO UN ADITIVO EN LA MISMA, EN DONDE LA PIOGLITAZONA O UNA SAL DE LA MISMA TIENE UNA MEDIANA DE TAMAÑO DE 1-25 $\mu\text{m}$ Y EL CLORHIDRATO DE METFORMINA TIENE UNA MEDIANA DE TAMAÑO DE 10-100 $\mu\text{m}$ , Y EL ADITIVO SE SELECCIONA DEL GRUPO QUE CONSISTE DE EXCIPIENTE, DESINTEGRANTE, AGLUTINANTE, LUBRICANTE, AGENTE COLORANTE, AGENTE PARA AJUSTAR EL PH, TENSIOACTIVO, ESTABILIZANTE, ESTIMULANTE, SABOR Y FLUIDIZANTE. INCLUSION EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1861/2009.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	POSACONAZOL
Descripción Específica:	2,5-anhidro-1,3,4-trideoxi-2-C-(2,4-difluorofenil)-4-[[4-[4-[1-[(1S,2S)-1-etil-2-hidroxiopropil]-1,5-dihidro-5-oxo-4H-1,2,4-triazol-4-il]fenil]-1-piperazinil]fenoxi]-metil]-1-(1H-1,2,4-triazol-1-il)-D-treo-pentitol; (3R,cis)-4-[4-[4-[5-(2,4-difluorofenil)-5-(1,2,4-triazol-1-ilmetil)tetrahidrofuran-3-ilmetoxi]-fenil]piperazin-1-il]fenil]-2-[1(S)-etil-2(S)-hidroxipropil]-3,4-dihidro-2H-1,2,4-triazol-3-ona
Nombre Químico:	
Patente:	196272
Vigencia:	16-dic-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	SCHERING CORPORATION
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un compuesto representado por la fórmula



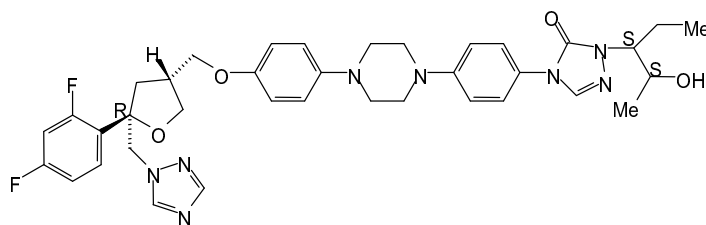
o un grupo éster del mismo convertible in vivo en OH; o su sal farmacéuticamente aceptable.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico:	POMALIDOMIDA
Descripción Específica:	4-amino-2-[(3RS)-2,6-dioxopiperidin-3-il]-2H-isoindol-1,3-diona.
Nombre Químico:	
Patente:	223770
Vigencia:	28-may-2018
Anualidades:	último pago 28 de mayo de 2009, próximo pago mayo de 2014
Titular:	CELGENE CORPORATION
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 3. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1, el cual es..., 1,3-dioxo-(2,6-dioxopiperidin-3-il)-4-aminoisoindolina;....
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASOFARMA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: POMALIDOMIDA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-amino-2-[(3RS)-2,6-dioxopiperidin-3-il]-2H-isoindol-1,3-diona.  
 Patente: 241247  
 Vigencia: 28-may-2018  
 Anualidades: último pago 25 de mayo de 2011, próximo pago mayo de 2016  
 Titular: CELGENE CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 18. "Markush". Reivindicación 24. El isómero óptico de la reivindicación 18, el cual es (R)-1,3-dioxo-2-(2,6-dioxopiperidin-3-il)-4-aminoisoindolina ó (S)-1,3-dioxo-2-(2,6-dioxopiperidin-3-il)-4-aminoisoindolina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: POSACONAZOL (POLIMORFO I CRISTALINO)  
 Descripción Específica: POLIMORFO I CRISTALINO  
 Nombre Químico: 2,5-anhidro-1,3,4-trideoxi-2-C-(2,4-difluorofenil)-4-[[4-[4-[1-[(1S,2S)-1-etil-2-hidroxiopropil]-1,5-dihidro-5-oxo-4H-1,2,4-triazol-4-il]fenil]-1-piperazinil]fenoxi]-metil]-1-(1H-1,2,4-triazol-1-il)-D-treo-pentitol; (3R,cis)-4-[4-[4-[5-(2,4-difluorofenil)-5-(1,2,4-triazol-1-ilmetil)]tetrahidrofuran-3-ilmetoxi]-fenil]piperazin-1-il]fenil]-2-[1(S)-etil-2(S)-hidroxipropil]-3,4-dihidro-2H-1,2,4-triazol-3-ona  
 Patente: 225999  
 Vigencia: 05-oct-2018  
 Anualidades: último pago 30 de septiembre de 2010, próximo pago octubre de 2015  
 Titular: SCHERING CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una forma I del polimorfo cristalino de (-)-4-[4-[4-[[(2R-cis)-5-(2,4-difluorofenil)]tetrahidro-5-(1H-1,2,4-triazol-1-il-metil) furan-3-il]metoxi]fenil]-1-piperazinil]fenil]-2,4-dihidro-2-[(S)-1-etil-2(S)-hidroxipropil]-3H-1,2,4-triazol-3-ona representada por la fórmula I



caracterizada porque presenta el siguiente patrón de refracción de polvo de rayos X expresado en términos de espaciamento "d" ( $\pm 0.04$ ) e intensidades relativas ("IR"), respectivamente de: 6.10, media; 4.63, media; 4.10, débil; 3.69, débil; 3.05, débil.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA DEL POLIMORFO I CRISTALINO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: PRASUGREL  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Acetato de 5-[(1RS)-2-ciclopropil-1-(2-fluorofenil)-2-oxoetil]-4,5,6,7-tetrahidrotieno[3,2-c]piridin-2-ilo  
Patente: 192564  
Vigencia: 09-sep-2012  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: DAIICHI SANKYO COMPANY, LIMITED  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 25. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque es 2-acetoxi-5-( $\alpha$ -ciclopropilcarbonil-2-fluorobencil)-4,5,6,7-tetrahidrotieno[3,2-c]piridina o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY AND COMPANY.  
SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: PRASUGREL, (CLORHIDRATO, MALEATO)  
Descripción Específica: CLORHIDRATO Y MALEATO DE PRASUGREL  
Nombre Químico: Acetato de 5-[(1RS)-2-ciclopropil-1-(2-fluorofenil)-2-oxoetil]-4,5,6,7-tetrahidrotieno[3,2-c]piridin-2-ilo  
Patente: 233998  
Vigencia: 03-jul-2021  
Anualidades: último pago 29 de julio de 2011, próximo pago julio de 2016.  
Titular: DAIICHI SANKYO COMPANY, LIMITED  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Clorhidrato de 2-acetoxi-5-( $\alpha$ -ciclopropilcarbonil-2-fluorobencil)-4,5,6,7-tetrahidrotieno[3,2-c]piridina. Reivindicación 2. Maleato de de 2-acetoxi-5-( $\alpha$ -ciclopropilcarbonil-2-fluorobencil)-4,5,6,7-tetrahidrotieno[3,2-c]piridina.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE CLORHIDRATO Y MALEATO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY AND COMPANY.  
SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

---




---

**Nombre Genérico:** PREGABALINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Ácido (S)-(+)-4-amino-3-(2-metilpropil)butanóico  
**Patente:** 215885  
**Vigencia:** 20-may-2013  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** NORTHWESTERN UNIVERSITY  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 2. El S-(+)-4-amino-3-(2-metilpropil) ácido butanóico, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A WARNER-LAMBERT COMPANY LLC, RESOLUCIÓN 823/2004. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 824/2004. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PHARMACIA & UPJOHN, S.A. DE C.V.

---

**Nombre Genérico:** PROPOFOL  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 2,6-bis(1-metiletil)fenol  
**Patente:** 209419  
**Vigencia:** 17-mar-2015  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
**Titular:** ASTRAZENECA UK LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica estéril para administración parenteral la cual comprende una emulsión aceite-agua en la cual propofol disuelto en un solvente inmisible con agua, se emulsifica con agua y se estabiliza por medio de un surfactante, y la cual comprende además una cantidad de edetato suficiente para impedir un incremento de no más de 10 veces el crecimiento de cada uno de Staphylococcus aureus ATCC 6538, Escherichia coli ATCC 8739, Pseudomonas aeruginosa ATCC 9027 y Candida Albicans ATCC 10231 por lo menos durante 24 horas medido por medio de una prueba en donde una suspensión lavada de cada organismo se adiciona a una alícuota separada de la composición a aproximadamente 50 unidades formadoras de colonias por ml a una temperatura en el rango de 20-25°C, después de lo cual las alícuotas se incuban a 20-25°C y son probadas para cuentas viables del organismo después de 24 horas, la cantidad de edetato no es mayor al 0.1% por peso de la composición.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA ESTÉRIL PARA ADMINISTRACIÓN PARENTERAL LA CUAL COMPRENDE UNA EMULSIÓN ACEITE-AGUA EN LA CUAL PROPOFOL DISUELTO EN UN SOLVENTE INMISCIBLE CON AGUA, SE EMULSIFICA CON AGUA Y SE ESTABILIZA POR MEDIO DE UN SURFACTANTE, Y LA CUAL COMPRENDE ADEMÁS UNA CANTIDAD DE EDETATO.  
 INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1772/2009.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

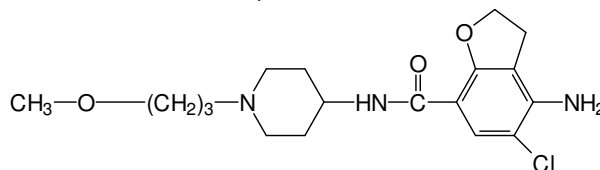
PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	PROPOFOL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	2,6-bis(1-metiletil)fenol
Patente:	255660
Vigencia:	17-mar-2015
Anualidades:	último pago 26 de marzo de 2008, próximo pago marzo de 2013.
Titular:	ASTRAZENECA UK LIMITED
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Método para limitar el potencial de crecimiento microbiano en una composición farmacéutica estéril para administración parenteral que comprende el uso de edetato en una emulsión de aceite en agua en la cual el propofol, disuelto en un solvente inmiscible en agua, se emulsifica con agua y se estabiliza por medio de un agente activo en superficie, en el cual la cantidad de edetato es suficiente para evitar el crecimiento importante de microorganismos durante por lo menos 24 horas luego de la contaminación extrínseca accidental..
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: USO. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. MÉTODO PARA LIMITAR EL POTENCIAL DE CRECIMIENTO MICROBIANO EN UNA COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA ESTÉRIL PARA ADMINISTRACIÓN PARENTERAL QUE COMPRENDE EL USO DE EDETATO EN UNA EMULSIÓN DE ACEITE EN AGUA EN LA CUAL EL PROPOFOL, DISUELTO EN UN SOLVENTE INMISCIBLE EN AGUA, SE EMULSIFICA CON AGUA Y SE ESTABILIZA POR MEDIO DE UN AGENTE ACTIVO EN SUPERFICIE, EN EL CUAL LA CANTIDAD DE EDETATO ES SUFICIENTE PARA EVITAR EL CRECIMIENTO IMPORTANTE DE MICROORGANISMOS DURANTE POR LO MENOS 24 HORAS LUEGO DE LA CONTAMINACIÓN EXTRÍNSECA ACCIDENTAL. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1570/2009.

---

Nombre Genérico: PRUCALOPRIDA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-amino-5-cloro-N-[1-(3-metoxipropil)piperidin-4-il]-2,3-dihidro-1-benzofuran-7-carboxamida  
 Patente: 202392  
 Vigencia: 16-nov-2015  
 Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de fórmula



Observaciones: o una sal ácida de adición farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 Reivindicación 2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque el compuesto es monoclóridrato de 4-amino-5-cloro-2,3-dihidro-N-[1-(3-metoxipropil)-4-piperidinil]-7-benzofurancarboxamida.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: QUETIAPINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 2-[2-(4-dibenzo[b,f][1,4]tiazepin-11-il-1-piperazinil)etoxi]etanol  
 Patente: 213171  
 Vigencia: 27-may-2017  
 Aualidades: último pago 28 de abril de 2008, próximo pago mayo de 2013  
 Titular: ASTRAZENECA UK LIMITED  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una formulación de liberación sostenida, caracterizada porque comprende un agente gelificante y 11-[4-[2-(2-hidroxietoxi)etil]-1-piperazinil]dibenzo[b,f][1,4]tiazepina o una sal del mismo farmacéuticamente aceptable, junto con uno o más excipientes farmacéuticamente aceptables.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN DE LIBERACIÓN SOSTENIDA, CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE UN AGENTE GELIFICANTE Y QUETIAPINA O UNA SAL DEL MISMO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE, JUNTO CON UNO O MÁS EXCIPIENTES FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLES.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1238/2010.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

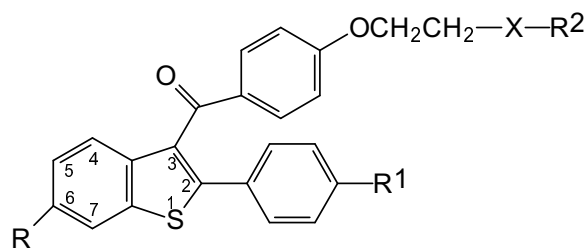
PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: RALOXIFENO  
 Descripción Específica: CLORHIDRATO CRISTALINO DE RALOXIFENO  
 Nombre Químico: [6-Hidroxi-2-(4-hidroxifenil)-benzo[b]tien-3-il][4-[2-(1-piperidinil) etoxi]fenil] metanona  
 Patente: 194909  
 Vigencia: 15-sep-2015  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: ELI LILLY AND COMPANY  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Clorhidrato de 6-hidroxi-2-(4-hidroxifenil)-3-[4-(2-piperidinoetoxi)benzoil]benzo[b]tiofeno cristalino no solvatado, caracterizado porque tiene substancialmente el siguiente patrón de difracción de rayos X obtenido con radiación de cobre:.....  
 Reivindicación 13. El compuesto, caracterizado porque es el hemisolvato de 1,2-dicloroetano de clorhidrato de 6-hidroxi-2-(4-hidroxifenil)-3-[4-(piperidinoetoxi)-benzoil]benzo[b]tiofeno.  
 Reivindicación 16. El compuesto, caracterizado porque es el hemisolvato de 1,2,3-tricloropropano de clorhidrato de 6-hidroxi-2-(4-hidroxifenil)-3-[4-(piperidinoetoxi)-benzoil]benzo[b]tiofeno.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, CLORHIDRATO CRISTALINO CON PATRON DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECIFICO Y HEMISOLVATOS DEL MISMO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: RALOXIFENO  
 Descripción Específica: RALOXIFENO CON TAMAÑO DE PARTÍCULA ESPECÍFICO.  
 Nombre Químico: [6-Hidroxi-2-(4-hidroxifenil)-benzo[b]tien-3-il][4-[2-(1-piperidinil) etoxi]fenil] metanona  
 Patente: 212441  
 Vigencia: 20-mar-2017  
 Anualidades: último pago 31 de enero de 2008, próximo pago marzo de 2013.  
 Titular: ELI LILLY AND COMPANY  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de la fórmula I  
  
 Y sales y solvatos farmacéuticamente aceptables del mismo, caracterizado porque el compuesto está en forma de partículas, las partículas tienen un tamaño de partícula promedio de menos de aproximadamente 25 micras, al menos aproximadamente 90% de las partículas tienen un tamaño de menos de aproximadamente 50 micras.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO CON UN TAMAÑO DE PARTÍCULA ESPECÍFICO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MEXICO, S.A. DE C.V.



Nombre Genérico:	RALOXIFENO, ESTRÓGENO
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	[6-Hidroxi-2-(4-hidroxifenil)-benzo[b]tien-3-il][4-[2-(1-piperidinil)etoxi]fenil] metanona
Patente:	188784
Vigencia:	22-jul-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ELI LILLY AND COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 36. Una formulación farmacéutica caracterizada porque comprende una cantidad efectiva de un compuesto de fórmula I



(I)

caracterizado porque

X es un enlace, CH<sub>2</sub>, o CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>;R y R<sup>1</sup>, independientemente, son hidrógeno, hidroxilo, alcoxi C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, aciloxi C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, alcoxi (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-aciloxi C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>, ariloxi sustituido con R<sup>5</sup>, aroiloxi sustituido con R<sup>3</sup>, carboniloxi sustituido con R<sup>4</sup>, cloro o bromo;R<sup>2</sup> es un anillo heterocíclico que se selecciona del grupo que consiste de pirrolidino, piperidino o hexametenimino;R<sup>3</sup> es alquilo C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, alcoxi C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, hidrógeno o halo;

y

R<sup>4</sup> es alcoxi C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> o ariloxi; o

una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; estrógeno, y un portador farmacéuticamente aceptable.

Observaciones:

TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN FARMACÉUTICA QUE COMPRENDE RALOXIFENO, ESTRÓGENO Y UN PORTADOR FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MEXICO, S.A. DE C.V.

INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1025/2011

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	RALTEGRAVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-[(4-fluorofenil)metil]-5-hidroxi-1-metil-2-[2-(5-metil-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-il]-6-oxo-1,6-dihidropirimidina-4-carboxamida
Patente:	250686
Vigencia:	21-oct-2022
Anualidades:	último pago 23 de octubre de 2007, próximo pago octubre de 2012
Titular:	ISTITUTO DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE P. ANGELETTI SPA
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 33. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque dicho compuesto es: N-(4-fluorobencil)-5-hidroxi-1-metil-2-(1-metil-1-[(5-metil-1,3,4-oxadiazol-2-il)carbonil]amino)-etil-6-oxo-1,6-dihidropirimidina-4-carboxamida, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

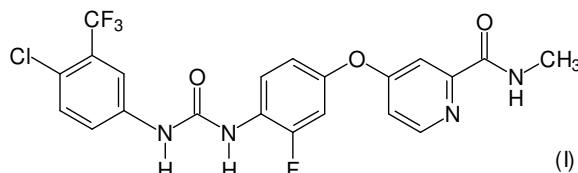
Nombre Genérico:	RANIBIZUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	inmunoglobulina G1, anti-(factor de crecimiento endotelial vascular humano) fragmento Fab (cadena $\gamma$ 1 del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón rhuFAB V2), disulfuro con la cadena $\kappa$ del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón rhuFAB V2
Patente:	232447
Vigencia:	03-abr-2018
Anualidades:	último pago 29 de abril de 2010, próximo pago abril de 2015
Titular:	GENENTECH, INC.
Reivindicaciones:	<p>Reivindicación 1. Un anticuerpo de factor de crecimiento endotelial anti-vascular humanizado que inhibe angiogénesis inducida por VEGF in vivo, y/o una VEGF humano con un valor de <math>K_d</math> no mayor de <math>1 \times 10^{-8}</math> M y/o tiene un valor ED50 no mayor de 5nM para inhibir la proliferación inducida por VEGF de células endoteliales in vitro; el anticuerpo tiene un dominio variable de cadena pesada que comprende las regiones de armazón de consenso del subgrupo III de cadena pesada humana como se muestra en SEQ ID NO: 11 y regiones hipervariables CDRH1, CDRH2 y CDH3 que tiene las siguientes secuencias de aminoácidos:</p> <p>CDRH1: <math>G Y X_1 X_2 X_3 X_4 Y G K_5 N</math> (SEQ ID NO: 117), en donde <math>X_1</math> es D, T o E, <math>X_2</math> es F, W o Y, <math>X_3</math> es T, Q, G o S, <math>X_4</math> es h O n Y <math>X_5</math> es M o I;</p> <p>CDRH2: <math>W I N T X_1 T G E P T Y A A D F K R</math> (SEQ ID NO: 118), en donde <math>X_1</math> es Y o W; y</p> <p>CDRH3: <math>Y P X_1 Y X_2 X_3 X_4 X_5 H W Y F D V</math> (SEQ ID NO: 119) en donde <math>X_1</math> es H o Y, <math>X_2</math> es Y, R, K, I, T, E o W, <math>X_3</math> es G, N, A, D, Q, E, T, K o S, <math>X_4</math> es S, T, K, Q, N, R, A, E o G y <math>X_5</math> es S o G;</p> <p>y que tiene un dominio variable de cadena ligera que comprende las regiones de armazón de consenso del subgrupo I de cadena ligera kappa humana como se muestra en SEQ ID NO: 12 y regiones hipervariables CDRL1, CRL2 y CDL3, que tienen las siguientes secuencias de aminoácidos:</p> <p>CDRL1: <math>X_1 A X_2 X_3 X_4 X_5 S N Y L N</math> (SEQ ID NO: 121), en donde <math>X_1</math> es R o S, <math>X_2</math> es S o N, <math>X_3</math> es Q o E, <math>X_4</math> es Q o D y <math>X_5</math> es I o L;</p> <p>CDRL2: <math>F T S S L H S</math> (SEQ ID NO: 122);</p> <p>CDRHL: <math>Q Q Y S X_1 X_2 P W T</math> (SEQ ID NO: 123), en donde <math>X_1</math> es T, A o N y <math>X_2</math> es V o T,</p> <p>En donde en comparación con SEQ ID NO: 11 el dominio variable de cadena pesada tiene una sustitución en cualquiera uno o más de los siguientes residuos de las regiones de armazón de consenso: 37H, 49H, 67H, 69H, 71H, 75H, 76H, 78H y 94H, y en donde en comparación con SEQ ID NO: 12 el dominio variable de cadena ligera ya sea que tenga una sustitución en, y sólo en, el residuo 46L de las regiones de armazón de consenso o tiene sustituciones en los residuos 4L y 46L de las regiones de armazón de consenso, en donde la numeración de residuos es como se muestra en la figura 1..</p>
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: RASAGILINA  
 Descripción Específica: MESILATO DE RASAGILINA  
 Nombre Químico: Mesilato de N-propargil-1(R) aminoindan  
 Patente: 236132  
 Vigencia: 17-oct-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 3. Una sal farmacéuticamente aceptable de R(+)-N-propargilo-1-aminoindan, seleccionada de sal de mesilato de R(+)-N-propargilo-1-aminoindan, la sal de esilato de R(+)-N-propargilo-1-aminoindan y la sal de sulfato de R(+)-N-propargilo-1-aminoindan. Reivindicación 4. Una sal de mesilato de R(+)-N-propargilo-1-aminoindan.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE MESILATO DE RASAGILINA.

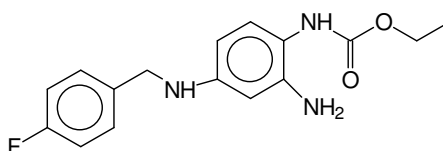
Nombre Genérico: REGORAFENIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-[4-({[4-cloro-3-(trifluorometil)fenil]carbamoil}amino)-3-fluorofenoxi]-N-metilpiridina-2-carboxamida.  
 Patente: 261954  
 Vigencia: 22-jul-2024  
 Anualidades: último pago 06 de noviembre de 2008, próximo pago julio de 2013.  
 Titular: BAYER HEALTHCARE LLC  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de la fórmula (I) o una sal, o un estereoisómero aislado del mismo,



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: RETAPAMULINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: [[(1R,3S,5S)-8-metil-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-il]sulfanil]acetato de (3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-etenil-5-hidroxi-4,6,9,10-tetrametil-1-oxodecahidro-3a,9-propano-3aH-ciclopenta[8]anulen-8-ilo.  
 Patente: 224940  
 Vigencia: 27-oct-2018  
 Anualidades: último pago 24 de septiembre de 2009, próximo pago octubre de 2014.  
 Titular: SMITHKLINE BEECHAM P.L.C.; SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 9. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque es 14-(exo-8-metil-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ilsulfanil)-acetato de mutilina, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: RETIGABINA  
 Descripción Específica: MODIFICACIÓN A  
 Nombre Químico: 2-amino-4-[(p-fluorobencil)amino]carbanilato de etilo  
 Patente: 205821  
 Vigencia: 09-ene-2018  
 Anualidades: último pago 26 de enero de 2012, próximo pago enero de 2013.  
 Titular: VALEANT PHARMACEUTICALS NORTH AMERICA  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Modificación A del compuesto I



Observaciones: caracterizada mediante el difractograma de rayos X, siendo que entre otros se observan reflejos que no coinciden con los reflejos de las otras dos modificaciones a  $6.97^{\circ}2$  ( $12.67\text{\AA}$ ),  $18.02^{\circ}2$  ( $4.92\text{\AA}$ ) y  $19.94^{\circ}2$  ( $4.45\text{\AA}$ ). Reivindicación 2. Modificación B del compuesto I, caracterizada mediante el difractograma de rayos X, siendo que entre otros se observan reflejos que no coinciden con los reflejos de las otras dos modificaciones a  $15.00^{\circ}2$  ( $5.90\text{\AA}$ ),  $19.29^{\circ}2$  ( $4.60\text{\AA}$ ) y  $19.58^{\circ}2$  ( $4.53\text{\AA}$ ). Reivindicación 3. Modificación C del compuesto I, caracterizada mediante el difractograma de rayos X, siendo que entre otros se observan reflejos que no coinciden con los reflejos de las otras dos modificaciones a  $9.70^{\circ}2$  ( $9.11\text{\AA}$ ), y  $21.74^{\circ}2$  ( $4.09\text{\AA}$ ).  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. MODIFICACIONES A, B Y C DE RETIGABINA CARACTERIZADA POR PUNTOS ESPECÍFICOS EN SU DIFRACTOGRAMA DE RAYOS X.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A GLAXO GROUP LIMITED.  
 SUBLICENCIA A GLAXOSMITHKLINE MÉXICO, S.A. DE C.V.

