

Vegyes kiegészítő oltalmi tanúsítvány közlemények

Név-, illetve címváltozás

- (11) S000259
 - (21) S 13 00014
 - (95) Apixaban vagy gyógyszerészetileg elfogadható sója
Termék típusa: Gyógyszer
 - (73) Bristol-Myers Squibb Holdings Ireland Unlimited Company, 6312 Steinhausen, Hinterbergstrasse 16 (CH)
-

- (11) S000231
 - (21) S 15 00008
 - (95) Daklatazsvir és gyógyszerészetileg elfogadható sói, különösen daklatazsvir-dihidroklorid
Termék típusa: Gyógyszer
 - (73) Bristol-Myers Squibb Holdings Ireland Unlimited Company, 6312 Steinhausen, Hinterbergstrasse 16 (CH)
-

- (11) S000279
 - (21) S 15 00070
 - (95) Mepolizumab
Termék típusa: Gyógyszer
 - (73) GlaxoSmithKline LLC, 19808 Wilmington, Delaware, 251 Little Falls Drive (US)
-

A rovat 3 darab közlést tartalmaz.

Időtartam-helyesbítés

- (11) S000062
 - (21) S 05 00006
 - (73) Merck Canada Inc., Kirkland, Québec H9H 3L1, 16711 Trans-Canada Highway (CA)
 - (95) Firocoxib és gyógyászati lag elfogadható sói
Termék típusa: Gyógyszer
 - (92) EU/2/04/045/001-004 2004.09.15
Engedélyezett termék neve: Firocoxib (Previcox)
 - (94) 2019.09.15
-

- (11) S000059
 - (21) S 05 00013
 - (73) The Wellcome Foundation Limited, UB6 ONN Greenford, Middlesex, Glaxo Wellcome House, Berkeley Avenue (GB)
 - (95) Abacavirt vagy annak fiziológiásan funkcionális származékát és lamivudint vagy annak fiziológiásan funkcionális származékát tartalmazó kombináció
Termék típusa: Gyógyszer
 - (92) EU/1/04/298/001-002 2004.12.22
Engedélyezett termék neve: Abacavir és lamivudine (Kivexa)
 - (94) 2019.12.22
-

- (11) S000065
-

(21) S 07 00007

(73) Bayer HealthCare LLC, 10591 Tarrytown, New York, 555 White Plains Road (US)

(95) Szorafenib és sói (Nexavar)

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/06/342/001 2006.07.21

Engedélyezett termék neve: SZORAFENIB/NEXAVAR

(94) 2021.07.21

(11) S000097

(21) S 08 00003

(73) Pfizer Inc., 10017 New York, New York, 235 East 42nd Street (US)

(95) Maraviroc, adott esetben egy gyógyászatilag elfogadható só formájában

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/07/418/001-010 2007.09.20

Engedélyezett termék neve: Maraviroc/CESENTRI

(94) 2022.09.20

(11) S000115

(21) S 08 00023

(73) Gilead Sciences, Inc., 94404 Foster City, California, 333 Lakeside Drive (US)

(95) Ranolazin vagy sói, illetve szolvátjai

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/08/462/001-006 2008.07.14

Engedélyezett termék neve: randolazin (Latixa)

(94) 2023.07.14

(11) S000108

(21) S 09 00008

(73) Bayer Intellectual Property GmbH, 40789 Monheim, Alfred-Nobel-Strasse 10 (DE)

(95) Rivaroxaban és gyógyszerészetileg alkalmazható sói, hidrátjai, a sók hidrátjai és prodrugok

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/08/472/001-008 2008.10.02

Engedélyezett termék neve: Rivaroxaban/Xalerto

(94) 2023.10.02

(11) S000103

(21) S 09 00009

(73) UCB Pharma GmbH, 40789 Monheim, Alfred-Nobel-Strasse 10 (DE)

(95) Fezoterodin, adott esetben savval alkotott, fiziológiailag elfogadható sója formájában, beleértve a fumársavval alkotott sót is

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/07/386/001-010 2007.04.24

Engedélyezett termék neve: fezoterodin(TOVIAZ)

(94) 2022.04.24

(11) S000102

(21) S 09 00017

(73) Novartis AG., 5058 Basel, Schwarzwaldallee 215 (CH)

(95) Vildagliptin

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/07/414/001-017 2007.09.28

Engedélyezett termék neve: vildagliptin /GALVUS/

(94) 2022.09.28

(11) S000172

(21) S 10 00012

(73) NOVARTIS AG, Bazel, (CH)

(95) Indakaterol

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/09/593/001-EU/1/09/593/010 2009.12.02

Engedélyezett termék neve: ONBREZ BREEZHALER

(94) 2024.12.02

(11) S000128

(21) S 11 00011

(73) Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, (BE)

(95) Etravirin, az alapszabadalom által nyújtott védelmet biztosító bármely formában

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/08/468/001 INTELENCE - 100 MG 2008.09.01

Engedélyezett termék neve: INTELENCE - etravirine

(94) 2023.09.01

(11) S000122

(21) S 11 00017

(73) Novartis AG, 4056 Basel, Lichtstrasse 35 (CH)

(95) Lapatinib vagy ennek sója vagy szolvátja

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/07/440/001-002 2008.06.12

Engedélyezett termék neve: Tyverb

(94) 2023.06.12

(11) S000129

(21) S 11 00020

(73) Merck Sharp & Dohme B.V., 2031 BN Haarlem, Waarderweg 39 (NL)