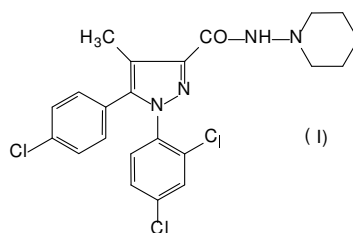
Nombre Genérico: RIFAXIMINA  
 Descripción Específica: POLIMORFOS  $\alpha$  Y  $\beta$   
 Nombre Químico: (2S,16Z,18E,20S,21S,22R,23R,24R,25S,26S,27S,28E)-5,6,21,23,25-pentahidroxi-27-metoxi-2,4,11,16,20,22,24,26-octametil-2,7-(epoxipentadeca-[1,11,13]trienimino)benzofuro[4,5-e]pirido[1,2-a]-benzimidazol-1,15(2H)-diona,25-acetato.  
 Patente: 276279  
 Vigencia: 04-nov-2024  
 Anualidades: último pago 31 de mayo de 2010, próximo pago noviembre de 2015.  
 Titular: ALFA WASSERMANN S.P.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 2. El polimorfo  $\alpha$  de rifaximina, como se define en la reivindicación 1, para usarse como medicamento. Reivindicación 4. El polimorfo  $\beta$  de rifaximina, como se define en la reivindicación 3, para usarse como medicamento.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO POLIMORFOS  $\alpha$  Y  $\beta$ .

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

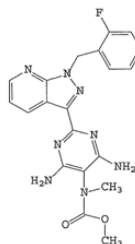
Nombre Genérico: RILPIVIRINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-[[4-[[4-(1E)-2-cianoetenil]-2,6-dimetilfenil]amino]pirimidin-2-il]amino]benzonitrilo.  
 Patente: 272395  
 Vigencia: 09-ago-2022  
 Anualidades: último pago 13 de diciembre de 2009, próximo pago agosto de 2014.  
 Titular: JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 21. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque el compuesto es 4-[[4-[[4-(2-cianoetenil)-2,6-dimetilfenil]amino]-2-pirimidinil]amino]benzonitrilo (E), un N-óxido, una sal de adición farmacéuticamente aceptable o una amina cuaternaria del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: RIMONABANT  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 5-(p-clorofenil)-1-(2,4-diclorofenil)-4-metil-N-piperidinopirazol-3-carboxamida.  
 Patente: 192617  
 Vigencia: 30-nov-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: SANOFI-AVENTIS  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. El compuesto N-piperidino-5-(4-clorofenil)-1-(2,4-dicloro-fenil)-4-metilpirazol-3-carboxamida, caracterizado porque se representa mediante la fórmula:



Observaciones: Sus sales de adición de ácidos farmacéuticamente aceptables y sus solvatos.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, Y SUS SALES DE CLORHIDRATO, METANOSULFONATO, HEMIFUMARATO, PARATOLUENSULFONATO, HIDROGENOSULFONATO Y DIHIDROGENOSULFONATO.

Nombre Genérico: RIOCIQUAT  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorofenil)metil]-1H-pirazolo[3,4-b]piridin-3-il}-pirimidin-5-il)metilcarbamato de metilo  
 Patente: 248135  
 Vigencia: 25-abr-2023  
 Anualidades: último pago 27 de abril de 2012, próximo pago abril de 2017.  
 Titular: BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush" Reivindicación 4. El compuesto de conformidad con la reivindicación , caracterizado porque tiene la siguiente estructura:  
 4,6-diamino-2-[1-(2-fluorobencil)-1H-pirazol[ 3,4-b] piridin-3-il]-5-pirimidinil(metil)carbamato de metilo



Observaciones: o una sal o hidrato del mismo.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

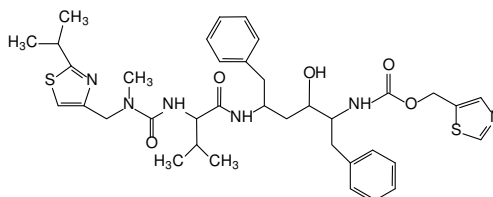
Nombre Genérico: RISEDRONATO  
 Descripción Específica: FORMA B CRISTALINA DE RISEDRONATO SÓDICO  
 Nombre Químico: Ácido [1-hidroxi-2-(3-piridinil)etiliden]bisfosfónico  
 Patente: 254778  
 Vigencia: 06-ene-2023  
 Anualidades: último pago 15 de febrero de 2008, próximo pago enero de 2013.  
 Titular: TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. El risedronato sódico en la forma B cristalina caracterizada por picos de rayos X a 6.0, 14.4, 19.6, 24.9 y 25.4 grados dos theta, que es la forma B pura, que comprende menos del 1% en peso de risedronato sódico en la forma A cristalina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO LA FORMA B CRISTALINA DE RISEDRONATO SÓDICO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: RITONAVIR  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (2S,3S,5S)-5-[N-[N-[[N-metil-N-[(2-isopropil-4-tiazolil) metil]amino]-carbonil] valinil]amino]-2-[N-[(5-tiazolil)-metoxicarbonil] amino]-1,6-difenil-3-hidroxihexano  
 Patente: 191767  
 Vigencia: 3-ene-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: ABBOTT LABORATORIES  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 10. (2S,3S,5S)-5-(N-(N-((N-metil-N-((2-isopropil-4-tiazolil) metil)amino)-carbonil) valinil)amino)-2-(N-[(5-tiazolil)-metoxicarbonil] amino)-1,6-difenil-3-hidroxihexano o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

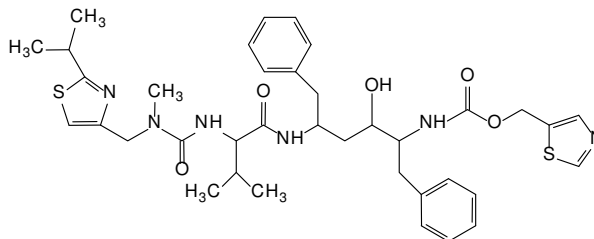
Nombre Genérico: RITONAVIR  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (2S,3S,5S)-5-[N-[N-[[N-metil-N-[(2-isopropil-4-tiazolil) metil]amino]-carbonil] valinil]amino]-2-[N-[(5-tiazolil)-metoxicarbonil] amino]-1,6-difenil-3-hidroxihexano  
 Patente: 192638  
 Vigencia: 03-ene-2015  
 Anualidades: último pago 27 de enero de 2009, próximo pago enero de 2014  
 Titular: ABBOTT LABORATORIES  
 Reivindicaciones: Reivindicación 10. Una composición farmacéutica comprendiendo una solución de un compuesto de la fórmula:



Observaciones: en un solvente orgánico farmacéuticamente aceptable que comprende una mezcla de (1) (a) un solvente seleccionado de glicol propilénico y glicol polietilénico o (b) un solvente seleccionado de tri-ricinoleato de glicerol polioxietilénico, aceite de ricino hidrogenado de glicol polietilénico 40, aceite de coco fraccionado, mono-oleato de sorbitán de polioxietileno (20) y 2-(2-etoxietoxi)etanol o (c) una mezcla de los mismos y (2) etanol o glicol propilénico.  
 TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA COMPRENDIENDO UNA SOLUCIÓN DE UN COMPUESTO INHIBIDOR DE PROTEASA DE VIH EN UN SOLVENTE ORGÁNICO.  
 INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 911/2006.



Nombre Genérico:	RITONAVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(2S,3S,5S)-5-[N-[N-[[N-metil-N-[(2-isopropil-4-tiazolil) metil]amino]-carbonil] valinil]amino]-2-[N-[(5-tiazolil)-metoxicarbonil] amino]-1,6-difenil-3-hidroxihexano
Patente:	217158
Vigencia:	12-nov-2017
Anualidades:	último pago 27 de octubre de 2008, próximo pago noviembre de 2013.
Titular:	ABBOTT LABORATORIES
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica la cual es una solución que comprende: (a) un compuesto que inhibe la proteasa de HIV de la fórmula Compuesto de la fórmula:



o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, opcionalmente ne combinación con otro compuesto que inhibe la proteasa de HIV, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la cantidad total de 1% a 50% en peso de la solución total.

(b) un solvente orgánico farmacéuticamente aceptable el cual comprende (i) un ácido graso farmacéuticamente aceptable seleccionado del grupo que consiste de ácidos carboxílicos de C12 a C18 saturados, mono-insaturados o di-insaturados los cuales son líquidos a temperatura ambiente en la cantidad de 30% a 99% en peso de la solución total o (ii) una mezcla de (1) un ácido graso farmacéuticamente aceptable seleccionado del grupo que consiste de ácidos grasos de C12 a C18 saturados, mono-insaturados y di-insaturados los cuales son líquidos a temperatura ambiente en la cantidad de 30% a 99% en peso de la solución total y (2) un alcohol farmacéuticamente en la cantidad de 0% a 15% en peso de la solución total y

(c) un surfactante farmacéuticamente aceptable en la cantidad de 0% a 40% en peso de la solución total.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA COMPRENDIENDO UNA SOLUCIÓN DE UN COMPUESTO INHIBIDOR DE PROTEASA DE VIH EN UN SOLVENTE ORGÁNICO. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 353/2007.
----------------	---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

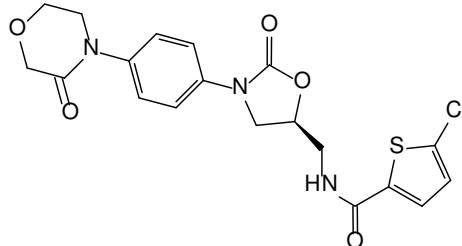
**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico:	RITONAVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(2S,3S,5S)-5-[N-[N-[(2-isopropil-4-tiazolil) metil]amino]-carbonil] valinil]amino]-2-[N-[(5-tiazolil)-metoxicarbonil] amino]-1,6-difenil-3-hidroxihexano
Patente:	236722
Vigencia:	01-dic-2020
Anualidades:	último pago 28 de noviembre de 2011, próximo pago diciembre de 2016.
Titular:	ABBOTT LABORATORIES
Reivindicaciones:	1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende: (a) un compuesto inhibidor de proteasa solubilizado tal como ritonavir y ABT-378 o una combinación de dichos compuestos inhibidores de proteasa de VIH solubilizado, o sales farmacéuticamente aceptables de los mismos; (b) un solvente orgánico farmacéuticamente aceptable el cual comprende un medio y/o ácido graso de cadena larga o una mezcla de los mismos, y propilenglicol; (c) agua; y (d) opcionalmente, un agente tensoactivo farmacéuticamente aceptable 2. La composición según la reivindicación 1, caracterizada porque dicho compuesto inhibidor de proteasa de VIH es (2S,3S,5S)-5-(N-N((N-metil-N-((2-isopropil-4-tiazolil)-metil)amino)carbonil)-L-valinil)amino-2-(N-((5-tiazolil)metoxi-carbonil)-amino)-1,6-1,6-difenil-3-hidroxihexano (ritonavir).
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE COMPRENDE RITONAVIR Y/O ABT-378, UN SOLVENTE ORGÁNICO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE EL CUAL COMPRENDE UN MEDIO Y/O ÁCIDO GRASO DE CADENA LARGA O UNA MEZCLA DE LOS MISMOS, Y PROPILENGLICOL, AGUA, Y OPCIONALMENTE, UN AGENTE TENSOACTIVO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 509/2007.

---

Nombre Genérico: RIVAROXABAN  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 5-cloro-N-[[[(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxomorfolin-4-il)fenil]oxazolidin-5-il]metil]tiofeno-2-carboxamida.  
 Patente: 231709  
 Vigencia: 11-dic-2020  
 Anualidades: último pago 16 de diciembre de 2010, próximo pago diciembre de 2015.  
 Titular: BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque tiene la siguiente fórmula



y sus sales, hidratos e hidratos de las sales farmacéuticamente aceptables.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BAYER DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

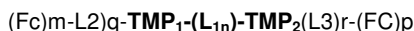
Nombre Genérico: ROBALZOTAN  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (R)-3-N,N-diciclobutilamino-8-fluoro-3,4-dihidro-2H-1-benzopiran-5-carboxamida  
 Patente: 189259  
 Vigencia: 27-oct-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: ASTRA AKTIEBOLAG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 3.- El compuesto (R)-5-carbamoi-3-(N,N'-diciclobutilamina)-8-fluoro-3,4-dihidro-2H-1-benzopirano caracterizado porque está en forma de base libre o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: ROFECOXIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-[4-(metilsulfonyl)-fenil]-3-fenil-2(5H)-furanona  
 Patente: 194277  
 Vigencia: 23-jun-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: MERCK FROSST CANADA INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 13. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque se selecciona de.....(4) 3-fenil-4-(4-(metilsulfonyl)fenil)-2-(5H)-furanona.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIAS A FAVOR DE MERCK & CO., INC. Y MERCK SHARP & DOHME DE MEXICO, S.A. DE C.V., RESOLUCIONES 52/2003 Y 55/2003.

Nombre Genérico: ROMIPLOSTIM  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (7-7':10,10')-bisdisulfuro del dímero de la proteína de fusión entre la L-metionil[cadena constante gamma 1 de la inmunoglobulina humana-(227 aminoácidos C-terminales)-péptido (fragmento Fc)] y un péptido de 41 aminoácidos  
 Patente: 243668  
 Vigencia: 22-oct-2019  
 Anualidades: último pago 07 de febrero de 2007, próximo pago octubre de 2012.  
 Titular: KIRIN-AMGEN INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 26. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1-11, caracterizado porque tiene la fórmula



En donde L1, L2 y L3 son grupos de enlace que se seleccionan cada uno independientemente de los grupos de enlace que consisten en Yn en donde Y es un aminoácido natural o un estereoisómero del mismo o n es 1 a 20; (Gly)n, en donde n es 1 a 20, y cuando n es mayor que 1, hasta la mitad de los residuos Gly pueden sustituirse por otro aminoácido seleccionado de los 19 aminoácidos naturales restantes o un estereoisómero de los mismos;

(Gly)3Lys (Gly)4 (SEQ ID NO:6);

(Gly)3AsnGlySer(Gly)2 (SEQ ID NO:7);

Gly)3Cys(Gly)4 (SEQ ID NO:8);

GlyProAsnGly (SEQ ID NO:9);

Un residuo Cys y

(CH2)n, en donde n es 1 a 20;

Fc es una región Fc de una inmunoglobulina;

m, p, q y r se seleccionan cada uno independientemente del grupo que consiste en 0 y 1, en donde al menos uno de m o p es 1, y en donde además, si m es 0, entonces q es 0, y si p es 0 entonces r es 0; y sus sales fisiológicamente aceptables.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.




---

**Nombre Genérico:** ROSIGLITAZONA  
**Descripción Específica:** MALEATO DE ROSIGLITAZONA  
**Nombre Químico:** ácido maleico de 5-[4-[2-(N-metil-N-(2-piridil)amino)etoxi]bencil]tiazolidin-2,4-diona  
**Patente:** 194435  
**Vigencia:** 3-sep-2013  
**A anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** SMITHKLINE BEECHAM LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Un compuesto, caracterizado porque es la sal del ácido maleico de 5-[4-[2-(N-metil-N-(2-piridil)amino)etoxi]bencil]tiazolidin-2,4-diona  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE MALEATO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MÉDICAS, S.A. DE C.V.

---

**Nombre Genérico:** ROSUVASTATINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** ácido (3R, 5S, 6E)-7-[4-(4-fluorofenil)-6-(1-metiletil)-2-[metil(metilsulfonil)amino]pirimidin-5-il]-3,5-dihidroxihept-6-enoico.  
**Patente:** 215601  
**Vigencia:** 04-ago-2020  
**A anualidades:** último pago 29 de julio de 2008, próximo pago agosto de 2013  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende ácido (E)-7-[4-(4-fluorofenil)-6-isopropil-2-[metil(metilsulfonil)amino]pirimidin-5-il]-(3R,5S)-3,5-dihidroxi-hept-6-enoico o una sal aceptable farmacéuticamente del mismo como el ingrediente activo y una sal de fosfato tribásico en la cual el catión es multivalente.  
 Reivindicación 6. Una composición farmacéutica para administración oral caracterizada porque comprende ácido (E)-7-[4-(4-fluorofenil)-6-isopropil-2-[metil(metilsulfonil)amino]pirimidin-5-il]-(3R,5S)-3,5-dihidroxi-hept-6-enoico o una sal aceptable farmacéuticamente del mismo como el ingrediente activo, uno o más materiales de relleno, uno o más aglutinantes, uno o más desintegradores, uno o más lubricantes y una sal de fosfato tribásico en la cual el catión es multivalente.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA QUE COMPRENDE ÁCIDO (E)-7-[4-(4-FLUOROFENIL)-6-ISOPROPIL-2-[METIL(METILSULFONIL)AMINO]PIRIMIDIN-5-IL]-(3R,5S)-3,5-DIHIDROXI-HEPT-6-ENOICO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA S.A. DE C.V. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1915/2004.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico:	ROTIGOTINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(-)-(S)-5,6,7,8-tetrahidro-6-[propil[2-(2-tienil)etil]amino-1-naftol.
Patente:	253716
Vigencia:	28-jul-2023
Anualidades:	último pago 23 de enero de 2008, próximo pago julio de 2013
Titular:	UCB PHARMA GMBH
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un sistema de entrega transdermal (TDS), que comprende una capa de soporte, inerte a los componentes de la matriz, una matriz autoadhesiva, que contiene una rotigotina y una capa u hoja protectora, la cual será removida antes del uso, caracterizado porque la matriz auto-adhesiva consiste de un polímero semi-permeable, sólido o semisólido, <ol style="list-style-type: none"><li>en donde la rotigotina, es su forma de base libre, ha sido incorporada,</li><li>la cual está saturada con la rotigotina y contiene dicha rotigotina como multitud de microdepósitos dentro de la matriz,</li><li>la cual es altamente permeable para la base libre de la rotigotina,</li><li>la cual es impermeable para la forma protonada de dicha rotigotina,</li><li>en que el diámetro máximo de los microdepósitos es menor que el espesor de la matriz.</li></ol>
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. NO AMPARA LA SUSTANCIA O PRINCIPIO ACTIVO ROTIGOTINA SINO SOLO SU USO EN LA FORMULACIÓN DE UN SISTEMA DE ENTREGA TRANSDERMAL (TDS), QUE COMPRENDE UNA CAPA DE SOPORTE, INERTE A LOS COMPONENTES DE LA MATRIZ, UNA MATRIZ AUTOADHESIVA, QUE CONTIENE UNA ROTIGOTINA Y UNA CAPA U HOJA PROTECTORA, LA CUAL SERÁ REMOVIDA ANTES DEL USO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 2214/2008.

---



Nombre Genérico:	ROTIGOTINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(-)-(S)-5,6,7,8-tetrahidro-6-[propil[2-(2-tienil)etil]amino-1-naftol.
Patente:	253719
Vigencia:	28-jul-2023
Anualidades:	último pago 23 de enero de 2008, próximo pago julio de 2013
Titular:	UCB PHARMA GMBH.
Reivindicaciones:	<p>Reivindicación 1. Un sistema de entrega transdermal (TDS), que comprende una capa de soporte inerte a los componentes de la matriz, una matriz autoadhesiva, que contiene una droga funcional de amina y una capa u hoja protectora, la cual será removida antes del uso, caracterizado porque la matriz auto-adhesiva consiste de un polímero semi-permeable, sólido o semisólido,</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i. en donde una droga funcional de amina, en su forma de base libre, ha sido incorporada,</li> <li>ii. la cual está saturada con la droga funcional de amina y contiene la droga como una multitud de micro-depósitos dentro de la matriz,</li> <li>iii. la cual es altamente permeable para la base libre de la droga funcional de amina,</li> <li>iv. la cual es impermeable para la forma protonada de la droga funcional de amina,</li> <li>v. en donde el diámetro máximo de los micro-depósitos es menor que el espesor de la matriz.</li> </ol> <p>Reivindicación 7. El TDS, de acuerdo con la reivindicación 6, caracterizado porque el compuesto de aminotetralina es la rotigotina.</p>
Observaciones:	<p>TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.</p> <p>NO ES PRINCIPIO ACTIVO. NO AMPARA LA SUSTANCIA O PRINCIPIO ACTIVO ROTIGOTINA SINO UN SISTEMA DE ENTREGA TRANSDERMAL (TDS), QUE COMPRENDE UNA CAPA DE SOPORTE INERTE A LOS COMPONENTES DE LA MATRIZ, UNA MATRIZ AUTOADHESIVA, QUE CONTIENE UNA DROGA FUNCIONAL DE AMINA (ROTIGOTINA) Y UNA CAPA U HOJA PROTECTORA, LA CUAL SERÁ REMOVIDA ANTES DEL USO, CARACTERIZADO PORQUE LA MATRIZ AUTO-ADHESIVA CONSISTE DE UN POLÍMERO SEMI-PERMEABLE, SÓLIDO O SEMISÓLIDO, EN DONDE UNA DROGA FUNCIONAL DE AMINA, EN SU FORMA DE BASE LIBRE, HA SIDO INCORPORADA, LA CUAL ESTÁ SATURADA CON LA DROGA FUNCIONAL DE AMINA Y CONTIENE LA DROGA COMO UNA MULTITUD DE MICRO-DEPÓSITOS DENTRO DE LA MATRIZ, LA CUAL ES ALTAMENTE PERMEABLE PARA LA BASE LIBRE DE LA DROGA FUNCIONAL DE AMINA, LA CUAL ES IMPERMEABLE PARA LA FORMA PROTONADA DE LA DROGA FUNCIONAL DE AMINA, EN DONDE EL DIÁMETRO MÁXIMO DE LOS MICRO-DEPÓSITOS ES MENOR QUE EL ESPESOR DE LA MATRIZ.</p> <p>INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL EN EL JUICIO DE AMPARO 2064/2008.</p>

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: RUPATADINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 8-cloro-6,11-dihidro-11-[1-[(5-metil-3-piridil)metil]-4-piperidiliden]-5H-benzo[5,6]ciclohepta[1,2-b]piridina.  
Patente: 183975  
Vigencia: 20-may-2013  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
Titular: J. URIACH & CIA. S.A.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. El compuesto 8-cloro-11-[1-[(5-metil-3-piridil)metil]-4-piperidiliden]-6,11-dihidro-5H-benzo[5,6]ciclohepta[1,2-b]piridina y sus sales y solvatos farmacéuticamente aceptables.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS CIENTÍFICOS, S.A. DE C.V.

---

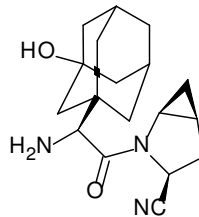
Nombre Genérico: SAQUINAVIR  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: N-ter-butil-decahidro-2-[2(R)-hidroxi-4-fenil-3(S)-[[N-(quinolilcarbonil)-L-asparaginil]amino]butil]-(4aS,8aS)-isoquinolin-3(S)-carboxamida  
Patente: 210580  
Vigencia: 04-jun-2016  
Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica de dosis unitaria, caracterizada porque comprende: a) una cantidad antiviral de un compuesto que tiene la fórmula N-ter-butil-decahidro-2-[2(R)-hidroxi-4-fenil-3-(S)-[[N-(2-quinolilcarbonil)-L-asparaginil]amino]butil]-(4aS,8aS)-isoquinolino-3-carboxamida, sus sales o ésteres farmacéuticamente aceptables (incluyendo sus sales); y b) una mezcla de glicéridos que es aproximadamente 40 a aproximadamente 80% en peso de la composición; en donde la mezcla de glicéridos contiene por lo menos 70% de monoglicéridos de ácidos grasos de cadena media de C8-C10.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. LA PATENTE NO AMPARA LA SUSTANCIA O PRINCIPIO ACTIVO EN SÍ MISMO, SINO SÓLO SU USO EN LA FORMULACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS CONDICIONES PRECISADAS EN LAS REIVINDICACIONES. COMPOSICIÓN DE DOSIS UNITARIA CARACETRIZADA PORQUE COMPRENDE SAQUINAVIR Y UNA MEZCLA DE GLICÉRIDOS QUE ES APROXIMADAMENTE 40 A APROXIMADAMENTE 80% EN PESO DE LA COMPOSICIÓN.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1492/2010.

---



---

Nombre Genérico: SAXAGLIPTINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: (1S,3S,5S)-2-[(2S)-amino(3-hidroxitriciclo[3.3.1.1<sup>3,7</sup>]dec-1-il)acetil]-2-azabicyclo[3.1.0]hexano-3-carbonitrilo  
Patente: 228753  
Vigencia: 05-mar-2021  
Anualidades: último pago 30 de marzo de 2010, próximo pago marzo de 2015.  
Titular: BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 25. El compuesto que tiene la estructura



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MÉXICO, S. DE R.L. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	SECUKINUMAB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Inmunoglobulina G1-kappa, anti-[ <i>Homo sapiens</i> IL 17A (interleukina 17A, IL-17A)], anticuerpo monoclonal de <i>Homo sapiens</i> : cadena pesada gamma1 (1-457) [ <i>Homo sapiens</i> VH (IGHV3-7*01 (92.90%)-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-215')][ <i>Homo sapiens</i> V-KAPPA (IGKV3-20*01 (100%)-IGKJ2*01)[7.3.9](1'-108')-IGKV3-20*01 (109'-215')]; dímero bisdisulfuro-(236-236":239-239")
Patente:	295339
Vigencia:	04-ago-2025
Anualidades:	último pago 30 de enero de 2012, próximo pago agosto de 2017.
Titular:	NOVARTIS AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un anticuerpo de enlace de IL-17 o fragmento del mismo, que comprende ambos dominios variables de cadena pesada (V <sub>H</sub> ) y de cadena ligera (V <sub>L</sub> ); en donde dicho anticuerpo de enlace de IL-17 o fragmento del mismo comprende cuando menos un sitio de enlace de antígeno que comprende: a) Un dominio variable de cadena pesada de inmunoglobulina (V <sub>H</sub> ), el cual comprende en secuencia, las regiones hipervariables CDR1, CDR2 y CDR3, teniendo dicho CDR1 la secuencia de aminoácidos establecida como SEQ ID NO:1 teniendo dicho CDR2 la secuencia de aminoácidos establecida como SEQ ID NO:2 y teniendo dicho CDR3 la secuencia de aminoácidos establecida como SEQ ID NO:3 o sus equivalentes directos; y b) Un dominio variable de cadena ligera de inmunoglobulina (V <sub>L</sub> ), el cual comprende, en secuencia, las regiones hipervariables CDR1', CDR2', y CDR3', teniendo dicho CDR1' la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO:4, teniendo la CDR2' la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO:5 y teniendo la CDR3' la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO:6 o sus equivalentes de CDR' directos, en donde el dominio V <sub>H</sub> comprende uno o más equivalentes de CDR directos que tiene al menos 95% de la homología de secuencia total con el V <sub>H</sub> especificado en a) y un dominio V <sub>L</sub> que comprende uno o más equivalentes de CDR' directos que tiene al menos 95% de homología de secuencia total con el dominio V <sub>L</sub> especificado en b) como comprendiendo un CDR1', CDR2' Y CDR3', y en donde un anticuerpo de enlace IL-17 que enlaza al anticuerpo o fragmento del mismo que comprende uno o más equivalentes directos es capaz de inhibir la actividad de IL-17 humano 1 nM a una concentración de menos de 5 nM por 50%, en donde dicha actividad inhibitoria se mide en la producción de IL-6 inducida por hu-IL-17 en fibroblastos dérmicos humanos en donde las secuencias son acordes a la definición de Kabat.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---



---

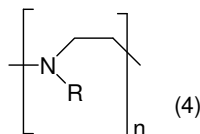
Nombre Genérico:	SEVELÁMERO
Descripción Específica:	CLORHIDRATO DE SEVELÁMERO
Nombre Químico:	poli(alilamina-co-N,N'-dialil-1,3-diamino-2-hidroxi-propano)
Patente:	225713
Vigencia:	13-oct-2020
Anualidades:	último pago 28 de octubre de 2010, próximo pago octubre de 2015.
Titular:	GENZYME CORPORATION
Reivindicaciones:	Reivindicación 19.- Una tableta que comprende un núcleo y un revestimiento de la misma, en donde el núcleo comprende 98% en peso de clorhidrato de sevelámero con un contenido de humedad de 6% en peso, 1% en peso de dióxido de silicio coloidal y 1% en peso de ácido esteárico, y en donde el revestimiento es una mezcla que comprende 38.5% de peso/peso de hidroxipropilmetilcelulosa de baja viscosidad, 38.5% de hidroxipropilmetilcelulosa de alta viscosidad y 23% de peso/peso de monoglicérido diacetilado.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. TABLETA QUE COMPRENDE UN NÚCLEO Y UN REVESTIMIENTO DE LA MISMA, EN DONDE EL NÚCLEO COMPRENDE 98% EN PESO DE CLORHIDRATO DE SEVELÁMERO CON UN CONTENIDO DE HUMEDAD DE 6% EN PESO, 1% EN PESO DE DIÓXIDO DE SILICIO COLOIDAL Y 1% EN PESO DE ÁCIDO ESTEÁRICO, Y EN DONDE EL REVESTIMIENTO ES UNA MEZCLA QUE COMPRENDE 38.5% DE PESO/PESO DE HIDROXIPROPILMETILCELULOSA DE BAJA VISCOSIDAD, 38.5% DE HIDROXIPROPILMETILCELULOSA DE ALTA VISCOSIDAD Y 23% DE PESO/PESO DE MONOGLICÉRIDO DIACETILADO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1277/2010.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** SEVELAMER  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Polímero de 2-propen-1-amina con (clorometil)oxirano; copolímero de alilamina-epiclorohidrina.  
**Patente:** 251295  
**Vigencia:** 12-ene-2015  
**A anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
**Titular:** GENZYME CORPORATION  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Uso de un polímero caracterizado por una unidad periódica que tiene la fórmula



**Observaciones:** o un copolímero de la misma, en la que n es un número entero, cada R represente, independientemente, H o un grupo alquilo inferior, alquilamino o arilo, en que dicho polímero es no tóxico y estable una vez ingerido, para la manufactura de un medicamento oral para remover fosfato por intercambio de iones.  
 TIPO DE PATENTE: USO.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1402/2010.

**Nombre Genérico:** SEVOFLURANO  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 1,1,1,3,3,3-hexafluoro-2-(fluorometoxi)propano; fluorometil 2,2,2-trifluoro-1-(trifluorometil)etil éter; fluorometil 1,1,1,3,3,3-hexafluoro-2-propil éter  
**Patente:** 220147  
**Vigencia:** 23-ene-2018  
**A anualidades:** último pago 27 de enero de 2009, próximo pago enero de 2014.  
**Titular:** ABBOTT LABORATORIES; CENTRAL GLASS COMPANY, LTD.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 4.- Una composición anestésica que comprende: Una cantidad de sevoflurano; y Un inhibidor de ácido de Lewis en una cantidad efectiva para prevenir la degradación mediante un ácido de Lewis de dicha cantidad de sevoflurano, dicha cantidad de inhibidor de ácido de Lewis esta presente en una cantidad de por lo menos 150 partes por millón de un total de cantidad de sevoflurano y la cantidad de inhibidor de ácido de Lewis, el inhibidor de ácido de Lewis se selecciona del grupo que consiste de agua, hidroxitolueno butilado, metilparabeno, propilparabeno, propofol y timol. Reivindicación 5.- La composición de la reivindicación 4, en donde el inhibidor de ácido de Lewis es agua.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 LICENCIA A ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 817/2004.  
 INCLUSIÓN Y MODIFICACIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1845/2004-III.



---

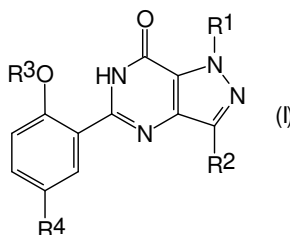
Nombre Genérico:	SIBUTRAMINA, CARNITINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	SIBUTRAMINA: N,N- dimetil-1-[1-(4-clorofenil)ciclobutil]-3-metilbutamina; CARNITINA: $\gamma$ -trimetil- $\beta$ -hidroxibutirobetaina.
Patente:	270324
Vigencia:	20-dic-2025
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque consta de sibutramina o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma en una cantidad de 10 a 15 mg y L-carnitina en una cantidad de 300 a 600 mg en combinación con un excipiente farmacéuticamente aceptable, misma que está formulada en una sola unidad de dosificación oral.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA, CARACTERIZADA PORQUE CONSTA DE SIBUTRAMINA O UNA SAL FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LA MISMA EN UNA CANTIDAD DE 10 A 15 MG Y L-CARNITINA EN UNA CANTIDAD DE 300 A 600 MG EN COMBINACIÓN CON UN EXCIPIENTE FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE, MISMA QUE ESTÁ FORMULADA EN UNA SOLA UNIDAD DE DOSIFICACIÓN ORAL. LA PUBLICACIÓN DE LA PATENTE 270324 NO LIMITA A TERCEROS, SINO SÓLO RESPECTO DEL PRODUCTO ESPECÍFICAMENTE INDICADO EN LA PATENTE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MÉDICAS, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO NÚMERO 1857/2009.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	SILDENAFIL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	1-[[3-(4,7-Dihidro-1-metil-7-oxo-3-propil-1 H -pirazolo[4,3- d ]pirimidin-5-il)-4-etoxifenil]sulfonil]-4-metilpiperazina
Patente:	195457
Vigencia:	08-jun-2014
A anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	PFIZER IRELAND PHARMACEUTICALS
Reivindicaciones:	Reivindicación 1.- El uso de un compuesto de fórmula (I):

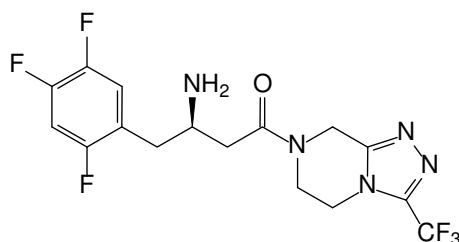


en donde: R<sup>1</sup> es H; alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>; perfluoroalquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>; o cicloalquilo de C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>; R<sup>2</sup> es H; alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> opcionalmente sustituido con cicloalquilo de C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>; perfluoroalquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>; o cicloalquilo de C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>; R<sup>3</sup> es alquilo C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> opcionalmente sustituido con cicloalquilo de C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>; perfluoroalquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; cicloalquilo de C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>; alquenoilo de C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>; o alquinoilo de C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>; R<sup>4</sup> es alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> opcionalmente sustituido con OH, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> o CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; alquenoilo de C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> opcionalmente sustituido con CN, CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> o CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; alcanolio de C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> opcionalmente sustituido con NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; (hidroxi)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> opcionalmente sustituido con NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; (alcoxi de C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> opcionalmente sustituido con OH o NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; CONR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>7</sup>; halógeno; NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; NHSO<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; NHSO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>; SO<sub>2</sub>NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>; o fenilo, piridilo, pirimidinilo, imidazolilo, oxazolilo, tiazolilo, tienilo o triazolilo, cualquiera de los cuales está opcionalmente sustituido con metilo; R<sup>5</sup> y R<sup>6</sup> son cada uno independientemente H o aluilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, o junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos forman un grupo pirrolidinilo, piperidino, morfolino, 4-N(R<sup>11</sup>)-piperazinilo, o imidazolilo, en donde dicho grupo está opcionalmente sustituido con metilo u OH; R<sup>7</sup> es H o alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; R<sup>8</sup> es alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub> opcionalmente sustituido con NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup>; R<sup>9</sup> y R<sup>10</sup> junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos forman un grupo pirrolidinilo, piperidino, morfolino o 4-N(R<sup>12</sup>)-piperazinilo, en donde dicho grupo está opcionalmente sustituido con alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxi de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, NR<sup>13</sup>R<sup>14</sup> o CONR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>; R<sup>11</sup> es H; alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub> opcionalmente sustituido con fenilo; (hidroxi)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>; o alcanolio de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; R<sup>12</sup> es H; alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; (alcoxi de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>; (hidroxi)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>; (R<sup>13</sup>R<sup>14</sup>N)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>; (R<sup>13</sup>R<sup>14</sup>NOC)alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; CONR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>; CSNR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>; o C(NH)NR<sup>13</sup>R<sup>14</sup>; y R<sup>13</sup> y R<sup>14</sup> son cada uno independientemente H; alquilo C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; (alcoxi de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>; o (hidroxi)alquilo de C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o una composición farmacéutica que contiene cualquier entidad, para la fabricación de un medicamento para el tratamiento curativo o profiláctico de la disfunción eréctil en un animal macho, incluyendo el hombre. Reivindicación 6. El uso de conformidad con la

Observaciones: reivindicación 5, en donde el compuesto de la fórmula (I) es 5-[2-etoxi-5-(4-metil-1-piperazinilsulfonil)fenil]-1-metil-3-n-propil-1,6-hidro-7H-pirazolo[4,3-d]pirimidin-7-ona.  
TIPO DE PATENTE: USO.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. EL USO DE UN COMPUESTO DE FÓRMULA (I) PARA LA FABRICACIÓN DE UN MEDICAMENTO PARA EL TRATAMIENTO CURATIVO O PROFILÁCTICO DE LA DISFUNCIÓN ERÉCTIL EN UN ANIMAL MACHO, INCLUYENDO EL HOMBRE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1319/2010.

---

Nombre Genérico: SITAGLIPTINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 7-[(3R)-3-amino-4-(2,4,5-trifluorofenil)butanoil]-3-(trifluorometil)-5,6,7,8-tetrahidro-1,2,4-triazolo[4,3-a]pirazina.  
Patente: 237587  
Vigencia: 05-jul-2022  
Anualidades: Último pago 02 de agosto de 2011, próximo pago julio de 2016.  
Titular: MERCK SHARP & DOHME CORP.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 17. Un compuesto que es



Observaciones: o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo  
TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MSD INTERNATIONAL GMBH.  
SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A UNDRÁ, S.A. DE C.V.  
SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MERCK SHARP & DOHME DE MÉXICO, S.A. DE C.V. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MERCK SHARP & DOHME COMERCIALIZADORA, S. DE R.L. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

**Nombre Genérico:** SOLABEGRÓN  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** Ácido 3'-[[2[[2R)-2-(3-clorofenil)2-hidroxietil]amino]etil]amino]bifenilo-3-carboxílico.  
**Patente:** 228221  
**Vigencia:** 09-jun-2019  
**A anualidades:** último pago 27 de mayo de 2010, próximo pago junio de 2015.  
**Titular:** GLAXO GROUP LIMITED.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 12. Un compuesto seleccionado del grupo que consiste de: ...; ácido (R)-3'-[[2-[[2-(3-clorofenil)-2-hidroxietil]amino]etil]amino]-[1,1'-bifenil]-3-carboxílico;...  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

**Nombre Genérico:** SOLIFENACINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (1S)-1-fenil-3,4-dihidroisoquinolina-2(1H)-carboxilato de (3R)-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-ilo.  
**Patente:** 211752  
**Vigencia:** 27-dic-2015  
**A anualidades:** último pago 13 de diciembre de 2007, próximo pago diciembre de 2012.  
**Titular:** ASTELLAS PHARMA INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Markush. Reivindicación 6. Un derivado de quinuclidina, una sal del mismo, o una sal de amonio cuaternario del mismo de conformidad con la reivindicación 1, el cual se selecciona del grupo que consiste de 1-fenil-1,2,3,4-tetrahydro-2-isoquinolincarboxilato de 3-quinuclidinilo, 1-(4-clorofenil)-1,2,3,4-tetrahydro-2-isoquinolincarboxilato de 3-quinuclidinilo, 1-(4-fluorofenil)-1,2,3,4-tetrahydro-2-isoquinolincarboxilato de 3-quinuclidinilo, 1,2,3,4-tetrahydro-1-(4-tolil)-2-isoquinolincarboxilato de 3-quinuclidinilo y 1-ciclohexil-1,2,3,4-tetrahydro-2-isoquinolincarboxilato de 3-quinuclidinilo.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

---

**Nombre Genérico:** SORAFENIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 4-(4-{3-[4-cloro-3-(trifluorometil)fenil]ureido}fenoxi)-N<sup>2</sup>-metilpiridina-2-carboxamida  
**Patente:** 238942  
**Vigencia:** 12-ene-2020  
**A anualidades:** último pago 28 de enero de 2011, próximo pago enero de 2016  
**Titular:** BAYER HEALTHCARE LLC  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Compuesto seleccionado del grupo que consiste de: 4-cloro-3-(trifluorometil)fenil ureas: ..., N-(4-cloro-3-(trifluorometil)fenil)-N'-(4-(2-(N-metilcarbamoil)-4-piridiloxi)fenil)urea, ...  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---






---

Nombre Genérico: SOTRASTAUINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 3-(1H-indol-3-il)-4-[2-(4-metilpiperazin-1-il)quinazolin-4-il]-1H-pirrol-2,5-diona.  
 Patente: 243230  
 Vigencia: 05-nov-2021  
 Aualidades: último pago 11 de enero de 2007, próximo pago noviembre de 2012.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 5. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, el cual se selecciona a partir de 3-(1,H-indol-3-il)-4-[2-(4-metil-piperazin-1-il)-pirrol-2,5-diona,...  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO

---

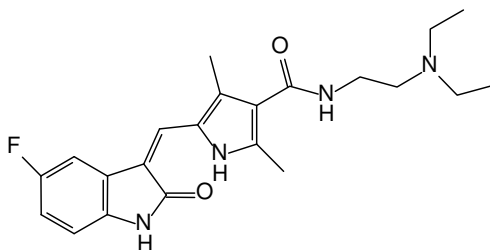
Nombre Genérico: SUGAMMADEX  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: Ciclooctakis-(1→4)-[6-S-(2-carboxietil)-6-tio-α-D-glucopiranosil]  
 Patente: 227006  
 Vigencia: 23-nov-2020  
 Aualidades: último pago 29 de noviembre de 2010, próximo pago noviembre de 2015  
 Titular: MSD OSS B.V.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 4. Un derivado de 6-mercapto-ciclodextrina, de conformidad con cualesquiera de las reivindicaciones 1 a la 3, seleccionado de:  
 6-per-deoxi-6-per-(2-carboxietil)tio-γ-ciclodextrina;  
 6-per-deoxi-6-per-(3-carboxipropil)tio-γ-ciclodextrina;  
 6-per-deoxi-6-per-(4-carboxifenil)tio-γ-ciclodextrina;  
 6-per-deoxi-6-per-(4-carboxifenilmetil)tio-γ-ciclodextrina;  
 6-per-deoxi-6-per-(2-carboxipropil)tio-γ-ciclodextrina; y  
 6-per-deoxi-6-per-(2-sulfoetil)tio-γ-ciclodextrina;  
 o una sal farmacéuticamente aceptable de los mismos.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SCHERING PLOUGH, S.A. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

**Nombre Genérico:** SUNITINIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** N-[2-(dietilamino)etil]-5-[(Z)-(5-fluoro-2-oxo-1,2-dihidro-3H-indol-3-ilideno)metil]-2,4-dimetil-1H-pirrol-3-carboxamida.  
**Patente:** 247860  
**Vigencia:** 15-feb-2021  
**A anualidades:** último pago 06 de enero de 2012, próximo pago febrero de 2017  
**Titular:** SUGEN, INC.; PHARMACIA & UPJOHN COMPANY  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 6. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque tiene la fórmula:

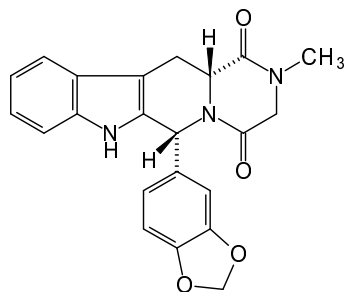


o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo. Reivindicación 7. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque es la sal L-malato de (2-dietilaminoetil)amida de ácido 5-(5-fluoro-2-oxo-1,2-dihidroindol-3-ilideno)metil)-2,4-dimetil-1H-pirrol-3-carboxílico.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**Nombre Genérico:** TADALAFIL  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (6R,12aR)-6-(1,3-benzodioxol-5-il)-2,3,6,7,12,12a-hexahidro-2-metil-pirazino[1',2':1,6]pirido [3,4-b]indol-1,4-diona  
**Patente:** 196955  
**Vigencia:** 19-ene-2015  
**A anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
**Titular:** ICOS CORPORATION  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 10. La (6R,12aR)-2,3,6,7,12,12a-hexahidro-2-metil-6-(3,4-metilendioxfenil)pirazino[2',1':6,1]pirido [3,4-b]indol-1,4-diona y sales y solvatos fisiológicamente aceptables de la misma.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, LICENCIA A ELI LILLY ICOS LLC. Y SUBLICENCIA A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V. RESOLUCIONES 44/2003 Y 46/2003

Nombre Genérico:	TADALAFIL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(6R,12aR)-6-(1,3-benzodioxol-5-il)-2,3,6,7,12,12a-hexahidro-2-metil-pirazino[1',2':1,6]pirido [3,4-b]indol-1,4-diona
Patente:	223229
Vigencia:	26-abr-2020
Anualidades:	último pago 27 de abril de 2009, próximo pago abril de 2014
Titular:	ICOS CORPORATION
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición para dosis unitaria farmacéutica que comprende de 1 hasta 20 mg de un compuesto que tiene la fórmula estructural:



Observaciones:	<p>Dicha forma de dosificación unitaria es apropiada para administración oral de hasta una dosis máxima total de 20 mg por día.</p> <p>TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.</p> <p>NO ES PRINCIPIO ACTIVO, LICENCIA A ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.</p> <p>LA PATENTE 223229 NO PROTEGE EL PRINCIPIO ACTIVO TADALAFIL EN SÍ MISMO CONSIDERADO, SINO SOLO SU USO EN LA FORMULACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS CONDICIONES Y CANTIDADES PRECISADAS EN LAS REIVINDICACIONES DE LA PATENTE</p> <p>INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 689/2009.</p>
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

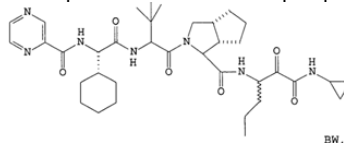
Nombre Genérico: TAPENTADOL  
Descripción Específica: FORMA A CRISTALINA DE CLORHIDRATO DE TAPENTADOL  
Nombre Químico: 3-[(1R,2R)-3-(dimetilamino)-1-etil-2-metilpropil]fenol  
Patente: 259680  
Vigencia: 27-jun-2025  
Anualidades: último pago 18 de agosto de 2008, próximo pago junio de 2013  
Titular: GRÜNENTHAL GMBH  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Forma A cristalina de clorhidrato de (-)-(1R,2R)-3-(3-dimetilamino-1-etil-2-metilpropil)-fenol, caracterizado porque muestra por lo menos líneas de rayos X (valores 2-θ) en un patrón de difracción en polvo cuando se mide utilizando radiación Cu Kα a 15.1± 0.2, 16.0± 0.2, 18.9± 0.2, 20.4± 0.2, 22.5± 0.2, 27.3± 0.2, 29.2± 0.2 y 30.4± 0.2.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO, FORMA A CRISTALINA DE CLORHIDRATO DE TAPENTADOL CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X ESPECÍFICO.