(95) Sugammadex (Bridion)

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/08/466/001 2008.07.29

Engedélyezett termék neve: Bridion-100 mg/ml-Oldatos injekció-Intravénás alkalmazás-injekciós üveg (üveg), gumidugó és lepattintható tető-2 ml (100 mg/ml)-10x2ml

EU/1/08/466/002 2008.07.29

Engedélyezett termék neve: Bridion-100 mg/ml-Oldatos injekció-Intravénás alkalmazás-injekciós üveg (üveg), gumidugó és lepattintható tető-5 ml (100 mg/ml)-10x5ml

(94) 2023.07.29

(11) S000141

(21) S 11 00023

(73) Novartis AG, 4056 Basel, Lichtstrasse 35 (CH)

(95) Eltrombopag

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/10/612/001-006 2010.03.15

Engedélyezett termék neve: Eltrombopag (Revolade)

(94) 2025.03.15

(11) S000144

(21) S 11 00027

(73) Merck Sharp & Dohme Corp., Rahway, New Jersey 07065, 126 East Lincoln Avenue (US)

(95) Dezloratadin és pszeudoefedrin vagy sója kombinációja

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/07/399/001-006 2007.08.01

Engedélyezett termék neve: Aerinaze

(94) 2022.08.01

(11) S000200

(21) S 11 00028

(73) Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, 55216 Ingelheim am Rhein, (DE)

(95) Linagliptin

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/11/707/001-011 2011.08.30

Engedélyezett termék neve: Linagliptine/TRAJENTA/

(94) 2026.08.30

(11) S000137

(21) S 12 00003

(73) The Scripps Research Institute, La Jolla, Kalifornia CA 92037, (US)

(95) Tafamidis és gyógyászati lag elfogadható sói

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/11/717/001 2011.11.18

Engedélyezett termék neve: Vyndaqel

(94) 2026.11.18

(11) S000167

(21) S 13 00003

(73) Incyte Holdings Corporation, Wilmington, DE 19803, 1801 Augustine Cut-Off (US)

(95) Ruxolitinib, vagy gyógyászati lag elfogadható sója, az alapszabadalom által biztosított oltalom keretein belüli bármely formában

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/12/773/001-003 2012.08.28

Engedélyezett termék neve: Jakavi-ruxolitinib

(94) 2027.08.29

(11) S000148

(21) S 13 00007

(73) Pfizer Inc., New York, (US)

(95) Crizotinib, adott esetben gyógyászati lag elfogadható só, hidrát vagy szolvát formájában

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/12/793/001-004 2012.10.26

Engedélyezett termék neve: XALKORI

(94) 2027.10.26

(11) S000143

(21) S 13 00018

(73) Shire-NPS Pharmaceuticals, Inc., MA 02421 Lexington, 300 Shire Way (US)

(95) Cinacalcet vagy gyógyászatiilag elfogadható sója vagy komplexe, előnyösen cinacalcet-hidroklorid

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/04/292/001-012 2004.10.26

Engedélyezett termék neve: Mimpara - cinacalcet

(94) 2020.04.26

(11) S000140

(21) S 13 00042

(73) Merck Sharp & Dohne Corp., 07065 New Jersey, Rahway, 126 East Lincoln Avenue (US)

(95) Gamithromycin, adott esetben gyógyászatiilag elfogadható só vagy gyógyászatiilag elfogadható fémkomplex formájában

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/2/08/082/001-003 2008.07.28

Engedélyezett termék neve: ZACTRAN-Gamithromycin

(94) 2023.07.28

(11) S000218

(21) S 13 00056

(73) Celgene Corporation, Warren, New Jersey, (US)

(95) Lenalidomid, adott esetben só vagy optikai izomer formájában

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/07/391/001 - 004 2007.06.19

Engedélyezett termék neve: Revlimid-lenalidomide

(94) 2022.06.19

(11) S000156

(21) S 13 00065

(73) Sugen, Inc., 10017 New York, NY, 235 East 42nd Street (US)

Pharmacia & Upjohn Company LLC, 49001 Kalamazoo, Michigan, 301 Henrietta Street (US)

(95) Szunitinib, adott esetben gyógyászatiilag elfogadható só formájában, beleértve az L-malát sót

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/06/347/001-003 2006.07.24

Engedélyezett termék neve: SUTENT-Szunitinib

(94) 2021.07.24

(11) S000158

(21) S 14 00006

(73) Teijin Limited, 541-0054 Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, 6-7 Minamihommachi 1-chome (JP)

(95) Febuxosztát

Termék típusa: Gyógyszer

(92) EU/1/08/447/001-004 2008.04.23

Engedélyezett termék neve: Adenuric-febuxosztát

(94) 2023.04.23

- (11) S000189
 - (21) S 15 00022
 - (73) Correvio International Sàrl, 1201 Geneva, Place des Alpes 4 (CH)
 - (95) Vernakalant, szolvátjai és farmakológiailag alkalmazható sói
Termék típusa: Gyógyszer
 - (92) EU/1/10/645/001-002 2010.09.06
Engedélyezett termék neve: Brinavess - vernakalant
 - (94) 2024.04.01
-

A rovat 24 darab közlést tartalmaz.