---

Nombre Genérico: TASPOGLUTIDA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: [8-(ácido 2-amino-2-metilpropanóico),35-( ácido 2-amino-2-metilpropanóico) péptido 1 relacionado con el glucagón humano-(7-36)peptidamida L-histidil-2-metil-L-alanil-L-glutamilglicil-L-treonil-L-fenilalanil-L-treonil-L-seril-L-aspartil-L-valil-L-seril-L-seril-L-tirosil-L-leucil-L-glutamilglicil-L-glutaminil-L-alanil-L-lisil-L-glutamil-L-fenilalanil-L- isoleucil-L-alanil-triptofil-L-leucil-L-valil-L-lisil-2-metil-L-alanil-L-arginamida.  
Patente: 231736  
Vigencia: 07-dic-2019  
Anualidades: último pago 29 de noviembre de 2010, próximo pago diciembre de 2015.  
Titular: IPSEN PHARMA S.A.S.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de fórmula:  
 $(\text{Aib}^{8,35})\text{hGLP-1(7-36)}\text{NH}_2$   
o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD.  
SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: TELAPREVIR  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (1S,3aR,6aS)-2-[(2S)-2-[(2S)-2-ciclohexil-2-[(pirazinilcarbonil)amino]acetil)amino]-3,3-dimetilbutanoil]-N-[(1S)1-(ciclopropilamino)-oxoacetil]butil]octahidrociclopenta[c]pirrol-1-carboxamida  
 Patente: 263679  
 Vigencia: 31-ago-2021  
 Anualidades: último pago 9 de enero de 2009, próximo pago agosto de 2014.  
 Titular: VERTEX PHARMACEUTICALS, INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1 un compuesto caracterizado porque es



BW,

o una sal o fármaco precursor farmacéuticamente aceptable del mismo o un solvato de dicho compuesto, su sal o su fármaco precursor.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: TELITROMICINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 11,12-dideoxi-3-de-[(2,6-dideoxi-3-C-metil-3-0-metil- $\alpha$ -L-ribohexopiranosil)-oxi]-6-0-metil-3-oxo-12,11-(oxicarbonil-((4-(4-fenil-1H-imidazol-1-il)-butil)-imino))-eritromicina  
 Patente: 191778  
 Vigencia: 2-may-2015  
 Anualidades: último pago 27 de mayo de 2009, próximo pago mayo de 2014  
 Titular: AVENTIS PHARMA S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 8. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, seleccionado del grupo que consiste de 11,12-dideoxi-3-de-[(2,6-dideoxi-3-C-metil-3-0-metil- $\alpha$ -L-ribohexopiranosil)-oxi]-6-0-metil-3-oxo-12,11-(oxicarbonil-((4-(4-fenil-1H-imidazol-1-il)-butil)-imino))-eritromicina, .....  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A SANOFI-AVENTIS DE MÉXICO, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: TELITROMICINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 11,12-dideoxi-3-de-[(2,6-dideoxi-3-C-metil-3-0-metil- $\alpha$ -L-ribohexopiranosil)-oxi]-6-0-metil-3-oxo-12,11-(oxicarbonil-((4-(4-fenil-1H-imidazol-1-il)-butil)-imino))-eritromicina  
 Patente: 249719  
 Vigencia: 19-jul-2022  
 Anualidades: último pago 01 de octubre de 2007, próximo pago julio de 2012.  
 Titular: AVENTIS PHARMA S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Composición para la administración oral de telitromicina, que comprende:
 

- aglomerados esféricos de telitromicina:
- etilcelulosa
- un polímero acrílico
- agente antiaglomerante

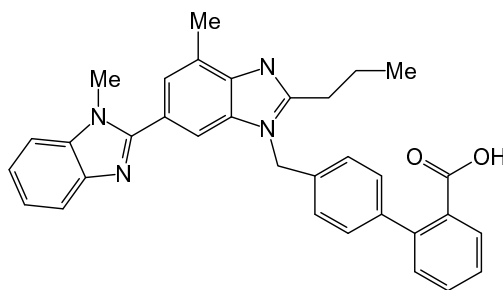
 en la que la composición está en forma de microcápsulas que tienen un revestimiento de 2 capas.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. LA PATENTE NO AMPARA LA SUSTANCIA O PRINCIPIO ACTIVO TELITROMICINA EN SÍ MISMO CONSIDERADO, SINO SOLO SU USO EN LA FORMULACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS CONDICIONES PRECISADAS EN LAS REIVINDICACIONES.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1442/2010.

Nombre Genérico: TELITROMICINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 11,12-dideoxi-3-de-[(2,6-dideoxi-3-C-metil-3-0-metil- $\alpha$ -L-ribohexopiranosil)-oxi]-6-0-metil-3-oxo-12,11-(oxicarbonil-((4-(4-fenil-1H-imidazol-1-il)-butil)-imino))-eritromicina  
 Patente: 263543  
 Vigencia: 23-feb-2026  
 Anualidades: último pago 07 de enero de 2009, próximo pago febrero de 2014.  
 Titular: AVENTIS PHARMA S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Composición farmacéutica sólida que comprende telitromicina o una de sus sales de adición con un ácido farmacéuticamente aceptable, como principio activo, caracterizada porque comprende, con respecto al peso total de la composición:
 

- telitromicina o una de sus sales de adición con un ácido farmacéuticamente aceptable, según una proporción en telitromicina comprendida entre 0,1 y 80% en peso, y
- al menos un agente diluyente con compartimiento plástico, según una proporción de 10 a 50% en peso.

 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA SÓLIDA QUE COMPRENDE TELITROMICINA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE TELITROMICINA SEGÚN UNA PROPORCIÓN COMPRENDIDA ENTRE 0,1 Y 80% EN PESO, Y AL MENOS UN AGENTE DILUYENTE CON COMPARTIMIENTO PLÁSTICO, SEGÚN UNA PROPORCIÓN DE 10 A 50% EN PESO.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1337/2010.

Nombre Genérico:	TELMISARTAN
Descripción Específica:	FORMA CRISTALINA B POLIMORFA
Nombre Químico:	ácido 4'-[(1,4'-dimetil-2'-propil[2,6'-bi-1H-bencimidazol]-1'-il)metil]-[1,1'-bifenil]-2-carboxílico
Patente:	219881
Vigencia:	07-ene-2020
Anualidades:	último pago 26 de enero de 2009, próximo pago enero de 2014.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Modificación cristalina B (forma B) polimorfa del telmisartán (fórmula I)



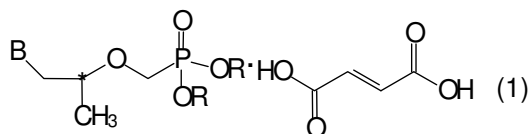
Observaciones:	<p>caracterizada por un máximo endotérmico en <math>183 \pm 2^\circ\text{C}</math> que ocurre durante análisis térmico usando CBD.</p> <p>TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA B POLIMORFA CARACTERIZADA POR UN MÁXIMO ENDOTÉRMICO EN <math>183 \pm 2^\circ\text{C}</math> QUE OCURRE DURANTE ANÁLISIS TÉRMICO USANDO CBD.</p>
----------------	---

Nombre Genérico:	TEMSIROLIMUS
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	3-hidroxi-2-(hidroximetil)-2-metilpropanoato de (1R,2R,4S)-4-[(2R)-2-[(3S,6R,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,27-dihidroxi-10,21-dimetoxi-6,8,12,14,20,26-hexametil-1,5,11,28,29-pentaoxo-1,4,5,6,9,10,11,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,28,29,31,32,33,34,34 <sup>a</sup> -tetracosahidro-23,27-epoxi-3H-pirido[2,1-c][1,4]oxazaciclohentriacontin-3-il]propil]-2-metoxiciclohexilo
Patente:	193369
Vigencia:	14-abr-2015
Anualidades:	último pago 29 de abril de 2009, próximo pago abril de 2014
Titular:	WYETH
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 15. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque es el 42-éster de rapamicina con ácido 2,-bis(hidroximetil)propiónico, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: TENOFOVIR  
 Descripción Específica: TENOFOVIR DISPROXIL FUMARATO  
 Nombre Químico: 9-[R]-2-[[bis[[isopropoxycarbonil]oxi]metoxi]fosfinil]metoxi]propil]adenina fumarato (1:1).  
 Patente: 233118  
 Vigencia: 23-jul-2018  
 Anualidades: último pago 23 de julio de 2010, próximo pago julio de 2015  
 Titular: GILEAD SCIENCES, INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de fórmula (1)



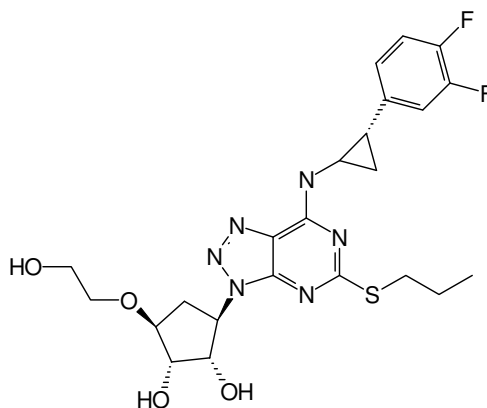
Observaciones: caracterizado porque B es adenino-9-ilo y R independientemente es -H o -CH<sub>2</sub>-O-C(O)-O-CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, pero al menos uno de R es -CH<sub>2</sub>-O-C(O)-O-CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE FUMARATO DEL ÉSTER DISOPROXIL DE TENOFOVIR.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ESPECIFICOS STENDHAL, S.A. DE C.V. RESOLUCIÓN 83/2004.

Nombre Genérico: TERBINAFINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-[(2E)-6,6-dimetil-2-hepten-4-inil]-N-metil-1-naftalenmetanamina; trans-N-metil-N-(1-naftilmetil)-6,6-dimetilhept-2-en-4-inil-1-amina.  
 Patente: 258566  
 Vigencia: 19-jul-2022  
 Anualidades: último pago 07 de julio de 2008, próximo pago julio de 2013  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1.- Una forma de dosis sólida de terbinafina para la administración oral en donde las partículas de terbinafina tienen un tamaño que varía de 0.5 mm a 4 mm de diámetro.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMA DE DOSIS SÓLIDA DE TERBINAFINA PARA LA ADMINISTRACIÓN ORAL EN DONDE LAS PARTÍCULAS DE TERBINAFINA TIENEN UN TAMAÑO QUE VARÍA DE 0.5 mm A 4 mm DE DIÁMETRO.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1264/2010.



Nombre Genérico:	TICAGRELOR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(1S,2S,3R,5S)-3-(7-([(1R,2S)-2-(3,4-difluorofenil)ciclopropil]amino)-5-(propilsulfanil)-3H-[1,2,3]triazolo[4,5-d]pirimidin-3-il)-5-(2-hidroxi-etoxi)ciclopentano-1,2-diol.
Patente:	221496
Vigencia:	02-dic-2019
Anualidades:	último pago 28 de septiembre de 2009, próximo pago diciembre de 2014.
Titular:	ASTRAZENECA AB
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 5. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque es: ..., [1S-[1 $\alpha$ ,2 $\alpha$ ,3 $\beta$ (1R*,2S*),5 $\beta$ ]]-3-[7-[[2-(3,4-difluorofenil)ciclopropil]amino]-5-(propiltio)-3H-1,2,3-triazolo[4,5-d]pirimidin-3-il]-5-hidroxi-etoxi)-ciclopentano-1,2-diol;...
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico:	TICAGRELOR
Descripción Específica:	TICAGRELOR EN FORMA CRISTALINA
Nombre Químico:	(1S,2S,3R,5S)-3-(7-([(1R,2S)-2-(3,4-difluorofenil)ciclopropil]amino)-5-(propilsulfanil)-3H-[1,2,3]triazolo[4,5-d]pirimidin-3-il)-5-(2-hidroxi-etoxi)ciclopentano-1,2-diol.
Patente:	244270
Vigencia:	31-may-2021
Anualidades:	último pago 29 de mayo de 2012, próximo pago mayo de 2017.
Titular:	ASTRAZENECA AB
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Un compuesto de fórmula (I):



(I)

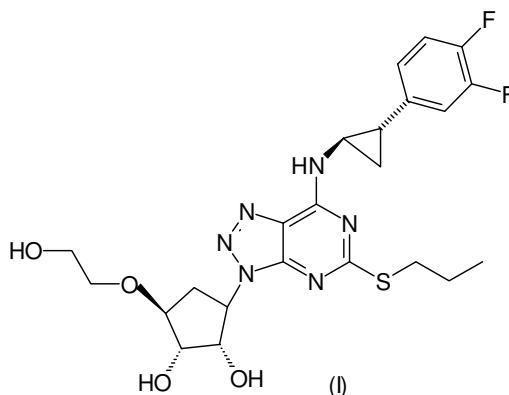
caracterizado porque se encuentra en una forma substancialmente cristalina.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.
----------------	---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

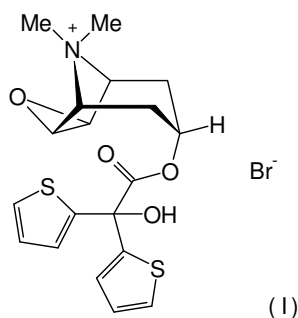
Nombre Genérico: TICAGRELOR  
 Descripción Específica: TICAGRELOR EN FORMA CRISTALINA CON PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X EN POLVO ESPECÍFICO.  
 Nombre Químico: (1S,2S,3R,5S)-3-(7-(((1R,2S)-2-(3,4-difluorofenil)ciclopropil]amino)-5-(propilsulfanil)-3H-[1,2,3]triazolo[4,5-d]pirimidin-3-il)-5-(2-hidroxi-etoxi)ciclopentano-1,2-diol.  
 Patente: 284732  
 Vigencia: 31-may-2021  
 Anualidades: último pago 15 de marzo de 2011, próximo pago mayo de 2016.  
 Titular: ASTRAZENECA AB  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto de fórmula (I):



Observaciones: en una forma sustancialmente cristalina, caracterizado por un patrón de difracción de rayos X en polvo que contiene picos específicos de alta intensidad en  $5.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$ ,  $13.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$ ,  $18.3^\circ (\pm 0.1^\circ)$ ,  $22.7^\circ (\pm 0.1^\circ)$  y  $24.3^\circ (\pm 0.1^\circ) 2\theta$ .  
 TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA CON UN PATRÓN DE DIFRACCIÓN DE RAYOS X EN POLVO ESPECÍFICO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: TIGECICLINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-bis(dimetilamino)-[[[(1,1-dimetiletíl]amino]acetil]amino]-3,10,12,12a-tetrahidroxi-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahidrotetraceno-2-carboxamida  
 Patente: 186553  
 Vigencia: 29-sep-2012  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: WYETH HOLDINGS CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 41. Un compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado porque es sulfato de [4S-(4 $\alpha$ ,12 $\alpha$ )]-4,7-bis(dimetilamino)-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahidro-3,10,12,12a-tetrahidroxi-1,11-dioxo-2-naftacencarboxamida.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico:	TIOTROPIO (BROMURO CRISTALINO MICRONIZADO)
Descripción Específica:	BROMURO DE TIOTROPIO CRISTALINO MICRONIZADO
Nombre Químico:	bromuro de (1 $\alpha$ ,2 $\beta$ ,4 $\beta$ ,5 $\alpha$ ,7 $\beta$ )-7-[(hidroxidi-2-tienilacetil)oxi]-9,9-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo[3.3.1.0 <sup>2,4</sup> ]nonano
Patente:	248587
Vigencia:	10-mar-2023
Atualidades:	último pago 27 de marzo de 2012, próximo pago marzo de 2017
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Bromuro de tiotropio cristalino micronizado de la fórmula (I),



caracterizado porque tiene un tamaño de partícula  $X_{50}$  comprendido entre 1.0  $\mu\text{m}$  y 3.5  $\mu\text{m}$  a un valor de  $Q_{(5,8)}$  mayor que 60%, por un valor de la superficie específica situado en el intervalo comprendido entre 2  $\text{m}^2/\text{g}$  y 5  $\text{m}^2/\text{g}$ , por un calor específico de disolución mayor que 65  $\text{Ws/g}$ , así como por un contenido en agua de 1% a 4.5%.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA ESPECÍFICA Y MICRONIZADA.

Nombre Genérico:	TIOTROPIO (BROMURO MONOHIDRATADO CRISTALINO)
Descripción Específica:	BROMURO DE TIOTROPIO MONOHIDRATADO, CRISTALINO
Nombre Químico:	bromuro de (1 $\alpha$ ,2 $\beta$ ,4 $\beta$ ,5 $\alpha$ ,7 $\beta$ )-7-[(hidroxidi-2-tienilacetil)oxi]-9,9-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo[3.3.1.0 <sup>2,4</sup> ]nonano
Patente:	232639
Vigencia:	28-sep-2021
Atualidades:	último pago 28 de septiembre de 2010, próximo pago septiembre de 2015.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Bromuro de tiotropio monohidratado, cristalino.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO MONOHIDRATADO, CRISTALINO.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: TIOTROPIO  
Descripción Específica:  
Nombre Químico:  $(1\alpha,2\beta,4\beta,5\alpha,7\beta)-7-[(\text{hidroxidi-2-tienilacetil})\text{oxi}]-9,9\text{-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo}[3.3.1.0^{2,4}] \text{nonano}$   
Patente: 236248  
Vigencia: 27-may-2022  
Aualidades: último pago 26 de mayo de 2011, próximo pago mayo de 2016.  
Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Cápsulas para inhalación, que contienen como polvo inhalable, tiotropio en mezcla con un excipiente o sustancia auxiliar fisiológicamente aceptable, caracterizadas porque el material de las cápsulas tiene un contenido de humedad reducido como un contenido de humedad de TEWS o secador con halógeno, de menos de 15%.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. CÁPSULAS PARA INHALACIÓN QUE CONTIENEN TIOTROPIO CARACTERIZADAS PORQUE EL MATERIAL DE LAS CÁPSULAS TIENE UN CONTENIDO DE HUMEDAD REDUCIDO COMO UN CONTENIDO DE HUMEDAD DE TEWS O SECADOR CON HALÓGENO, DE MENOS DE 15%.  
INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 2062/2008.

---

Nombre Genérico: TIOTROPIO  
Descripción Específica:  
Nombre Químico:  $(1\alpha,2\beta,4\beta,5\alpha,7\beta)-7-[(\text{hidroxidi-2-tienilacetil})\text{oxi}]-9,9\text{-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo}[3.3.1.0^{2,4}] \text{nonano}$   
Patente: 225424  
Vigencia: 28-sep-2021  
Aualidades: último pago 28 de septiembre de 2010, próximo pago septiembre de 2015.  
Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Polvo inhalable que contiene 0.04 a 0.8% en peso de tiotropio mezclado con un excipiente fisiológicamente aceptable, caracterizado porque el excipiente consiste de una mezcla de un excipiente más grueso con un tamaño de partícula promedio de 15 a 80  $\mu\text{m}$  y un excipiente más fino con un tamaño de partícula promedio de 1 a 9  $\mu\text{m}$ , la proporción del excipiente más fino constituye 3 a 15% en peso e la cantidad total de excipiente.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. POLVO INHALABLE QUE CONTIENE 0.04 A 0.8% EN PESO DE TIOTROPIO MEZCLADO CON UN EXCIPIENTE FISIOLÓGICAMENTE ACEPTABLE, CARACTERIZADO PORQUE EL EXCIPIENTE CONSISTE DE UNA MEZCLA DE UN EXCIPIENTE MÁS GRUESO CON UN TAMAÑO DE PARTÍCULA PROMEDIO DE 15 A 80  $\mu\text{m}$  Y UN EXCIPIENTE MÁS FINO CON UN TAMAÑO DE PARTÍCULA PROMEDIO DE 1 A 9  $\mu\text{m}$ , LA PROPORCIÓN DEL EXCIPIENTE MÁS FINO CONSTITUYE 3 A 15% EN PESO E LA CANTIDAD TOTAL DE EXCIPIENTE.  
INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 2064/2008.



---

Nombre Genérico:	TIOTROPIO, (BROMURO DE)
Descripción Específica:	BROMURO DE TIOTROPIO
Nombre Químico:	bromuro de (1 $\alpha$ ,2 $\beta$ ,4 $\beta$ ,5 $\alpha$ ,7 $\beta$ )-7-[(hidroxidi-2-tienilacetil)oxi]-9,9-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo[3.3.1.0 <sup>2,4</sup> ]nonano
Patente:	257375
Vigencia:	02-abr-2023
Anualidades:	último pago 26 de mayo de 2008, próximo pago abril de 2013
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una preparación farmacéutica, caracterizada porque consiste de: <ul style="list-style-type: none"><li>• Bromuro de tiotropio como sustancia activa, en una concentración basada en tiotropio de entre 0.02 g por 100 ml de formulación y 0.05 g por 100 ml de formulación, el bromuro de tiotropio esta presente en la preparación farmacéutica en forma totalmente disuelta;</li><li>• Agua como el único solvente,</li><li>• Ácido para ajustar el pH entre 2.7 y 3.1, preferiblemente 2.8 y 3.05,</li><li>• Cloruro de benzalconio en una concentración de entre 8 mg/100 ml y 12 mg/100 ml,</li><li>• Edetato de sodio en una cantidad de entre 8 mg/100 ml de formulación y 12 mg/100 ml de formulación.</li></ul>
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 2065/2008.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	TIOTROPIO
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(1 $\alpha$ ,2 $\beta$ ,4 $\beta$ ,5 $\alpha$ ,7 $\beta$ )-7-[(hidroxidi-2-tienilacetil)oxi]-9,9-dimetil-3-oxa-9-azoniatriciclo[3.3.1.0 <sup>2,4</sup> ]nonano
Patente:	250754
Vigencia:	24-oct-2021
Aualidades:	último pago 24 de octubre de 2007, próximo pago octubre de 2012.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una preparación farmacéutica libre de propelentes adaptada para ser administrada por inhalación, caracterizada porque comprende: <ul style="list-style-type: none"><li>• una sal de tiotropio como sustancia activa, a una concentración con base en tiotropio de entre 0.0005 y 5% en peso,</li><li>• sólo agua o una mezcla de agua etanol como solvente para la sustancia activa,</li><li>• ácido para lograr un valor de pH entre 2.0 y 3.1,</li><li>• un conservador farmacológicamente aceptable,</li><li>• opcionalmente ácido edético o una sal de ácido edético en una cantidad mayor que 0 hasta 25 mg/100 ml,</li><li>• opcionalmente un agente formador de complejos y/o estabilizador farmacológicamente aceptable y/o un cosolvente farmacológicamente aceptable y/u otros coadyuvantes y aditivos farmacológicamente aceptables, además del conservador.</li></ul>
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1472/2009.

---

Nombre Genérico:	TIPIFAMIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	6-((R)-amino(4-clorofenil)(1-metil-1H-imidazol-5-il)metil)4-(3-clorofenil)-1-metil-2(1H)-quinolinona
Patente:	211913
Vigencia:	16-oct-2016
Aualidades:	último pago 31 de octubre de 2007, próximo pago octubre de 2012
Titular:	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 7. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque el compuesto es:....; 6-[amino(4-clorofenil)-1-metil-1H-imidazol-5-il)metil]-4-(3-clorofenil)-1-metil-2(1H)-quinolinona;...; una forma estereoisomérica de los mismos o una sal de adición ácida o básica farmacéuticamente aceptable de los mismos.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 35/2004.

---

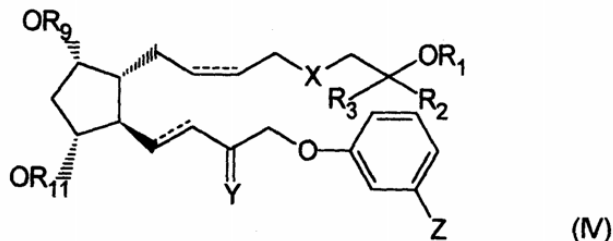


Nombre Genérico:	TIPRANAVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	3'-[(1R)-1-[(6R)-5,6-dihidro-4-hidroxi-2-oxo-6-fenil-6-propil-2H-piran-3-il]propil]-5-(trifluorometil)-2-piridinasulfonanilida; N-[3-[(1R)-1-(6R)-4-hidroxi-2-oxo-6-(2-feniletil)-6-propil-5,6-dihidro-2H-piran-3-il]propil]fenil]-5-(trifluorometil)piridina-2-sulfonamida.
Patente:	203768
Vigencia:	04-may-2015
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 3. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado del grupo que consiste de: ...; 5-trifluorometil-N-(3(R o S)-(1-(5,6-dihidro-4-hidroxi-2-oxo-6(R o de S)-(2-fenil)-6(R o S)-n-propil-2H-piran-3-il)-propil)-fenil)-2-piridinsulfonamida; 5-trifluorometil-N-(3(R)-(1-(5,6-dihidro-4-hidroxi-2-oxo-6(R)-(2-fenil)-6(R)-n-propil-2H-piran-3-il)-propil)-fenil)-2-piridinsulfonamida; o (3R,6R)N-(3-(1-(5,6-dihidro-4-hidroxi-2-oxo-6-(2-feniletil)-6-propil-2H-piran-3-il)-propil)-fenil)-5-trifluorometil-2-piridinsulfonamida;....
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:	TRAVOPROST
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	
Patente:	203527
Vigencia:	03-ago-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ALCON RESEARCH, LTD.
Reivindicaciones:	Reivindicación 23.- Una composición oftálmica tópica para el tratamiento de glaucoma e hipertensión ocular; caracterizada porque comprende un vehículo farmacéuticamente aceptable y una cantidad terapéuticamente efectiva de un compuesto que tiene la estructura estereoquímica absoluta de la siguiente fórmula IV, y estando sustancialmente libre el enantiómero de dicho compuesto:



Observaciones:	<p>En donde R<sub>1</sub>=H alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> de cadena recta o ramificada; acilo de C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> de cadena recta o ramificada; cicloalquilo de C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub> o una porción de sal catiónica; R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub>=H, o alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub> de cadena recta o ramificada; o R<sub>2</sub> y R<sub>3</sub> tomados juntos pueden representar O; X=O, S; o CH<sub>2</sub>; <math>\equiv</math> representa cualquier combinación de una sola ligadura o una doble ligadura cis o trans para la cadena alfa (superior) y una sola ligadura o doble ligadura trans para la cadena omega (inferior); R<sub>9</sub>=H, alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> de cadena recta o ramificada; R<sub>11</sub>=H, alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> de cadena recta o ramificada o acilo de C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> de cadena recta o ramificada; Y=O; o H y OR<sub>15</sub> en cualquier configuración, en donde R<sub>15</sub>=H, alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> de cadena recta o ramificada; y Z=Cl o CF<sub>3</sub>, con la condición de que cuando R<sub>2</sub> y R<sub>3</sub> tomados en conjunto representen O, entonces R<sub>1</sub> es diferente de acilo de C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub> de cadena recta o ramificada; y cuando R<sub>2</sub>=R<sub>3</sub>=H, entonces R<sub>1</sub> es diferente a una porción de sal catiónica, y con la condición adicional de que se excluya el siguiente compuesto: ciclopentaheptenol-5-cis-2-(3-<math>\alpha</math>-hidroxi-4-<i>m</i>-clorofenoxi-1-trans-butenil)-3,5-dihidroxi [1<math>\alpha</math>,2<math>\beta</math>,3<math>\alpha</math>,5<math>\alpha</math>].</p> <p>TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.                  NO ES PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ALCON LABORATORIOS, S.A. DE C.V.                  INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE NULIDAD 2584/09-EPI-01-2.</p>
----------------	--






---

Nombre Genérico:	TRAMADOL, CLONIXINATO DE LISINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	TRAMADOL: (1R,2R)- <i>rel</i> -2-[(dimetilamino)metil]-1-(3-metoxifenil)ciclohexanol; CLONIXINATO DE LISINA: sal de lisina del ácido 2-[(3-cloro-2-metilfenil)amino]-3-piridincarboxílico
Patente:	275811
Vigencia:	16-mar-2026
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	FARMACÉUTICOS RAYERE, S.A.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica analgésica caracterizada porque comprende: una combinación de tramadol, sus enantiómeros o cualquiera de sus sales farmacéuticamente aceptables en todas sus formas cristalinas y de clonixinato de lisina así como sus hidratos, o cualquiera de sus sales farmacéuticamente aceptables en todas sus formas cristalinas, en una proporción que puede variar desde 1:1.2 hasta 1:58 (p/p) respectivamente, que es sinérgicamente más efectiva que si se administran los fármacos por separado, mezclados con excipientes farmacéuticamente aceptables.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 540/2011.

---

Nombre Genérico:	URICASA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	Urato oxidasa
Patente:	195390
Vigencia:	09-may-2016
Anualidades:	último pago 31 de mayo de 2010, próximo pago mayo de 2015.
Titular:	SANOFI-AVENTIS
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición líquida farmacéuticamente aceptable, físicamente estable, caracterizada porque contiene urato oxidasa y 0.1 mg/ml a 10 mg/ml de Poloxamer 188, en medio acuoso amortiguado.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE CONTIENE URICASA Y 0.1 A 10 mg/ml DE POLOXAMER 188, EN MEDIO ACUOSOS AMORTIGUADO. LA PATENTE 195390 NO AMPARA LA SUSTANCIA O PRINCIPIO ACTIVO, EN SI MISMO CONSIDERADO, SINO SOLO SU USO EN LA FORMULACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS CONDICIONES PRECISADAS EN LAS REIVINDICACIONES. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1235/2010.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: USTEKINUMAB  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Inmunoglobulina G1, anti-[*Homo sapiens* interleukina 12B (IL-12B, IL12 p40, factor 2 estimulante de las células *natural killer* NKSF2, factor 2 citotóxico de la maduración de linfocitos, CLMF2, CLMF2 p40), *Homo sapiens* anticuerpo monoclonal, CNTO 1275; cadena pesada gamma1 (1-449) [*Homo sapiens* VH (IGHV5-51-(IGHD)-IGHJ4\*01)[8.8.12](1-119)-IGHG1\*01, CH1 A1.4>S (120-449)], (222-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214')[*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV1D-16-IGKJ2\*01)[6.3.9](1'-107')-IGKC\*01 (108'-214'); dímero (228-228":231-231")-bisdisulfuro.  
Patente: 252335  
Vigencia: 07-ago-2021  
Anualidades: Último pago 07 de diciembre de 2007, próximo pago agosto de 2012.  
Titular: JOHNSON & JOHNSON  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un anticuerpo anti-IL-12 aislado, caracterizado porque comprende una región variable de cadena pesada (V<sub>H</sub>) de la secuencia de aminoácidos mostrada en SEQ ID NO:7 y una región variable de cadena ligera (V<sub>L</sub>) de la secuencia de aminoácidos mostrada en SEQ ID NO:8.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSSEN-CILAG, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: VALDECOXIB  
Descripción Específica: FORMA CRISTALINA DE VALDECOXIB  
Nombre Químico: 4-(5-metil-3-fenil-4-isoxazolil) bencensulfonamida  
Patente: 211935  
Vigencia: 12-ago-2017  
Anualidades: último pago el 27 de julio de 2007, próximo pago agosto de 2012.  
Titular: G.D. SEARLE LLC  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una forma cristalina de 4-[5-metil-3-fenil-isoxazol-4-il]-bencensulfonamida que tiene un punto de fusión de aproximadamente 170 a 174°. Reivindicación 4. La forma de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada además porque tiene un patrón de difracción de rayos X de polvo con los siguientes picos: 12.221, 15.447, 17.081, 19.798 y 23.861.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

---

---

Nombre Genérico: VALGANCICLOVIR  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: L-Valinato de 2-[(2-amino-1,6-dihidro-6-oxo-9H-purin-9-il)metoxi]-3-hidroxi-propilo  
 Patente: 195601  
 Vigencia: 21-jul-2015  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. El compuesto 2-(2-amino-1,6-dihidro-6-oxo-purin-9-il)metoxi-3-hidroxi-1-propanil-L-valinato o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la forma de sus diastereoisómeros (R) o (S), o en la forma de mezclas de los dos diastereoisómeros.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V., RESOLUCIÓN 69/2004.

---

Nombre Genérico: VALSARTAN  
 Descripción Específica: SALES DE CALCIO DE VALSARTAN  
 Nombre Químico: N-(1-oxopentil)-N-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-L-valina  
 Patente: 265165  
 Vigencia: 17-jul-2021  
 Anualidades: último pago 17 de marzo de 2009, próximo pago julio de 2014.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una sal cálcica de valsartan. Reivindicación 2. Una sal de acuerdo con la reivindicación 1, en una forma cristalina, parcialmente cristalina o amorfa  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL CÁLCICA DE VALSARTAN.

---

Nombre Genérico: VALSARTAN  
 Descripción Específica: SALES DE CALCIO DE VALSARTAN  
 Nombre Químico: N-(1-oxopentil)-N-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-L-valina  
 Patente: 251826  
 Vigencia: 03-feb-2023  
 Anualidades: último pago 30 de enero de 2012, próximo pago febrero de 2017.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un tetrahidrato de la sal de calcio de valsartan en la forma de estado sólido  $A_{2,ca}$ .  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO TETRAHIDRATO DE LA SAL DE CALCIO DE VALSARTAN.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: VALSARTAN  
Descripción Específica: SALES DE CALCIO Y MAGNESIO DE VALSARTAN  
Nombre Químico: N-(1-oxopentil)-N-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-L-valina  
Patente: 282100  
Vigencia: 03-feb-2023  
Anualidades: último pago 14 de diciembre de 2010, próximo pago febrero de 2015.  
Titular: NOVARTIS AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una sal de valsartan seleccionada de (i) polimorfos del trihidrato, (ii) el monohidrato, y (iii) la di-(sal del calcio de valsartan)pentahidrato, en cada caso de la sal de calcio de valsartan, y el anhidrato del mismo; y se seleccionan de: (i) una forma polimórfica del hexahidrato, (ii) el trihidrato, (iii) el monohidrato, y (iv) el tetrahidrato; en cada caso la sal de magnesio de valsartan, y el anhidrato del mismo.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SALES DE CALCIO Y MAGNESIO DE VALSARTAN, POLIMORFOS E HIDRATOS.

---

Nombre Genérico: VALSARTAN  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: N-(1-oxopentil)-N-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-L-valina  
Patente: 264146  
Vigencia: 04-ene-2019  
Anualidades: último pago 28 de enero de 2009, próximo pago enero de 2014.  
Titular: NOVARTIS AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un proceso de manufactura de una forma sólida de dosificación oral que comprende:  
a) un agente activo que contiene una cantidad efectiva de valsartan, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, y  
b) aditivos farmacéuticamente aceptables adecuados para la preparación de formas sólidas de dosificación oral mediante métodos de compresión, que comprende las etapas de  
i) moler el principio activo y los aditivos farmacéuticamente aceptables  
ii) someter una mezcla del agente activo y los aditivos molidos para compresión, para formar un comprimido, en donde la compresión para formar el comprimido requiere la compactación en seco,  
iii) convertir el comprimido para formar un granulado, y comprimir el granulado para formar la forma de dosificación oral.  
Reivindicación 8. Una forma sólida de dosificación oral producida de acuerdo a un método como es definido en cualquiera de las reivindicaciones 1 a 7.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. PROCESO DE MANUFACTURA DE UNA FORMA SÓLIDA DE DOSIFICACIÓN ORAL QUE COMPRENDE VALSARTAN, Y ADITIVOS FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLES ADECUADOS PARA LA PREPARACIÓN DE FORMAS SÓLIDAS DE DOSIFICACIÓN ORAL MEDIANTE MÉTODOS DE COMPRESIÓN. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1444/2010.

---




---

**Nombre Genérico:** VALSARTAN  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** N-(1-oxopentil)-N-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-L-valina  
**Patente:** 263872  
**Vigencia:** 22-dic-2019  
**Anualidades:** último pago 15 de enero de 2009, próximo pago diciembre de 2014.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una tableta comprimida que comprende valsartan en forma libre y más de 30 por ciento de celulosa microcristalina en peso basado en el peso total y los componentes del núcleo de dicha forma.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. TABLETA COMPRIMIDA QUE COMPRENDE VALSARTAN EN FORMA LIBRE Y MÁS DE 30 POR CIENTO DE CELULOSA MICROCRISTALINA EN PESO BASADO EN EL PESO TOTAL Y LOS COMPONENTES DEL NÚCLEO DE DICHA FORMA.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1629/2010

---

**Nombre Genérico:** VANDETANIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** N-(4-bromo-2-fluorofenil)-7-[(1-metilpiperidin-4-il)metoxi]-6-metoxiquinazolin-4-amina  
**Patente:** 216799  
**Vigencia:** 23-sep-2017  
**Anualidades:** último pago 28 de julio de 2008, próximo pago septiembre de 2013.  
**Titular:** ASTRAZENECA UK LIMITED  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush".  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DEFINICIÓN GENÉRICA.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

---

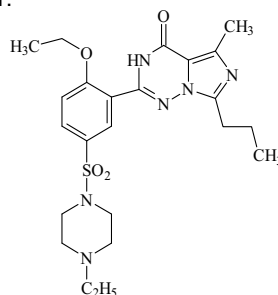
**Nombre Genérico:** VANDETANIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** N-(4-bromo-2-fluorofenil)-7-[(1-metilpiperidin-4-il)metoxi]-6-metoxiquinazolin-4-amina  
**Patente:** 247787  
**Vigencia:** 01-nov-2020  
**Anualidades:** último pago 03 de agosto de 2007, próximo pago noviembre de 2012  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 6. Un derivado de quinazolina, caracterizado porque se selecciona de:..., 4-(4-bromo-2-fluoroanilino)-6-metoxi-7-(1-metilpiperidin-4-ilmetoxi)quinazolina, ...  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. DEFINICIÓN ESPECÍFICA.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: VARDENAFIL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 1-[[3-(1,4-dihidro-5-metil-4-oxo-7-propilimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-il)-4-etoxifenil]sulfonyl]-4-etil-piperazina  
 Patente: 207031  
 Vigencia: 31-oct-2018  
 Anualidades: último pago 31 de octubre de 2007, próximo pago octubre de 2012  
 Titular: BAYER SCHERING PHARMA AKTIENGESELLSCHAFT.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1.



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

Nombre Genérico: VARENICLINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 7,8,9,10-tetrahidro-6H-6,10-metanoazepino[4,5-g]quinoxalina; (6R,10S)-7,8,9,10-tetrahidro-6,10-metano-6H-pirazino[2,3-h][3]benzazepina.  
 Patente: 225658  
 Vigencia: 13-nov-2018  
 Anualidades: último pago 28 de octubre de 2010, próximo pago noviembre de 2015.  
 Titular: PFIZER PRODUCTS INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush"  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.



---

Nombre Genérico: VARENICLINA  
Descripción Específica: TARTRATO DE VARENICLINA  
Nombre Químico: 7,8,9,10-tetrahidro-6H-6,10-metanoazepino[4,5-g]quinoxalina;  
(6R,10S)-7,8,9,10-tetrahidro-6,10-metano-6H-pirazino[2,3-  
h][3]benzazepina.  
Patente: 233978  
Vigencia: 26-abr-2022  
Anualidades: último pago 26 de abril de 2011, próximo pago abril de 2016.  
Titular: PFIZER PRODUCTS INC.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una sal tartrato de 5,8,14-  
triazatetraciclo[10.3.1.0<sup>2,11</sup>.0<sup>4,9</sup>]hexadeca-2(11),3,5,7,9-pentaeno.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE TARTRATO.

---

Nombre Genérico: VATALANIB  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 1-(p-cloroanilino)-4-(4-piridilmetil)ftalazina  
Patente: 210771  
Vigencia: 11-feb-2018  
Anualidades: último pago 30 de enero de 2012, próximo pago febrero de 2017  
Titular: NOVARTIS AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 5. "Markush".  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A.  
DE C.V.  
INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL  
JUICIO DE AMPARO 925/2005.

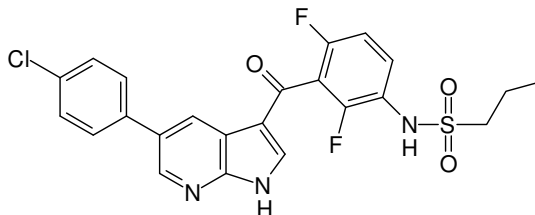
---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	VEMURAFENIB
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	N-{3-[5-(4-clorofenil)-1H-pirrolo[2,3-b]piridin-3-carbonil]-2,4-difluorofenil}propano-1-sulfonamida
Patente:	288558
Vigencia:	21-jun-2026
Anualidades:	último pago 21 de julio de 2011, próximo pago julio de 2016.
Titular:	PLEXXIKON, INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 48.El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, en donde el compuesto es {3-[5-(4-cloro-fenil)-1H-pirrolo[2,3-b]piridin-3-carbonil]-2,4-difluoro-fenil}-amida del ácido propano-1-sulfónico, teniendo la estructura:

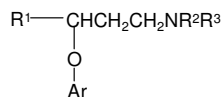


Observaciones:	TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PRODUCTOS ROCHE, S.A. DE C.V.
----------------	---

---

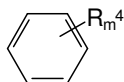


Nombre Genérico:	VENLAFAXINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	1-[2-(dimetilamino)-1-(4-metoxifenil)etil]ciclohexanol; (±)-1-[α- [(dimetilmino)metil]-p-metoxibencil]ciclohexanol; N,N-dimetil-2-(1- hidroxiciclohexil)-2-(4-metoxifenil)etilamina
Patente:	195968
Vigencia:	22-nov-2014
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.
Titular:	ELI LILLY AND COMPANY
Reivindicaciones:	Reivindicación 1.- El uso de venlafaxina o de un compuesto de formula:

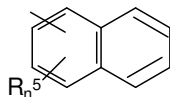


en la que: R<sup>1</sup> es cicloalquilo de C<sub>5</sub>-C<sub>7</sub>, tienilo, halotienilo, (alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>) tienilo, furanilo, piridilo o tiazolilo;

Ar es



ó



cada uno de R<sup>2</sup> y R<sup>3</sup> es independientemente hidrógeno o metilo;  
cada R<sup>4</sup> es independientemente halo, alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxi de C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>  
o trifluorometilo;  
cada R<sup>5</sup> es independientemente halo, alquilo de C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> o trifluorometilo;  
m es 0,1 ó 2;  
n es 0 ó 1; o

una de sus sales de adición ácida farmacéuticamente aceptable, para  
preparar un medicamento para tratar la incontinencia humana.  
Reivindicación 8. Un uso de la reivindicación 3 en el que el compuesto  
es duloxetine o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.  
Reivindicación 9. Un uso de cualquiera de las reivindicaciones 5-7 en el  
que el compuesto es duloxetine o una de sus sales farmacéuticamente  
aceptables.

Observaciones:

TIPO DE PATENTE: USO.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. USO DE VENLAFAXINA PARA  
PREPARAR UN MEDICAMENTO PARA TRATAR LA  
INCONTINENCIA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ELI LILLY Y  
COMPAÑÍA DE MÉXICO, S.A. DE C.V.  
INCLUSIÓN EN CUMPLIMIENTO A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL  
JUICIO DE AMPARO 1811/2004.  
INCLUSIÓN DE LAS REIVINDICACIONES 8 Y 9 EN CUMPLIMIENTO  
A LA RESOLUCIÓN EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 644/2007.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

Nombre Genérico: VERNAKALANT  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (3R)-1-[(1R,2R)-2-[2-(3,4-dimetoxifenil)etoxi]ciclohexil]pirrolidin-3-ol.  
 Patente: 258895  
 Vigencia: 31-oct-2023  
 Anualidades: último pago 18 de julio de 2008, próximo pago octubre de 2013.  
 Titular: CARDIOME PHARMA CORP.  
 Reivindicaciones: Reivindicación El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque se selecciona del grupo consistente de: ...; (1R,2R)-2-[(3R)-hidroxipirrolidinil]-1-(3,4-dimetoxifenetoxi)-ciclohexano; ...; Monoclorhidrato de (1R,2R)-2-[(3R)-hidroxipirrolidinil]-1-(3,4-dimetoxifenetoxi)-ciclohexano; ...  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTELLAS US LLC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MERCK SHARP & DOHME (SUIZA) GMBH. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A UNDRÁ, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: VILANTEROL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 4-[(1R)-2-[(6-{2-[(2,6-diclorofenil)metoxi]etoxi]hexil)amino]-1-hidroxietil]-2-(hidroximetil)fenol  
 Patente: 249279  
 Vigencia: 11-sep-2022  
 Anualidades: último pago 21 de septiembre de 2007, próximo pago septiembre de 2012.  
 Titular: GLAXO GROUP LIMITED  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Makush". Reivindicación 15. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1 o reivindicación 2 el cual es seleccionado de: ...; 4-[(1R)-2-[(6-{2-[(2,6-diclorobencil)oxi]etoxi]hexil)amino]-1-hidroxietil]-2-(hidroximetil)fenol; ...; y sales, solvatos, y derivados fisiológicamente funcionales de estas.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: VILDAGLIPTINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: (2S)-1-[[[3-hidroxitriciclo[3.3.1.1<sup>3,7</sup>]dec-1-il)amino]acetil]pirrolidina-2-carbonitrilo; (2S)-1-[[[3-hidroxiadamantan-1-il)amino]acetil]pirrolidin-2-carbonitrilo;  
 Patente: 221816  
 Vigencia: 09-dic-2019  
 Anualidades: último pago 15 de diciembre de 2009, próximo pago diciembre de 2014  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 4. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1, el cual es: (S)-1-[(3-hidroxi-1-adamantil)amino]acetil-2-ciano-pirrolidina, o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. DE C.V.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A MERCK, S.A. DE C.V.




---

Nombre Genérico: VISMODEGIB  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 2-cloro-N-[4-cloro-3-(piridin-2-il)fenil]-4-metanosulfonylbenzamida  
 Patente: 289008  
 Vigencia: 02-sep-2025  
 Anualidades: último pago 04 de agosto de 2011, próximo pago septiembre de 2016.  
 Titular: GENENTECH INC. Y CURIS INC.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush"  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: VORTIOXETINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 1-[2-[(2,4-dimetilfenil)sulfanyl]fenil]piperazina  
 Patente: 267466  
 Vigencia: 02-oct-2022  
 Anualidades: último pago 15 de junio de 2009, próximo pago octubre de 2014.  
 Titular: H. LUNDBECK A/S  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 11. Compuesto de acuerdo con la reivindicación 5, en donde el compuesto es 1-[2-(2,4-dimetilfenilsulfanyl)fenil]piperazina, o una sal de adición de ácido, farmacéuticamente aceptable del mismo.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: VORTIOXETINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 1-[2-[(2,4-dimetilfenil)sulfanyl]fenil]piperazina  
 Patente: 294612  
 Vigencia: 15-jun-2027  
 Anualidades: último pago 12 de enero de 2012, próximo pago junio de 2017.  
 Titular: H. LUNDBECK A/S  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. 1-[2-(2,4-dimetilfenilsulfanyl)fenil]piperazina, y sus sales farmacéuticamente aceptables de la misma, compuestos los cuales son cristalinos. Reivindicación 2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque es la sal de bromhidrato, clorhidrato, mesilato, fumarato, maleato, meso-tartrato, L-(+)-tartrato, D-(-)-tartrato, sulfato, fosfato o nitrato.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA Y SALES DE BROMHIDRATO, CLORHIDRATO, MESILATO, FUMARATO, MALEATO, MESO-TARTRATO, L-(+)-TARTRATO, D-(-)-TARTRATO, SULFATO, FOSFATO O NITRATO

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: XIMELAGATRÁN  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: [[[(1R)-2-[(2S)-2-[[4-amino(hidroxiimino)metil]bencil]carbamoil]azetidina-1-il]-1-ciclohexil-2-oxoetil]amino]acetato de etilo  
Patente: 213197  
Vigencia: 17-dic-2016  
Aualidades: último pago 28 de octubre de 2008, próximo pago diciembre de 2013  
Titular: ASTRAZENECA AB.  
Reivindicaciones: Reivindicación 3. EtOOCCH<sub>2</sub>-(R)Cgl-Aze-Pab-OH.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---

Nombre Genérico: ZANAMIVIR  
Descripción Específica: ZANAMIVIR CRISTALINO  
Nombre Químico: Ácido 5-acetamido-2,6-anhidro-3,4,5-tridesoxi-4-guanidino-D-glicero-D-galacto-non-2-enóico; ácido 5-acetamido-4-guanidino-2,3,4,5-tetradeoxi-D-glicero-D-galacto-non-2-enopiranosónico.  
Patente: 204829  
Vigencia: 14-dic-2014  
Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
Titular: BIOTA SCIENTIFIC MANAGEMENT PTY LTD  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Ácido 5-acetamido-2,3,4,5-tetradesoxi--4-guanidino-D-glicero-D-galacto-non-2-enopiranosónico, caracterizado porque está en forma cristalina.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO EN FORMA CRISTALINA.

---

Nombre Genérico: ZIBOTENTÁN  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: N-(3-metoxi-5-metilpiperazin-2-il)-2-[4-(1,3,4-oxadiazol-2-il)fenil]piridin-3-sulfonamida  
Patente: 211228  
Vigencia: 03-jun-2016  
Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
Titular: ASTRAZENECA UK LIMITED  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. "Markush". Reivindicación 9. Compuesto de la fórmula la según la reivindicación 1, seleccionado de:,,, N-(3-metoxi-5-metilpirazin-2-il)-2-(4-[1,2,4-oxadiazol-3-il]fenil)piridin-3-sulfonamida;...  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

---



**Nombre Genérico:** ZIPRASIDONA  
**Descripción Específica:** MESILATO TRIHIDRATADO DE ZIPRASIDONA  
**Nombre Químico:** 5-[2-[4-(1,2-Benzisotiazol-3-il)-1-piperazinil]etil]-6-cloro-1,3-dihidro-2H-indol-2-ona  
**Patente:** 203066  
**Vigencia:** 26-mar-2017  
**Anualidades:** último pago 30 de marzo de 2011, próximo pago marzo de 2016  
**Titular:** PFIZER, INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Mesilato de 5-(2-(4-(1,2-Benzisotiazol-3-il)-1-piperazinil)etil)-6-cloro-1,3-dihidro-2H-indol-2-ona-trihidrato.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE MESILATO TRIHIDRATADO.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

**Nombre Genérico:** ZIPRASIDONA  
**Descripción Específica:** CLORHIDRATO MONOHIDRATADO DE ZIPRASIDONA  
**Nombre Químico:** 5-[2-[4-(1,2-Benzisotiazol-3-il)-1-piperazinil]etil]-6-cloro-1,3-dihidro-2H-indol-2-ona  
**Patente:** 184189  
**Vigencia:** 30-ago-2013  
**Anualidades:** último pago 27 de julio de 2007, próximo pago noviembre de 2012.  
**Titular:** PFIZER, INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. El compuesto 5-(2-(4-(1,2-Benzisotiazol-3-il)-1-piperazinil)etil)-6-cloro-1,3-dihidro-2H-indol-2-ona, clorhidrato monohidrato.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO COMO SAL DE CLORHIDRATO MONOHIDRATADA.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A PFIZER, S.A. DE C.V.

**Nombre Genérico:** ZOLMITRIPTANO  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (S)-4-[[3-[2-(dimetilamino)etil]-1H-indol-5-il]metil]-2-oxazolidinona  
**Patente:** 227240  
**Vigencia:** 28-nov-2020  
**Anualidades:** último pago 28 de octubre de 2010, próximo pago noviembre de 2015.  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica adecuada para administración intranasal la cual comprende zolmitriptan y un portador farmacéuticamente aceptable, en donde el pH de la formulación está en el intervalo de 4.5 a 5.5.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN FARMACÉUTICA ADECUADA PARA ADMINISTRACIÓN INTRANASAL LA CUAL COMPRENDE ZOLMITRIPTAN Y UN PORTADOR FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE, EN DONDE EL PH DE LA FORMULACIÓN ESTÁ EN EL INTERVALO DE 4.5 A 5.5. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1347/2010-III.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

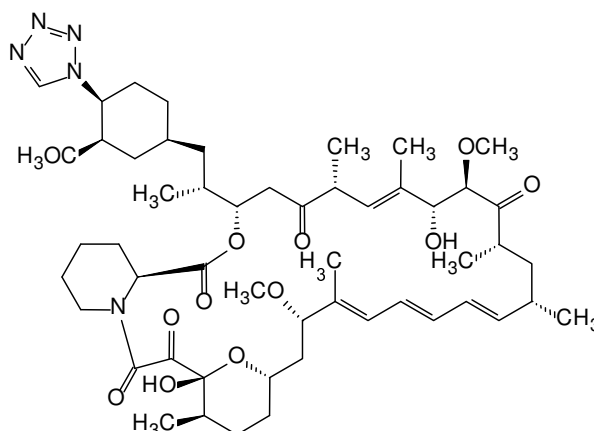
**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico:	ZOLPIDEM
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	<i>N,N,6-trimetil-2-(4-metilfenil)imidazol[1,2-a]piridin-3-acetamida.</i>
Patente:	219636
Vigencia:	01-dic-2019
Anualidades:	último pago 15 de diciembre de 2009, próximo pago diciembre de 2014.
Titular:	SANOFI-AVENTIS
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una forma de dosificación de liberación controlada, farmacéuticamente adaptada para liberar zolpidem o una sal del mismo durante un periodo de tiempo predeterminado, de acuerdo a un perfil in Vitro bifásico de disolución cuando se mide en un aparato de disolución tipo II de acuerdo con la Farmacopea Estadounidense en 0.01M de regulador de ácido hidrocórico a 37°C, donde la primer fase es una fase de liberación inmediata que tiene una duración máxima de 30 minutos y la segunda fase es una fase de liberación prolongada y en donde 40 a 70% de la cantidad total de zolpidem se libera durante la fase de liberación inmediata y el tiempo para liberar 90% de la cantidad total de zolpidem es entre 2 y 6 horas.
Observaciones:	COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. NO AMPARA A LA SUSTANCIA O INGREDIENTE ACTIVO SOLPIDEM EN SI MISMO CONSIDERADO, SINO SÓLO SU USO EN LA FORMULACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS CONDICIONES PRECISADAS EN LAS REIVINDICACIONES. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1484/2010.

---

Nombre Genérico:	ZOTAROLIMUS
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	(3S,6R,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,27-dihidroxi-10,21-dimetoxi-3-((2R)-1-[(1S,3R,4S)-3-metoxi-4-(1H-tetrazol-1-il)ciclohexil]-propan-2-il)-6,8,12,14,20,26-hexametil-octadecahidro-5H-23,27-epoxipirido[2,1-c][1,4]oxaazahentriacontina-1,5,11,28,29(6H,31H)-pentona.
Patente:	237212
Vigencia:	24-sep-2018
Anualidades:	último pago 31 de agosto de 2011, próximo pago septiembre de 2016.
Titular:	ABBOTT LABORATORIES.
Reivindicaciones:	Reivindicación 2. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1 de fórmula:



Observaciones: TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.





FARMACÉUTICA DONDE PUEDEN UTILIZARSE DISTINTOS PRINCIPIOS ACTIVOS, ES IMPOSIBLE ESTABLECER UN NOMBRE GENÉRICO ESPECÍFICO.  
INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 961/2006.

Nombre Genérico:	VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	CLARITROMICINA: 6-O-metileritromicina; SULFAMETOXAZOL 3-( <i>p</i> -aminofenilsulfonamido)-5-metilisoxazol; METRONIDAZOL: 2-metil-5-nitroimidazol-1-etanol; CIMETIDINA: N-ciano-N'-metil-N''-[2-[[[(5-metil-1 <i>H</i> -imidazol-4-il)metil]tio]etil]guanidina; INDAPAMINA: 3-(aminosulfonil)-4-cloro-N-(2,3-dihidro-2-metil-1 <i>H</i> -indol-1-il)benzamida; ATENOLOL: 4-[2-hidroxi-3-[(1-metiletil)amino]propoxi]bencenacetamida; DIAZEPAN: 7-cloro-1,3-dihidro-1-metil-5-fenil-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-ona; ERITROMICINA: eritromicina; DIRITROMICINA: (1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>R</i> ,17 <i>S</i> )-7-[(2,6-didesoxi-3-C-metil-3-O-metil- $\alpha$ -L-ribo-hexopiranos)oxi]3-etil-2,10-dihidroxi-15-[(2-metoxietoxi)metil]-2,6-8,10,12,17-hexametil-9-[[3,4,6-tridesoxi-3-(dimetilamino)- $\beta$ -D-xilo-hexopiranosil]oxi]-4,16-dioxa-14-azabicyclo[11.3.1]heptadecan-5-ona; AZITROMICINA: 9-desoxo-9a-metil-9a-aza-9a-homo-eritromicina A; ROXITROMICINA: eritromicin 9-[O-[(2-metoxietoxi)metil]oxima]; y ABT-229: 199204
Patente:	199204
Vigencia:	25-nov-2016
Anualidades:	último pago 28 de octubre de 2010, próximo pago noviembre de 2015.
Titular:	ABBOTT LABORATORIES
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica sólida de liberación controlada adaptada para administración oral que comprende: una cantidad terapéuticamente efectiva de por lo menos un fármaco básico que tiene la solubilidad en agua de menos de 1 parte por 30 partes de agua; una sal de alginato soluble en agua; una sal compleja de ácido algínico; y una cantidad efectiva de un ácido carboxílico orgánico para facilitar la disolución del fármaco básico. Reivindicación 11. La composición de acuerdo con la reivindicación 1, en donde el fármaco básico se selecciona a partir del grupo que consiste en sulfametoxazol, metronidazol, cimetidina, indapamina, atenolol y diazepam. Reivindicación 12. La composición de acuerdo con la reivindicación 4, en donde el macrólido se selecciona a partir del grupo que consiste de eritromicina, diritromicina, azitromicina, roxitromicina y ABT-229. Reivindicación 13. Una composición farmacéutica sólida de liberación controlada adaptada para administración oral, de acuerdo con la reivindicación 1, en donde el régimen de dosis es el régimen de una vez al día, y comprende: aproximadamente 500 mg de claritromicina; desde aproximadamente 75 a 400 mg de alginato de sodio; desde aproximadamente 10 a 400 mg de alginato de sodio-calcio, y aproximadamente 128 mg de ácido cítrico.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA SÓLIDA DE LIBERACIÓN CONTROLADA ADAPTADA PARA ADMINISTRACIÓN ORAL QUE CONTIENE UN FÁRMACO BÁSICO, SELECCIONADO DE CLARITROMICINA, SULFAMETOXAZOL, METRONIDAZOL, CIMETIDINA, INDAPAMINA, ATENOLOL,



de insulina es una sulfonilurea.

Reivindicación 4. La composición farmacéutica de conformidad con la reivindicación 3, caracterizada porque la sulfonilurea se selecciona de tolbutamida, clorpropamida, tolazamida, acetoexamida, 4-cloro-N-[(1-pirolidinilamino)carbonil]bencensulfonamida o su sal de amonio, glibenclamida, glicilazida, 1-butil-3-metanilurea, carbutamida, glibonurida, glipizida, gliquidona, glisoxepid, glibutiazol, glibuzol, glihexamida, glimidina, glipinamida, fenbutamida y tolclclamida.

Reivindicación 14. El uso de conformidad con la reivindicación 13, en donde el incrementador de sensibilidad a insulina es pioglitazona o su clorhidrato.

Reivindicación 26. La composición farmacéutica de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada porque el incrementador de sensibilidad a la insulina es glimepirida.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE UN INCREMENTADOR DE SENSIBILIDAD A INSULINA EN COMBINACIÓN CON UN INCREMENTADOR DE SECRECIÓN DE INSULINA, CARACTERIZADA PORQUE EL INCREMENTADOR DE SENSIBILIDAD A INSULINA SE SELECCIONA DEL GRUPO QUE CONSISTE EN:

(1) 5-[[4-[2-(3-ETIL-2-PIRIDINIL)-ETOXI]FENIL]METIL]-2,4-TIAZOLIDINDIONA O UNA SAL FARMACOLÓGICAMENTE ACEPTABLE;

(2) 5-[[4-[2-(4-ETIL-2-PIRIDINIL)-ETOXI]FENIL]METIL]-2,4-TIAZOLIDINDIONA O UNA SAL FARMACOLÓGICAMENTE ACEPTABLE;

(3) 5-[[4-[2-(5-ETIL-2-PIRIDINIL)-ETOXI]FENIL]METIL]-2,4-TIAZOLIDINDIONA O UNA SAL FARMACOLÓGICAMENTE ACEPTABLE;

(4) 5-[[4-[2-(3-ETIL-2-PIRIDINIL)-ETOXI]FENIL]METIL]-2,4-TIAZOLIDINDIONA O UNA SAL FARMACOLÓGICAMENTE ACEPTABLE.

INCLUSIÓN COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1502/2007.

---

Nombre Genérico: VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Descripción Específica:

Nombre Químico:

Patente: 233623

Vigencia: 24-nov-2017

Anualidades: último pago 29 de noviembre de 2011, próximo pago noviembre de 2016.

Titular: AVENTIS PHARMACEUTICALS PRODUCTS, INC.

Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende un vehículo farmacéuticamente aceptable y cantidades farmacéuticamente efectivas de un compuesto que tiene actividad anti-Xa seleccionado de un compuesto heparinoide o una heparina de bajo peso molecular, y un compuesto antagonista de agregación plaquetaria. Reivindicación 2. La composición farmacéutica de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada además porque la heparina de bajo peso molecular se selecciona del grupo que consiste de enoxaparina, nardroparina, dalteparina, certroparina, parnaparina, reviparina, ardeparina/heparina RD/RDH y tinzaparina. Reivindicación

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Observaciones:

3. La composición farmacéutica de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada además porque el compuesto antagonista de agregación plaquetaria es abciximab, N-[N-[N-(4-(piperidin-4-il)butanoil)-N-etilglicil]aspartil]-L-β-ciclohexil alanina, amida de N-[N-[N-(4-(piperidin-4-il)butanoil)-N-etilglicil]aspartil]-L-β-ciclohexil alanina ó N-(n-butilsulfonil)-4-(piperidin-4-ilbutiloxi)-L-fenilalanina.

TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE UN VEHÍCULO FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE Y CANTIDADES FARMACÉUTICAMENTE EFECTIVAS DE UN COMPUESTO QUE TIENE ACTIVIDAD ANTI-Xa SELECCIONADO DE UN COMPUESTO HEPARINOIDE O UNA HEPARINA DE BAJO PESO MOLECULAR, Y UN COMPUESTO ANTAGONISTA DE AGREGACIÓN PLAQUETARIA. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1369/2010.

<p>Nombre Genérico:          Descripción Específica:          Nombre Químico:          Patente:          Vigencia:          Anualidades:          Titular:          Reivindicaciones:</p>	<p>VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS</p> <p>209522</p> <p>30-oct-2016</p> <p>último pago 30 de octubre de 2007, próximo pago octubre de 2012.</p> <p>SANOFI-AVENTIS</p> <p>Reivindicación 1. Una formulación liofilizada constituida por una fase amorfa y una fase cristalina, aceptable farmacéuticamente, que comprende al menos un principio activo no protéico, caracterizada porque la misma no contiene manitol y alanina en una relación R comprendida entre 0.1 y 1, R representa la masa de manitol sobre la masa de alanina, las formulaciones comprenden además uno o varios agentes que forman matrices, elegidas entre las pectinas, las gelatinas, las proteínas extraídas de la fibra de soya y sus mezclas están excluidas. Reivindicación 8. La formulación de conformidad con la reivindicación 1, caracterizada porque el principio activo se elige de entre el grupo constituido por los ácidos fenilalanínicos, los antiinflamatorios no esteroideos del tipo del oxicam, el paracetamol, el acetilsalicilato de lisina o de arginina, los ácidos biliares, los corticosteroides, las antraciclinas, el floroglucinol, los derivados de platino, los derivados de los alcaloides de la vinca menor, los derivados de los alcaloides del cornezuelo del centeno, los derivados de las bases púricas o pirimidicas, las prostaglandinas, las benzodiazepinas, los antibióticos beta-lactámicos, los antibióticos macrólidos, los antibióticos de la familia de las tetraciclinas, los antibióticos del tipo del cloranfenicol, los antibióticos del tipo de la espiramicina, las nitroso-ureas, las mostazas nitrogenadas, los antagonistas de H2, el omeprazol, las vitaminas, los antitumorígenos, los medicamentos cardiovasculares, los medicamentos hematológicos, los medicamentos anticoagulantes y antitrombóticos, los heparinoides, el oxoglutarato de diarginina, los extractos de las plantas, los nucleótidos, los análogos del ácido valproico, la metopimazina, la mosixilita, los bisfosfonatos activos a título de un agente antiosteoporótico, la pralidoxima, la deferoxamina, los barbitúricos, el clometiazol, los antagonistas de 5-HT2, los antagonistas de la angiotensina II, la (2S)-1-[(2R,3S)5-cloro-3-(2-clorofenil)-1-(3,4-dimetoxibencensulfonil-3-hidroxi-2,3-dihidro-1H-</p>
---	---



Observaciones: indol-2-carbonil]pirrolidina-2-carboxamida, el N,N-dibutil-3-{4-[(2-butil-5-metilsulfonamido)benzofuran-3-il-carbonil]fenoxi}propilamina, la 6-(2-dietilamino-2-metil)propilamino-3-fenil-4-propilpiridazina,...

TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN LIOFILIZADA CONSTITUIDA POR UNA FASE AMORFA Y UNA FASE CRISTALINA, ACEPTABLE FARMACÉUTICAMENTE, QUE COMPRENDE AL MENOS UN PRINCIPIO ACTIVO NO PROTÉICO, CARACTERIZADA PORQUE LA MISMA NO CONTIENE MANITOL Y ALANINA EN UNA RELACIÓN R COMPRENDIDA ENTRE 0.1 Y 1, R REPRESENTA LA MASA DE MANITOL SOBRE LA MASA DE ALANINA, LAS FORMULACIONES COMPRENDEN ADEMÁS UNO O VARIOS AGENTES QUE FORMAN MATRICES, ELEGIDAS ENTRE LAS PECTINAS, LAS GELATINAS, LAS PROTEÍNAS EXTRAÍDAS DE LA FIBRA DE SOYA Y SUS MEZCLAS ESTÁN EXCLUIDAS.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1368/2010.

---

Nombre Genérico: VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico:  
 Patente: 230390  
 Vigencia: 27-jun-2020  
 Anualidades: último pago 28 de junio de 2010, próximo pago junio de 2015.  
 Titular: SANOFI-AVENTIS  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1.- Una composición farmacéutica que comprende un hipnótico de corta acción o una sal del mismo caracterizada porque consiste de una forma de dosificación de liberación cíclica dual adaptada para liberar el hipnótico de corta acción durante un periodo de tiempo predeterminado, de acuerdo con un perfil in Vitro de disolución cuando se mide en un aparato de paletas giratorias de la Farmacopea Europea en 0.01M de regulador de ácido hidrocórico a 37°C, comprendiendo dos impulsos de liberación, el primer impulso de liberación siendo inmediato, y el segundo impulso de liberación difiriéndose por un tiempo fijo de entre 50 y 200 minutos después de la administración, el segundo impulso de liberación diferida durando entre 30 y 200 minutos. Reivindicación 20. Una composición farmacéutica de acuerdo con la reivindicación 19, caracterizada porque el hipnótico de corta acción se selecciona entre triazolam, temazepam, brotizolam, zopiclona, zaleplon, alimemazina, zolpidem y sus sales farmacéuticamente aceptables del mismo.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO.  
INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1483/2010.

---

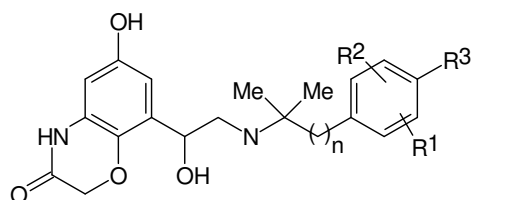
**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: AMBROXOL: 4-[[2-amino-3,5-dibromofenil]metil]amino]ciclohexanol;  
 LORATADINA: éster etílico del ácido 4-(8-cloro-5,6-dihidro-11H-benzo[5,6]ciclohepta[1,2-b]piridin-11-iliden)-1-piperidincarboxílico;  
 SALBUTAMOL:  $\alpha$ 1-[[[(1,1-dimetiletil)amino]metil]-4-hidroxi-1,3-benzendimetanol.  
 Patente: 276410  
 Vigencia: 27-jun-2025  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
 Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, A.G.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica caracterizada porque comprende: a) ambroxol clorhidrato en una cantidad de 13.50 mg a 22.50 mg, b) loratadina base en una cantidad de 10.80 mg a 18.00 mg, c) salbutamol sulfato en una cantidad de 3.60 mg a 6.0 mg, y un vehículo o excipiente farmacéuticamente aceptable.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO. UNA FORMULACIÓN FARMACÉUTICA CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE: A) AMBROXOL CLORHIDRATO EN UNA CANTIDAD DE 13.50 mg A 22.50 mg, B) LORATADINA BASE EN UNA CANTIDAD DE 10.80 mg A 18.00 mg, C) SALBUTAMOL SULFATO EN UNA CANTIDAD DE 3.60 mg A 6.0 mg, Y UN VEHÍCULO O EXCIPIENTE FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MÉDICAS, S.A. DE C.V.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1486/2010.

Nombre Genérico: VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: N-desbenzoil-N-(ter-butoxicarbonil)-10-desacetiltaxol  
 Patente: 209662  
 Vigencia: 05-nov-2013  
 Anualidades: último pago 29 de noviembre de 2007, próximo pago noviembre de 2012.  
 Titular: AVENTIS PHARMA S.A.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Combinaciones de Taxotere y sus análogos con agentes alquilantes, antimetabolitos, L-asparaginasa, compuestos seleccionados de procarbazona o mitoxantrona o interleucinas de empleo en el tratamiento de enfermedades neoplásicas. Reivindicación 2. Combinaciones de conformidad con la reivindicación 1, caracterizadas porque los agentes alquilantes se seleccionan de ciclofosfamida ifosfamida, melfalán, hexametilmelamina, tiotepa o dacarbazina.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 NO ES PRINCIPIO ACTIVO.  
 INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1359/2010.

Nombre Genérico:	VARIOS PRINCIPIOS ACTIVOS
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	6-hidroxi-8-[(1R)-1-hidroxi-2-[[1-(4-metoxifenil)-2-metilpropan-2-il]amino]etil]-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-ona.
Patente:	280375
Vigencia:	18-abr-2025
Anualidades:	último pago 27 de octubre de 2010, próximo pago abril de 2015.
Titular:	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Combinaciones farmacológicas que comprenden un compuesto de la fórmula general 1,



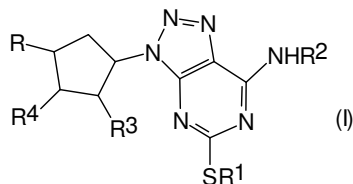
Caracterizado porque  $n$  es 1;  $R^1$  es hidrógeno, halógeno, ..., y al menos como otro principio activo 2 uno o dos compuestos que están seleccionados de las clases de anticolinérgicos (2a) y esteroides (2c); en donde los anticolinérgicos (2a) se seleccionan del grupo compuesto por sales de tiotropio (2a.1), sales de oxitropio (2a.2), sales de flutropio (2a.3), sales de ipatropio (2a.4), sales de glucopirronio (2a.5), sales de tropio (2a.6); y el esteroide 2c está seleccionado del grupo compuesto por prednisolona (2c.1), prednisona (2c.2), butixocortpropionato (2c.3), flunisolida (2c.5), beclometasona (2c.6), triamcinolona (2c.7), budesonida (2c.8), fluticasona (2c.9), mometasona (2c.10), ciclesonida (2c.11), rofleponida (2c.12), dexametasona (2c.14), (S)-6 $\alpha$ ,9 $\alpha$ -difluoro-17 $\alpha$ -[[2-furanylcarbonil]oxi]-11 $\beta$ -hidroxi-16 $\alpha$ -metil-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 $\beta$ -carbotionato de fluorometilo (2c.15), (S)-6 $\alpha$ ,9 $\alpha$ -difluoro-11 $\beta$ -hidroxi-16 $\alpha$ -metil-3-oxo-17 $\alpha$ -propioniloxi-androsta-1,4-dien-17 $\beta$ -carbotionato de (2-oxo-tetrahydro-furan-3S-ilo) (2c.16) y dicloroacetato de etiprednol (2c.17), en forma de los racematos, enantiómeros o diastereoisómeros de los mismos y en forma de las sales y derivados de los mismos, los solvatos y/o hidratos de los mismos.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMBINACIONES FARMACOLÓGICAS QUE COMPRENDEN UN COMPUESTO DE LA FÓRMULA GENERAL 1 Y AL MENOS COMO OTRO PRINCIPIO ACTIVO 2. INCLUSIÓN POR MANDATO JUDICIAL COMO RESULTADO DE LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 599/2011
----------------	--

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico:  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico:  
 Patente: 221123  
 Vigencia: 15-jul-2018  
 Anualidades: último pago 29 de julio de 2009, próximo pago julio de 2014.  
 Titular: ASTRAZENECA UK LIMITED  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un compuesto caracterizado porque tiene la fórmula (I):



en donde:

$R^1$  es un alquilo de  $C_{1-6}$ , alqueno de  $C_{2-6}$ , alquino de  $C_{2-6}$ , cicloalquilo de  $C_{3-8}$ , o un grupo fenilo, cada grupo siendo sustituido opcionalmente por uno o más sustituyentes seleccionados de halógeno,  $OR^8$ ,  $NR^9R^{10}$ ,  $SR^{11}$  o alquilo de  $C_{1-6}$  (por si solo sustituido opcionalmente por uno o más átomos de halógeno);

$R^2$  es alquilo de  $C_{1-8}$  sustituido opcionalmente por uno o más sustituyentes seleccionados del grupo que consiste en halógeno,  $OR^8$ ,  $NR^9R^{10}$ ,  $SR^{11}$  o cicloalquilo de  $C_{3-8}$ , arilo (sustituido opcionalmente por uno o más grupos alquilo de  $C_{1-6}$  y/o átomos de halógeno), y alquilo de  $C_{1-6}$ ;

o  $R^2$  es un grupo cicloalquilo de  $C_{3-8}$  sustituido opcionalmente por uno o más sustituyentes seleccionados del grupo que consiste en halógeno,  $OR^8$ ,  $NR^9R^{10}$ ,  $SR^{11}$  o alquilo de  $C_{1-6}$  y fenilo, los dos últimos grupos siendo sustituidos opcionalmente por uno o más sustituyentes seleccionados del grupo que consiste de halógeno,  $NO_2$ ,  $C(O)R^8$ ,  $OR^8$ ,  $SR^{11}$ ,  $NR^{12}R^{13}$ , 1,3-benzodioxolilo, fenilo y alquilo de  $C_{1-6}$  los dos últimos grupos siendo sustituidos opcionalmente por  $OR^8$ ,  $NR^9R^{10}$  o uno o más átomos de halógeno;

uno de  $R^3$  y  $R^4$  es hidroxilo y el otro es hidrógeno, hidroxilo o  $NR^9R^{10}$ .

$R$  es un grupo  $(CR^5R^6)mOR^7$  donde  $m$  es 0 ó 1,  $R^5$  y  $R^6$  son independientemente hidrógeno, alquilo de  $C_{1-6}$  o fenilo los dos últimos grupos siendo sustituidos opcionalmente por halógeno, y  $R^7$  es hidrógeno, alquilo de  $C_{1-6}$  o  $(CR^5R^6)nOR^{14}$  donde  $R^5$  y  $R^6$  son como se definió arriba,  $n$  es 1 a 3 y  $R^{14}$  es  $COOH$ ,  $OR^{15}$ ,  $NR^{16}R^{17}$ ;

o  $R$  es un grupo alquilo de  $C_{1-4}$  o alqueno de  $C_{2-4}$ , cada uno de los cuales se sustituye por uno o más grupos seleccionados del grupo que consiste en  $=S$ ,  $=O$ ,  $=NR^{20}$  y  $OR^{21}$  y sustituido opcionalmente por uno o más grupos seleccionados del grupo que consiste en halógeno, alquilo de  $C_{1-4}$ , fenilo,  $SR^{21}$ ,  $NO_2$  y  $NR^{22}R^{23}$  (donde  $R^{21}$ ,  $R^{22}$  y  $R^{23}$  son independientemente hidrógeno, alquilo de  $C_{1-4}$  o fenilo;  $R^{20}$  es  $OR^{24}$  o  $NR^{25}R^{26}$  donde  $R^{24}$  es hidrógeno, alquilo de  $C_{1-4}$  o fenilo, y  $R^{25}$  y  $R^{26}$  son independientemente hidrógeno, alquilo de  $C_{1-4}$ , arilo, acilo  $C_{1-6}$ , arilsulfonilo o arilcarbonilo);  $R^8$  es hidrógeno, alquilo  $C_{1-6}$  sustituido opcionalmente por halógeno o  $R^8$  es fenilo sustituido por uno o más sustituyentes seleccionados de halógeno,  $NO_2$ ,  $C(O)R^6$ ,  $OR^6$ ,  $SR^9$ ,  $NR^{10}R^{11}$ ;





Observaciones:

R<sup>9</sup>, R<sup>10</sup> y R<sup>11</sup> son independientemente hidrógeno o alquilo de C<sub>1-6</sub>;  
R<sup>12</sup> y R<sup>13</sup> son independientemente hidrógeno, alquilo de C<sub>1-6</sub>, acilo de C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo de C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente por halógeno o fenilsulfonilo sustituido opcionalmente por alquilo de C<sub>1-4</sub>; y  
R<sup>15</sup>, R<sup>16</sup> y R<sup>17</sup> son independientemente hidrógeno o alquilo de C<sub>1-6</sub>; o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo.

TIPO DE PATENTE: PRINCIPIO ACTIVO.

NO SE CONOCE LA DENOMINACIÓN GENÉRICA DEL PRINCIPIO ACTIVO ASOCIADA CON ALGUNO DE LOS COMPUESTOS PROTEGIDOS EN LA PATENTE. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

INCLUSION EN CUMPLIMIENTO A LA SENTENCIA EMITIDA EN EL JUICIO DE AMPARO 1706/2009.

---

---

El presente apartado contiene patentes que amparan formulaciones en los términos reivindicados y no los principios activos *per se* de conformidad con la Jurisprudencia 7/2010, por contradicción de tesis, emitida por la Segunda Sala de la Suprema Corte de Justicia de la Nación, y a petición de parte.




---

Nombre Genérico: ÁCIDO MICOFENÓLICO  
 Descripción Específica: MICOFENOLATO DE SODIO  
 Nombre Químico: Sal monosódica del ácido (4E)-6-(1,3-dihidro-4-hidroxi-6-metoxi-7-metil-3-oxo-5-isobenzofuranil)-4-metil-4-hexenoico.  
 Patente: 255667  
 Vigencia: 16-oct-2022  
 Anualidades: último pago 26 de marzo de 2008, próximo pago octubre de 2013.  
 Titular: NOVARTIS AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una forma de dosis sólida con recubrimiento entérico, que comprende una cantidad farmacológicamente efectiva de ácido micofenólico o sal de micofenolato, en donde el ácido micofenólico o la sal de micofenolato está presente en una cantidad del 20% al 95% en peso con base en el peso total de la forma de dosis sólida, incluyendo el recubrimiento entérico  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

Nombre Genérico: AMLODIPINO, ÁCIDO ACETILSALICÍLICO  
 Descripción Específica: BESILATO DE AMLODIPINO, ÁCIDO ACETILSALICÍLICO  
 Nombre Químico: AMLODIPINO:: Bencensulfonato del éster 3-etil-5-metil del ácido 2-[(2-aminoetoxi)metil]-4-(2-clorofenil)-1,4-dihidro-6-metil-3,5-piridindicarboxílico; bencensulfonato de (+/-)-2-[(2-amino-etoxi)metil]-4-(2-clorofenil)-3-etoxicarbonil-5-metoxicarbonil-6-metil-1,4-dihidropiridina. ÁCIDO ACETILSALICÍLICO: éster 2-carboxifenil del ácido 2-(acetiloxi)benzoico.  
 Patente: 292111  
 Vigencia: 20-dic-2025  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
 Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, que comprende:
 

- besilato de amlodipino en una cantidad de 5 mg; y
- ácido acetilsalicílico en una cantidad de 75 mg.

 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

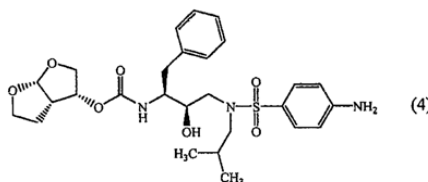
Nombre Genérico: AMOXICILINA, ÁCIDO CLAVULÁNICO, NIMESULIDA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: AMOXICILINA: ácido (2S,5R,6R)-6-[[[(2R)-amino-(4-hidroxifenil)acetil]amino]-3,3-dimetil-7-oxo-4-tia-1-azabicyclo[3.2.0]heptano-2-carboxílico. ÁCIDO CLAVULANICO: ácido [2R-(2 $\alpha$ ,3Z,5 $\alpha$ )]-3-(2-hidroxi-etilideno)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptano-2-carboxílico. NIMESULIDA: N-(4-nitro-2-fenoxifenil)metansulfonamida.  
 Patente: 283340  
 Vigencia: 27\*jun-2025  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
 Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica, caracterizada porque comprende: a) amoxicilina, en una cantidad de 50 mg a 1750 mg, b) ácido clavulánico, en una cantidad de 5 mg a 250 mg, c) nimesulida, en una cantidad de 15 a 200 mg, y d) un excipiente farmacéuticamente aceptable..  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: BETAMETASONA, METOCARBAMOL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: BETAMETASONA: (11 $\beta$ ,16 $\beta$ )-9-fluoro-11,17,21-trihidroxi-16-metilpregna-1,4-dien-3,20-diona. METOCARBAMOL.3-(2-metoxifenoxi)-1,2-propanodiol 1 carbamato.  
 Patente: 292112  
 Vigencia: 07-sep-2027  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
 Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende la combinación sinérgica de un agente esteroideo, betametasona, en forma de sus sales farmacéuticamente aceptables de fosfato en una cantidad de 2.0 mg a 4.0 mg y Dipropionato en una cantidad de 5.0 mg a 10.0.mg; y un agente relajante muscular de acción central, metocarbamol, en una cantidad de 100.0 mg a 750.0 mg, además de excipientes farmacéuticamente aceptables, la cual está formulada en una sola unidad de dosificación para ser administrada por vía intramuscular.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico:	DANURAVIR, RITONAVIR
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	DARUNAVIR: N-[(1S,2R)-1-bencil-2-hidroxi-3-(N-isobutilsulfanilamido)propil]carbamato de (3R,3aS,6aR)-hexahidrofuro [2,3-b] furan-3-ilo; RITONAVIR: 1,3-tiazol-5-ilmetil N-[(2S,3S,5S)-3-hidroxi-5-[(2S)-3-metil-2-[[metil[[2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-4-il]metil]]carbamoil]amino}butanomido]-1,6-difenilhexan-2-il]carbamato 259330
Patente:	12-dic-2022
Vigencia:	último pago 04 de agosto de 2008, próximo pago diciembre de 2013
Anualidades:	TIBOTEC PHARMACEUTICALS LTD.
Titular:	Reivindicación 1. Una combinación, caracterizada porque comprende
Reivindicaciones:	(a) un inhibidor de la proteasa del VIH de fórmula (4)



o su sal farmacéuticamente aceptable y (b) ritonavir o su sal farmacéuticamente aceptable.

Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

Nombre Genérico:	DIOSMINA, HESPERIDINA, DOBESILATO DE CALCIO
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	DIOSMINA: 7-[[6-O-(6-deoxi- $\alpha$ -L-manopiranosil)- $\beta$ -D-glucopiranosil]oxi]-5-hidroxi-2-(3-hidroxi-4-metoxifenil)-4H-1-benzopiran-4-ona. HESPERIDINA: (2S)- 7-[[6-O-(6-deoxi- $\alpha$ -L-manopiranosil)- $\beta$ -D-glucopiranosil]oxi]-2,3-dihidro-5-hidroxi-2-(3-hidroxi-4-metoxifenil)-4H-1-benzopiran-4-ona. DOBESILATO DE CALCIO: sal de calcio del ácido 2,5-dihidroxibencensulfónico
Patente:	298563
Vigencia:	07-sep-2027
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..
Titular:	WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende una combinación sinérgica de diosmina en una concentración de 225.0 mg, Hesperidina en una concentración de 25.0 mg y dobesilato de calcio en una concentración de 250.0 mg, además de excipientes farmacéuticamente aceptables, en donde dicha composición está formulada en una sola unidad de dosificación.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: ENTACAPONA, NITECAPONA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: ENTECAPONA: (2E)-2-ciano-3-(3,4-dihidroxi-5-nitrofenil)-N,N-dietil-2-propenamida; NITECAPONA: 3-(3,4-dihidroxi-5-nitrobenziliden)-2,4-pentanodiona  
Patente: 218683  
Vigencia: 13-sep-2019  
A anualidades: último pago 29 de septiembre de 2009, próximo pago septiembre de 2014.  
Titular: ORION CORPORATION  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición oral compactada que comprende una cantidad farmacéuticamente efectiva de entecapona, nitecapona o una sal farmacéuticamente aceptable de las mismas y un derivado de celulosa reticulada.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
NO ES PRINCIPIO ACTIVO. COMPOSICIÓN ORAL COMPACTADA QUE COMPRENDE UNA CANTIDAD FARMACÉUTICAMENTE EFECTIVA DE ENTECAPONA, NITECAPONA O UNA SAL FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LAS MISMAS Y UN DERIVADO DE CELULOSA RETICULADA.

---

Nombre Genérico: ENTECAVIR  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: 9-[(1S,3R,4S)-4-hidroxi-3-(hidroximetil)-2-metilenociclopentil]guanina  
Patente: 227349  
Vigencia: 26-ene-2021  
A anualidades: último pago 27 de enero de 2010, próximo pago enero de 2015.  
Titular: BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica para administración una vez al día para tratar la infección del virus de la hepatitis B, caracterizada porque comprende un portador farmacéuticamente aceptable y desde aproximadamente 0.01 hasta aproximadamente 10 mg de entecavir.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.

---

---

Nombre Genérico: ESOMEPRAZOL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 5-metoxi-2-[(S)-[(4-metoxi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfonil]-1H-benzimidazol  
 Patente: 192674  
 Vigencia: 25-may-2014  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: ASTRAZENECA AB  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1.- Una formulación farmacéutica para administración oral, caracterizada porque comprende una sal alcalina en estado sólido, pura, del (-)-enantiomero de 5-metoxi-2-[[[4-metoxi-3,5-dimetil-2-piridinil)metil]sulfonil]-1H-benzimidazol, y un portador farmacéuticamente aceptable.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIALACRAN O ANTIARÁCNIDO O ANTIVIPERINO  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: Fragmentos F(ab')<sub>2</sub> de anticuerpos policlonales purificados de géneros de serpiente *Bothrops*, *Crotalus*, *Agkistrodon*, *Lachesis*, *Sistrurus* y *Micrurus*; Especie de araña *Lactrodectus mactans*; Especies de alacrán *Centruroides noxius*, *Centruroides limpidus*, *Centruroides limpidus tecomanus*, *Centruroides suffusus suffusus*.  
 Patente: 230257  
 Vigencia: 28-feb-2022  
 Anualidades: último pago 18 de noviembre de 2008, próximo pago febrero de 2015.  
 Titular: INSTITUTO BIOCLON, S.A. DE C.V.  
 Reivindicaciones: Reivindicación 13. Una composición de fragmentos F(ab')<sub>2</sub> policlonales, libre de moléculas de anticuerpos completas, de moléculas proteicas de otra naturaleza, de albúmina, de fibrinógeno, de partículas virales y de pirógenos, caracterizada porque se produce de acuerdo con el método de las reivindicaciones 1 a 12. Reivindicación 18.- Una composición de conformidad con la reivindicación 18 en donde el veneno proviene del animal seleccionado del grupo que consiste de los géneros de serpientes *Bothrops*, *Crotalus*, *Agkistrodon*, *Lachesis*, *Sistrurus* y *Micrurus* del género de araña *Lactrodectus* y del género de alacrán *Centruroides* y combinaciones de los mismos.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

Nombre Genérico: FINGOLIMOD  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 2-amino-2-[2-(4-octilfenil)etil]propano-1,3-diol  
 Patente: 262446  
 Vigencia: 06-abr-2024  
 Anualidades: último pago 19 de junio de 2007, próximo pago junio de 2012.  
 Titular: NOVARTIS AG Y MITSUBISHI TANABE PHARMA CORPORATION  
 Reivindicaciones: Reivindicación 2. La composición de acuerdo con la reivindicación 1, en donde el agonista de receptor de S1P se selecciona de 2-amino-2-[2-(4-octilfenil)etil]-propano-1,3-diol.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: FULVESTRANT  
Descripción Específica:  
Nombre Químico:  $7\alpha[9-(4,4,5,5,5\text{-pentafluoropentilsulfonil})\text{nonil}]$ estra-1,3,5(10)-trien-3,17 $\beta$ -diol  
Patente: 228422  
Vigencia: 08-ene-2021  
Aualidades: último pago 15 de diciembre de 2009, próximo pago enero de 2015.  
Titular: ASTRAZENECA AB  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Formulación farmacéutica adaptada para la inyección intramuscular, que comprende fulvestrant, 30% en peso o menos de un alcohol farmacéuticamente aceptable por volumen de formulación, al menos 1% en peso de un disolvente de éster no acuoso farmacéuticamente aceptable, miscible en vehículo de ricinoleato por volumen de formulación y una cantidad suficiente de un vehículo de ricinoleato, para preparar una formulación de al menos 45 mg/ml de fulvestrant.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A ASTRAZENECA, S.A. DE C.V.

---

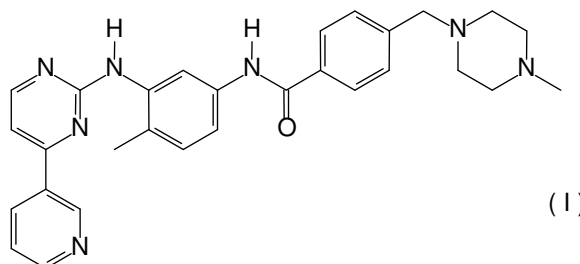
Nombre Genérico: GABAPENTINA, MELOXICAM  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: GABAPENTINA: ácido 1-(aminometil)ciclohexanacético. MELOXICAM: 4-hidroxi-2-metil-N-(5-metil-2-tiazolil)-2H-1,2-benzotiazin-3-carboxamida 1,1-dióxido.  
Patente: 288732  
Vigencia: 21-may-2027  
Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Composición farmacéutica caracterizada por estar compuesta por la combinación sinérgica de un agente anticonvulsivante, siendo éste el principio activo: gabapentina y un agente antiinflamatorio no esteroideo, tal como lo es el principio activo: meloxicam, además de excipientes farmacéuticamente aceptables; en donde los rangos de concentración presentes en la formulación para la gabapentina son de 3.0 mg a 300.0 mg y de 0.1 mg a 30.0 mg para el meloxicam; los cuales se encuentran formulados en una sola unidad de dosificación para ser administrada por vía oral, misma que está indicada para el tratamiento de dolor neuropático.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---



**Nombre Genérico:** GEFITINIB  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 4-(3'-cloro-4'-fluoroanilino)-7-metoxi-6-(3-morfolinopropoxi)quinazolina  
**Patente:** 277732  
**Vigencia:** 24-feb-2023  
**Anualidades:** último pago 30 de julio de 2010, próximo pago febrero de 2015.  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica que comprende 4-(3'-cloro-4'-fluoroanilino)-7-metoxi-6-(3-morfolinopropoxi)quinazolina o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma (el "Agente") y un éter de celulosa soluble en agua o éster de un éter de celulosa soluble en agua.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

**Nombre Genérico:** IMATINIB  
**Descripción Específica:** MESILATO DE IMATINIB  
**Nombre Químico:** 4-[(4-metil-1-piperazinil)metil]-N-[4-metil-3-[[4-(3-piridinil)-2-pirimidinil]amino]-fenil]-benzamida matanosulfonato o N-[5-[4-(4-metilpiperazinometil)-benzoilamido]-2-metilfenil]-4-(3-piridil)-2-pirimidina-amina metansulfonato  
**Patente:** 252475  
**Vigencia:** 22-abr-2023  
**Anualidades:** último pago 26 de abril de 2012, próximo pago abril de 2017.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una tableta que comprende una cantidad farmacológicamente efectiva del compuesto I de la fórmula (I):



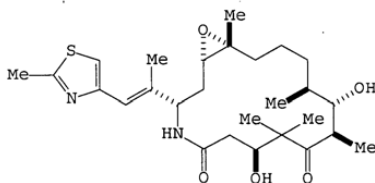
o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en una cantidad de 30% a 80% en peso del a fracción activa, basándose en el peso total de la tableta.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: Descripción Específica: Nombre Químico:  Patente: Vigencia: Anualidades: Titular: Reivindicaciones:	IXABEPILONA  (1S,3S,7S,10R,11S,12S,16R)-7,11-dihidroxi-8,8,10,12,16-pentametil-3- [(1E)-1-(2-metil-1,3-tiazol-4-il)prop-1-en-2-il]-17-oxa-4- azabicyclo[14.1.0]heptadecano-5,9-diona  264685 17-nov-2025 último pago 19 de febrero de 2009, próximo pago noviembre de 2014. BRISTOL-MYERS SQUIBB COMPANY Reivindicación 1. Una perla recubierta entérica, caracterizada porque comprende: a) una partícula recubierta que comprende: i) una partícula de base; y ii) una capa de ingrediente activo colocada sobre la partícula de base, en donde la capa de ingrediente activo comprende: 1) un compuesto que tiene la fórmula
--	---



o una sal, solvato, clatrato, hidrato o fármaco precursor farmacéuticamente aceptable del mismo, y  
 2) por lo menos un aglutinante; y  
 b) un recubrimiento entérico que encapsula a la partícula recubierta.

Observaciones:	TIPO DE PATENTE: FORMULACIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A BRISTOL-MYERS SQUIBB DE MEXICO, S. DE R.L. DE C.V.
----------------	--




---

Nombre Genérico:	KETOROLACO
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	KETOROLACO: ácido 5-benzoil-2,3-dihidro-1H-pirrolizin-1-carboxílico;
Patente:	269643
Vigencia:	10-abr-2026
Anualidades:	último pago 02 de septiembre de 2009, próximo pago abril de 2014.
Titular:	LABORATORIOS SENOSIAIN, S.A. DE C.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica para administración parenteral caracterizada porque comprende las siguientes dos unidades de soluciones parenterales: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) Una primera unidad en solución con cantidades terapéuticamente efectivas de una sal de ketorolaco y vehículos farmacéuticamente aceptables, en donde el pH de la solución es de 7.5 a 9.5; y</li> <li>b) Una segunda unidad en solución con cantidades terapéuticamente efectivas de vitamina(s) del complejo B y vehículos farmacéuticamente aceptables, en donde el pH de la solución es de 2.5 a 4.5;</li> </ul> En donde la primera y segunda unidades se mezclan al momento de usarse para formar una composición en solución fisicoquímicamente estable con un pH final de 4.2 a 5.5.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

Nombre Genérico:	KETOROLACO
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	KETOROLACO: ácido 5-benzoil-2,3-dihidro-1H-pirrolizin-1-carboxílico;
Patente:	282576
Vigencia:	07-mar-2028
Anualidades:	último pago 05 de enero de 2011, próximo pago marzo de 2016.
Titular:	LABORATORIOS SENOSIAIN, S.A. DE C.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica para administración oral de comprimidos en tabletas caracterizada porque comprende: <ul style="list-style-type: none"> <li>Un primer compartimento que comprende cantidades terapéuticamente efectivas de ketorolaco, vitamina B1, vitamina B12, o sus sales farmacéuticamente aceptables, vehículo de compresibilidad, aglutinante diluyente, antiestático, lubricante, plastificante y desintegrante;</li> <li>Un segundo compartimento que comprende una cubierta o capa aislante formada de un polímero de recubrimiento; y</li> <li>Un tercer compartimento que comprende piridoxina o sus sales farmacéuticamente aceptables, y polímero ligante aglutinante.</li> </ul>
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**

Nombre Genérico: KETOROLACO, TRAMADOL  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: KETOROLACO: ácido 5-benzoil-2,3-dihidro-1H-pirrolizin-1-carboxílico; tiamina. TRAMADOL: (1R,2R)-rel-2-[(dimetilamino)metil]-1-(3-metoxifenil)ciclohexanol.  
 Patente: 266401  
 Vigencia: 04-nov-2022  
 Anualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
 Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica para el tratamiento del dolor, caracterizada porque comprende: ketorolaco trometamina como un antiinflamatorio no esteroideo en una cantidad de 0.0010 g a 0.1000 g y tramadol clorhidrato como un analgésico opiáceo en una cantidad de 0.0010 g a 0.20000 g en combinación con un excipiente farmacéuticamente aceptable, misma que está formulada en una sola unidad de dosificación oral.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

Nombre Genérico: LINAGLIPTINA  
 Descripción Específica:  
 Nombre Químico: 8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-il]-7-(but-2-in-1-il)-3-metil-1-[(4-metilquinazolin-2-il)metil]-3,7-dihidro-1H-purina-2,6-diona.  
 Patente: 294607  
 Vigencia: 30-abr-2027  
 Anualidades: último pago 12 de enero de 2012, próximo pago abril de 2017.  
 Titular: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH  
 Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende como ingrediente activo un compuesto inhibidor de DPP IV con un grupo amino seleccionado del grupo que consiste de: 1-[(4-metil-quinazolin-2-il)metil]-3-metil-7-(2-butin-1-il)-8-(3-(R)-amino-piperidin-1-il)-xantina, ..., 1-[(quinoxalin-6-il)metil]-3-metil-7-(2-butin-1-il)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-il)xantina, o una sal del mismo, un primer diluyente que es manitol, un segundo diluyente el cual es almidón de maíz y un lubricante el cual es estearato de magnesio.  
 Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA




---

**Nombre Genérico:** LISDEXANFETAMINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (2S)-2,6-diamino-N-[(1S)-1-metil-2-feniletil]hexanamida  
**Patente:** 259673  
**Vigencia:** 01-jun-2024  
**Anualidades:** último pago 15 de agosto de 2008, próximo pago junio de 2013.  
**Titular:** SHIRE LLC  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende un profármaco sin protección y uno o más aditivos farmacéuticamente aceptables; en donde el profármaco consiste de L-lisina-d-anfetamina o una sal farmacéuticamente aceptada de la misma; en donde la composición está en forma adecuada para la administración oral; en donde la composición proporciona la liberación de anfetamina como un activo desde el profármaco seguido de la administración oral; y en donde el profármaco a limitado la biodisponibilidad de la anfetamina cuando se administra a través de vías alternas de administración.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

**Nombre Genérico:** LOSARTAN, SIMVASTATINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** LOSARTAN: 2-butil-4-cloro-1-[[2'-(1H-tetrazol-5-il)[1,1'-bifenil]-4-il]metil]-1H-imidazol-5-metanol. SIMVASTATINA: éster (1S,3R,7S,8S,8aR)-1,2,3,7,8,8<sup>a</sup>-hexahidro-3,7-dimetil-8-[2-[(2R,4R)-tetrahydro-4-hidroxi-6-oxo-2H-piran-2-il]etil]1-naftalenil del ácido 2,2-dimetilbutanoico.

**Patente:** 291087  
**Vigencia:** 15-dic-2025  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
**Titular:** WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende: losartan o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma en una cantidad de 50 mg, y simvastatina o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma en una cantidad de 20 mg, en combinación con un excipiente farmacéuticamente aceptable, misma que está formulada en una sola unidad de dosificación oral.

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: MELOXICAM  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: MELOXICAM: 4-hidroxi-2-metil-N-(5-metil-2-tiazolil)-2H-1,2-benzotiazin-3-carboxamida 1,1-dióxido.  
Patente: 293045  
Vigencia: 01-sep-2024  
Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Formulación farmacéutica sólida, en solución, en suspensión, o en emulsión, caracterizada porque comprende: (a) meloxicam, (b) cianocobalamina, (c) piridoxina, (d) tiamina, además de excipientes farmacéuticamente aceptables formulados en una sola unidad de dosificación.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico: MELOXICAM  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: MELOXICAM: 4-hidroxi-2-metil-N-(5-metil-2-tiazolil)-2H-1,2-benzotiazin-3-carboxamida 1,1-dióxido.  
Patente: 284383  
Vigencia: 12-ago-2025  
Aualidades: PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..  
Titular: WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica sólida sublingual, caracterizada porque comprende: a) meloxicam o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en una proporción del 0.0001% a un 95.0% w/w, (b) uno o más agentes antiadherentes, en una proporción del 0.0001% al 10.0% w/w, (c) uno o más agentes desintegrantes, en una proporción del 0.0001 al 25.0% w/w, (d) uno o más agentes aglutinantes, en una proporción de 0.01% al 10.0% w/w, (e) uno o más agentes lubricantes, en una proporción del 0.001% al 10.0% w/w, (f) uno o más agentes diluentes, en una proporción del 5.0% al 99%, (g) uno o más disolventes, en una proporción 1.0% al 95% w/v, (h) uno o más agentes solubilizantes, en una proporción del 0.0001% al 50.0% w/w, (i) uno o más agentes edulcorantes, en una proporción del 0.001% a 60% w/w, (j) uno o más agentes saborizantes y/o esencias, en una proporción del 0.0001% al 5.0% w/v, (k) uno o más agentes de viscosidad, en una proporción del 0.0001% al 10.0% w/v, (l) uno o más agentes antimicrobianos, en una proporción del 0.0001% al 5.0% w/v, (m) uno o más agentes surfactantes, en una proporción del 0.0001% al 30% w/w, (n) uno o más agentes antioxidantes, en una proporción del 0.0001% al 20% w/w, y (o) uno o más agentes emulsificantes, en una proporción del 0.0001% al 10% w/w.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.



Nombre Genérico:	MELOXICAM, TIZANIDINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	MELOXICAM: 4-hidroxi-2-metil-N-(5-metil-2-tiazolil-2H-1,2-benzotiazin-3-carboxamida-1,1-dióxido); TIZANIDINA: 5-cloro-N-(4,5-dihidro-1H-imidazol-2-il)-2,1,3-benzotiadiazol-4-amina.
Patente:	268712
Vigencia:	18-oct-2026
Aualidades:	último pago 28 de julio de 2009, próximo pago octubre de 2014.
Titular:	LABORATORIOS SENOSIAIN, S.A. DE C.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica en forma de microesferas recubiertas caracterizada porque las microesferas recubiertas comprenden: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) Núcleos inertes recubiertos con una primera película formada por un fármaco músculo relajante, al menos un polímero adhesivo y al menos un agente plastificante;</li> <li>b) Una segunda película polimérica retardante y al menos un agente plastificante; y</li> <li>c) Una tercera película formada por un fármaco AINE, el fármaco músculo relajante de la primera película, al menos un polímero adhesivo, al menos un agente plastificante y al menos un agente tensoactivo;</li> </ul> en donde el fármaco músculo relajante presenta liberación modificada y el fármaco AINE presenta liberación inmediata. Reivindicación 7. La composición farmacéutica de la reivindicación 1, en donde el fármaco músculo relajante es tizanidina y el fármaco AINE es meloxicam, o las sales farmacéuticamente aceptables de los mismos.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

Nombre Genérico:	MELOXICAM, METOCARBAMOL
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	MELOXICAM: 4-hidroxi-2-metil-N-(5-metil-2-tiazolil)-2H-1,2-benzotiazin-3-carboxamida 1,1-dióxido. METOCARBAMOL: 3-(2-metoxifenoxi)-1,2-propanodiol 1-carbamato.
Patente:	249290
Vigencia:	02-may-2021
Aualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..
Titular:	WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Composición farmacéutica caracterizada porque comprende un antiinflamatorio no esteroideo conocido como meloxicam y un relajante muscular conocido como metocarbamol, en combinación con hidróxido de magnesio, lactosa, almidón de sodio glicolato, estearato de magnesio y otros vehículos o excipientes farmacéuticamente aceptables, en donde el meloxicam esta presente en la composición en una proporción de 0.4 a 20% y el metocarbamol está presente en una proporción de 20 a 80%.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico:	PALIPERIDONA
Descripción Específica:	ÉSTER DE ACIDO GRASO DE PALIPERIDONA O DE 9-HIDOXIRRISPERIDONA
Nombre Químico:	(±)-3-[2-[4-(6-fluoro-1,2-benzisoxazol-3-il)-1-piperidinil]etil]-6,7,8,9-tetrahydro-9-hidroxi-2-metil-4H-pirido[1,2-a]pirimidin-4-ona
Patente:	205529
Vigencia:	12-may-2017
Anualidades:	último pago 31 de Mayo de 2011, próximo pago mayo 2016.
Titular:	JANSEN PHARMACEUTICA N.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica adecuada como una formulación deposito, para la administración mediante inyección intramuscular o subcutánea, caracterizada porque comprende (1) como ingrediente activo, una cantidad terapéuticamente efectiva de un éster de ácido graso de 9-hidroxirrisperidona o una sal, o un estereoisómero o una mezcla estereoisomérica del mismo, en donde R representa un radical alquilo de C <sub>9-19</sub> recto; y (2) un portador farmacéuticamente aceptable; dicha composición estando caracterizada porque el portador farmacéuticamente aceptable es agua, y el ingrediente activo se encuentra suspendido en el mismo.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. SUSPENSIÓN ACUOSA INYECTABLE QUE COMPRENDE UN ÉSTER DE ÁCIDO GRASO DE PALIPERIDONA O UNA SAL, O UN ESTEREOISÓMERO O UNA MEZCLA ESTEREOISOMÉRICA DEL MISMO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSEEN-CILAG, S.A. DE C.V., OFICIO FOLIO NO. 48868.

---





Nombre Genérico:	PALIPERIDONA
Descripción Específica:	ÉSTER DE ACIDO GRASO DE PALIPERIDONA O DE 9-HIDOXIRRISPERIDONA
Nombre Químico:	(±)-3-[2-[4-(6-fluoro-1,2-benzisoxazol-3-il)-1-piperidinil]etil]-6,7,8,9-tetrahydro-9-hidroxi-2-metil-4H-pirido[1,2-a]pirimidin-4-ona
Patente:	218281
Vigencia:	10-nov-2018
A anualidades:	último pago 31 de octubre de 2008, próximo pago noviembre 2013.
Titular:	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica adecuada como una formulación depósito, para la administración mediante inyección intramuscular o subcutánea que comprende una dispersión de partículas que consiste esencialmente en una cantidad terapéuticamente efectiva de un éster de ácido graso de 9-hidroxirrisperidona cristalino o una sal, o un estereoisómero o una mezcla estereoisomérica del mismo, en donde R representa un radical alquilo de C <sub>9-19</sub> recto; que tiene un agente tensioactivo adsorbido a la superficie del mismo en una cantidad efectiva para mantener un área de superficie específica >4 m <sup>2</sup> /g (correspondiente a un tamaño de partícula promedio efectivo inferior a 2,000 nm), en un vehículo farmacéuticamente aceptable que comprende agua.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. EMULSIÓN INYECTABLE QUE COMPRENDE UN ÉSTER DE ÁCIDO GRASO DE PALIPERIDONA O UNA SAL, O UN ESTEREOISÓMERO O UNA MEZCLA ESTEREOISOMÉRICA DEL MISMO. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A JANSEEN-CILAG, S.A. DE C.V., OFICIO FOLIO NO. 48867.

Nombre Genérico:	PINAVERIO, DIMETICONA
Descripción Específica:	BROMURO DE PINAVERIO, DIMETICONA
Nombre Químico:	PINAVERIO: bromuro de 4-[(2-bromo-4,5-dimetoxifenil)metil]-4-[2-(6,6-dimetilbicyclo[3.1.1]hept-2-il)etoxi]etil]morfolino. DIMETICONA: trimetil-trimetilsililoxi-silano.
Patente:	266400
Vigencia:	09-mar-2026
A anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..
Titular:	WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende: bromuro de pinaverio como un agente bloqueador de los canales de calcio tipo L con acción selectiva sobre la fibra muscular lisa del tracto gastrointestinal en una cantidad de 30 a 120 mg y dimeticona o simeticona como un agente antiflatulento en una cantidad de 20 a 120 mg, en combinación con un excipiente farmacéuticamente aceptable, misma que está formulada en una sola unidad de dosificación oral.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

 PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
**Medicamentos Vigentes**


---

**Nombre Genérico:** PIRFENIDONA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 5-metil-1-fenil-2-(1H)-piridona  
**Patente:** 292196  
**Vigencia:** 22-sep-2026  
**Anualidades:** último pago 16 de noviembre de 2011, próximo pago septiembre de 2016.  
**Titular:** INTERMUNE INC.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una cápsula que comprende una formulación farmacéutica de 5-metil-1-fenil-2-(1H)-piridona, de conformidad dicha formulación farmacéutica comprende en peso, 5-30% de excipientes farmacéuticamente aceptables y 70-95% de 5-metil-1-fenil-2-(1H)-piridona  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: FORMULACIÓN FARMACÉUTICA.

---

**Nombre Genérico:** QUETIAPINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 11-[4-[2-(2-hidroxietoxi)etil]-1-piperazinil]dibenzo[b,f][1,4]-tiazepina  
**Patente:** 224810  
**Vigencia:** 18-sep-2020  
**Anualidades:** último pago 30 de julio de 2009, próximo pago septiembre de 2014.  
**Titular:** ASTRAZENECA AB  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una formulación granular que comprende 11-[4-[2-(2-hidroxietoxi)etil]-1-piperazinil]dibenzo[b,f][1,4]-tiazepina o una sal farmacéuticamente aceptable de la misma y un aglutinante libremente o muy soluble en agua, caracterizada porque los gránulos tienen un intervalo de densidad aparente de 0.15 g/cm<sup>3</sup> a 0.60 g/cm<sup>3</sup>, y un intervalo de densidad por golpeteo de 0.20 g/cm<sup>3</sup> hasta 0.70 g/cm<sup>3</sup>, 6 80% de los gránulos están en el intervalo de tamaño de 75 a 850 micrómetros.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

**Nombre Genérico:** RANITIDINA, CISAPRIDA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** RANITIDINA: N-[2-[[[5-[(dimetilamino)metil]-2-furanil]metil]tio]etil]-N'-metil-2-nitro-1,1-etanodiamina. CISAPRIDA: cis-4-amino-5-cloro-N-[1-[3-(4-fluorofenoxi)propil]-3-metoxi-4-piperidinil]-2-metoxibenzamida.  
**Patente:** 265144  
**Vigencia:** 19-dic-2023  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA.  
**Titular:** WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica, caracterizada porque comprende a) 10 mg a 2250 mg de ranitidina base o como una sal fisiológicamente aceptable de la misma, b) 1 mg a 500 mg de cisaprida base o una sal fisiológicamente aceptable de la misma y c) un excipiente farmacéuticamente aceptable.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.



**Nombre Genérico:** RISPERIDONA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** 3-[2-[4-(6-fluoro-1,2-benzisoxazol-3-il)-1-piperidinil]etil]-6,7,8,9-tetrahidro-2-metil-4H-pirido[1,2-a]pirimidin-4-ona  
**Patente:** 200991  
**Vigencia:** 18-nov-2014  
**Anualidades:** PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA  
**Titular:** JANSEEN PHARMACEUTICA N.V.  
 ALKERMES, INC.; JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una micropartícula de liberación sostenida, caracterizada porque comprende risperidona o una sal ácida de adición farmacéuticamente aceptable de la misma en forma cristalina, y una matriz polimérica biodegradable y biocompatible.  
**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.  
 MICROPARTICULAS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA DE RISPERIDONA O UNA SAL ÁCIDA DE ADICIÓN FARMACÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE LA MISMA EN FORMA CRISTALINA.

**Nombre Genérico:** RIVASTIGMINA  
**Descripción Específica:**  
**Nombre Químico:** (S)-N-etil-3-[(1-dimetilamino)etil]-N-metilfenilcarbamato.  
**Patente:** 268484  
**Vigencia:** 01-oct-2019  
**Anualidades:** último pago 20 de julio de 2009, próximo pago octubre de 2014.  
**Titular:** NOVARTIS AG  
**Reivindicaciones:** Reivindicación 1. Una composición farmacéutica que comprende rivastigmina, que tiene las siguientes características de liberación en agua:

Tiempo (minuto)	Cantidad (Porcentaje)
30	1-40
60	10-60
120	40-80
180	60-90
240	65-95
300	70-99
360	75-99
420	>80

**Observaciones:** TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012  
Medicamentos Vigentes

---

Nombre Genérico: RIVASTIGMINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: (S)-N-etil-3-[(1-dimetilamino)etil]-N-metilfenilcarbamato.  
Patente: 238159  
Vigencia: 27-sep-2020  
Anualidades: último pago 30 de septiembre de 2011, próximo pago septiembre de 2016.  
Titular: NOVARTIS AG  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica que comprende un núcleo que contiene Rivastigmina como un agente farmacéuticamente activo y un recubrimiento que comprende una película interna y una película externa, en donde la película interna comprende acetato de celulosa y es permeable al agua y fluidos corporales, e impide la salida de la Rivastigmina disuelta fuera del núcleo, y la película externa comprende etilcelulosa y es permeable al agua y a los fluidos corporales.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

Nombre Genérico: ROSUVASTATINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Ácido (E)-7-[4(4-fluorofenil)-6-isopropil-2-[metil(metilsufonil)amino]pirimidin-5-il]-(3R,5S)-3,5-dihidroxihept-6-enóico  
Patente: 227360  
Vigencia: 04-ago-2020  
Anualidades: último pago 27 de julio de 2010, próximo pago agosto de 2015.  
Titular: ASTRAZENECA AB  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Una composición farmacéutica caracterizada porque comprende el ácido (E)-7-[4(4-fluorofenil)-6-isopropil-2-[metil(metilsufonil)amino]pirimidin-5-il]-(3R,5S)-3,5-dihidroxihept-6-enóico o una sal del mismo como el ingrediente activo y una sal inorgánica en la cual el catión es multivalente, siempre que: (i) la sal inorgánica no sea hidrotalcite sintético y (ii) el contra anión para la sal inorgánica no sea un fosfato.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---




---

Nombre Genérico:	SERTRALINA, ALPRAZOLAM
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	SERTRALINA: (1S,4S)-4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-N-metil-1-naftalenamina. ALPRAZOLAM: 8-cloro-1-metil-6-fenil-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina.
Patente:	283569
Vigencia:	06-jul-2027
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA..
Titular:	WORLD-TRADE IMPORT-EXPORT, WTIE, AG
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una composición farmacéutica, caracterizada porque comprende sertralina como un agente antidepresivo inhibidor selectivo de la recaptación de 5-HT en una cantidad de 50.0 mg a 200.0 mg y alprazolam como un agente ansiolítico perteneciente al grupo de las triazolobenzodiazepinas en una cantidad de 0.25 mg a 1.0 mg en combinación con un excipiente farmacéuticamente aceptable.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. LICENCIA DE EXPLOTACIÓN A INTELLECTUAL PROPERTY ASSETS MANAGEMENT, INC. SUBLICENCIA DE EXPLOTACIÓN A REPRESENTACIONES E INVESTIGACIONES MEDICAS, S.A. DE C.V.

---

Nombre Genérico:	TACROLIMUS
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	1,14-dihidroxi-12-[2-(4-hidroxi-3-metoxiciclohexil)-1-metilvinil]-23,25-dimetoxi-13,19-17,21,27-pentametil-11,28-dioxa-4-aza-triciclo[22.3.1.0 4,9]-octacos-18-en-2,3,10,16-tetraona.
Patente:	221676
Vigencia:	25-mar-2019
Anualidades:	último pago 27 de marzo de 2009, próximo pago marzo de 2014.
Titular:	ASTELLAS PHARMA INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Formulación de liberación sostenida que comprende tacrolimus o su hidrato, en donde el tiempo (T63.2%) requerido para que 63.2% de la cantidad máxima de tacrolimus o su hidrato se disuelva es de 0.7 a 15 horas, medido de acuerdo a la Japonesa Pharmacopoeia, 13ava edición, Prueba de Disolución No. 2 (método de Puddle, 50 rpm), usando una solución de prueba que es una solución acuosa de hidroxipropil celulosa al 0.005%, ajustada a un pH de 4.5, que comprende una composición de dispersión sólida, en donde el tacrolimus o su hidrato está presente como un estado amorfo en un polímero insoluble en agua.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: FORMULACIÓN FARMACÉUTICA.

---

**GACETA DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL**

PATENTES VIGENTES DE MEDICAMENTOS ART. 47 BIS DEL RLPI, JULIO 2012

**Medicamentos Vigentes**

---

Nombre Genérico: TELMISARTÁN, HIDROCLOROTIAZIDA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: TELMISARTAN: ácido 4'-[(1,4'-dimetil-2'-propil[2,6'-bi-1H-bencimidazol]-1'-il)metil]-[1,1'-bifenil]-2-carboxílico;  
HIDROCLOROTIAZIDA: 6-cloro-3,4-dihidro-2H-1,2,4-tiadiazina-7-sulfonamida 1,1-dióxido  
Patente: 261293  
Vigencia: 16-ene-2022  
Anualidades: último pago 13 de octubre de 2008, próximo pago enero de 2013.  
Titular: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG.  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Un comprimido farmacéutico de dos capas, que comprende una primera capa que contiene telmisartan en al menos 90% en forma amorfa en una matriz para comprimido que se disuelve, y que comprende un agente básico y un diluyente soluble en agua, y una segunda capa que contiene hidroclorotiazida en una matriz para comprimido que se desintegra.  
Observaciones: TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---

Nombre Genérico: TRABECTEDINA  
Descripción Específica:  
Nombre Químico: Acetato de (1'R,6R,6aR,7R,13S,14S,16R)-6',8,14-trihidroxi-7',9-dimetoxi-4,10,23-trimetil-19-oxo-3',4',6,7,12,13,14,16-octahidrospiro[6,16-(epitiopropanooximetano)-7,13-imino-6aH,1,3-dioxolo[7,8]isoquino[3,2-b][3]benzazocina-20,1'(2'H)-isoquinolin)5-ilo  
Patente: 264113  
Vigencia: 18-oct-2025  
Anualidades: último pago 27 de enero de 2009, próximo pago octubre 2014.  
Titular: PHARMA MAR S.A., SOCIEDAD UNIPERSONAL  
Reivindicaciones: Reivindicación 1. Composición que comprende una ecteinascidina y un disacárido.  
Observaciones: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA.

---



---

Nombre Genérico:	VERTEPORFINA
Descripción Específica:	
Nombre Químico:	9-metil (I) y 13-metil (II) trans-(+/-)-18-etenil-4,4a-dihidro-3,4-bis(metoxicarbonil)-4a,8,14,19-tetrametil-23H, 25H-benzo[b]porfirina-9,13-dipropanoato
Patente:	192703
Vigencia:	02-feb-2013
Anualidades:	PAGO CUBIERTO HASTA EL FIN DE LA VIGENCIA
Titular:	QUADRA LOGIC TECHNOLOGIES INC.
Reivindicaciones:	Reivindicación 1. Una formulación farmacéutica, secada bajo congelación o liofilizada, caracterizada porque comprende un fotosensibilizador de porfirina, un disacárido o polisacárido y uno o más fosfolípidos, la formulación ante la adición de un vehículo acuoso adecuado, forma liposomas que contienen una cantidad terapéuticamente aceptable del fotosensibilizador de porfirina.
Observaciones:	TIPO DE PATENTE: COMPOSICIÓN FARMACÉUTICA. NO ES PRINCIPIO ACTIVO. FORMULACIÓN FARMACÉUTICA, SECADA BAJO CONGELACIÓN O LIOFILIZADA, CARACTERIZADA PORQUE COMPRENDE VERTEPORFINA, UN DISACÁRIDO O POLISACÁRIDO Y UNO O MÁS FOSFOLÍPIDOS, LA FORMULACIÓN ANTE LA ADICIÓN DE UN VEHÍCULO ACUOSO ADECUADO, FORMA LIPOSOMAS QUE CONTIENEN UNA CANTIDAD TERAPÉUTICAMENTE ACEPTABLE DE VERTEPORFINA.

---







Conserve el medio ambiente

*Consulta electrónica:*



Sistema de Información de la Gaceta de la Propiedad Industrial

<http://sig.imp.gob.mx>



PA/MV/2012/07/002/001

**Lote**



0001

**Serie**

**Instituto Mexicano de la Propiedad Industrial**

Arenal No. 550,

Col. Pueblo Santa María Tepepan,

Delegación Xochimilco,

C.P. 16020, México, D.F.

Desde el D.F. 5334 0700

Desde el Interior de la República 01800 57 05990

e-mail: [buzon@impi.gob.mx](mailto:buzon@impi.gob.mx)

<http://www.impi.gob.mx>