



REPUBLIKA E SHQIPËRISË

MINISTRIA E FINANCAVE DHE EKONOMISË
DREJTORIA E PËRGJITHSHME E PRONËSISË INDUSTRIALE



BULETINI I PRONËSISË INDUSTRIALE (Patenta)

Nr. 24/2021
Tiranë më, 30 Gusht 2021

Kodet e përdorura në gazette.....	3
INID Codes used in gazette	
Kodet e shteteve.....	4
States codes	
Patenta të lëshuara.....	9
Granted Patents	
Transferim i pronesise	35
Change of Ownership	
Ndryshimi i adresës së pronarit/aplikantit.....	39
Change of address	
Ndryshime në pretendime.....	42
Change of claims	
Patenta të skaduara për mospagesën e ripërtëritjes.....	45
Lapsed patents	

Kodet INID dhe minimumi i kërkuar për identifikimin e të dhënave bibliografike lidhur me:

Patentat.

- (11) Numri i patentës
- (21) Numri kombëtar i aplikimit
- (22) Data e depozitimit në Shqipëri
- (30) Prioriteti
- (54) Titulli i shpikjes
- (57) Pretendimet
- (71) Emri dhe adresa e aplikuesit
- (72) Emri/ Adresa e Shpikësit
- (73) Emri dhe adresa dhe pronarit të patentës
- (96) Numri dhe data ndërkombëtare e aplikimit
- (97) Numri dhe data Nderkombëtare e publikimit

Kodet e shteteve

Afghanistan / Afganistani	AF
Albania / Shqipëria	AL
Algeria / Algjeria	DZ
Angola / Anguila	AI
Antigua and Barbuda / Antigua dhe Barbud	AG
Argentina / Argjentina	AR
Aruba / Aruba	AW
Australia / Australia	AU
Austria / Austria	AT
Bahamas / Bahamas	BS
Bahrain / Bahrein	BH
Bangladesh / Bangladeshi	BD
Barbados / Barbados	BB
Belarus / Bjellorusia	BY
Belgium / Belgjika	BE
Belize / Belice	BZ
Benin / Benin	BJ
Bermuda / Bermuda	BM
Bhutan / Bhutan	BT
Bolivia / Bolivia	BO
Bosnia Herzegovina / Bosnja Hercegovina	BA
Botswana / Botsvana	BW
Bouvet Islands / Ishujt Buver	BV
Brazil / Brazili	BR
Brunei Darussalam/Brunei Darusalem	BN
Bulgaria / Bullgaria	BG
Burkina Faso / Burkina Faso	BF
Burma / Burma	MM
Burundi / Burundi	BI
Cambodia / Kamboxhia	KH
Cameroon / Kameruni	CM
Canada / Kanada	CA
Cape Verde / Kepi i Gjellbër	CV
Cayman Islands / Ishujt Kaiman	KY
Central African Republic / Republika e Afrikës Qendrore	CF
Chad/ Cadi	TD
Chile / Kili	CL
China / Kina	CN
Colombia / Kolumbia	CO
Comoros / Komoros	KM
Congo / Kongo	CG
Cook Islands / Ishujt Kuk	
Costa Rica / Kosta Rika	CR
Cote d'Ivoire / Bregu I Fildishte	CI
Croatia / Kroacia	HR
Cuba / Kuba	CU
Cyprus / Qipro	CY
Czech Republic / Republika Çeke	CZ

Denmark / Danimarka	DK
Djibouti / Xhibuti	DJ
Dominika / Domenika	DM
Dominican Republic / Republika Domenikane	DO
Ecuador / Ekuadori	EC
Egypt / Egjipti	EG
El Salvador / El Salvadori	SV
Equatorial Guinea / Guinea Ekuatoriale	GQ
Erintrea / Erintrea	ER
Estonia / Estonia	EE
Ethiopia / Etiopia	ET
Falkland Islans / Ishujt Malvine	FK
Fiji / Fixhi	FJ
Findland / Findland	FI
France / Franca	FR
Gabon / Gaboni	GA
Gambia / Gambia	GM
Georgia / Gjeorgjia	GE
Germany / Gjermania	DE
Ghana / Gana	GH
Giblartar / Gjibraltari	GI
Greece / Greqia	GR
Grenada / Granada	GD
Guatemala / Guatemala	GT
Guinea / Guinea	GN
Guinea Bissau / Guinea Bisao	GW
Guyana / Guajana	GY
Haiti / Haiti	HT
Honduras / Hondurasi	HN
Hong Kong / Hong Kongu	HK
Hungary / Hungaria	HU
Iceland / Islanda	IS
India / India	IN
Indonezia / Indonezia	ID
Iran / Irani	IR
Iraq / Iraku	IQ
Ireland / Irlanda	IE
Israel / Israeli	IL
Italy / Italia	IT
Jamaica / Xhamaika	JM
Japan / Japonia	JP
Jordan / Jordania	JO
Kazakhstan / Kazakistani	KZ
Kenya / Kenia	KE
Kiribati / Kiribati	KI
Korea / Korea	KR
Kyrgyzstan / Kirgistan	KG
Kwait / Kuvaiti	KW
Laos / Laosi	LA
Latvia / Letonia	LV
Lebanon / Libani	LB

Lesotho / Lesoto	LS
Liberia / Liberia	LR
Macau / Makau	MO
Madagascar / Madagaskari	MG
Malawi / Malavi	MW
Malaysia / Malaizia	MY
Maldives / Maldives	MV
Mali / Mali	ML
Malta / Malta	MT
Marshall Islands / Ishujt Marshall	MH
Mauritania / Mauritania	MR
Mauritius / Mauritius	MU
Mexico / Meksika	MX
Monaco / Monako	MC
Mongalia / Mongolia	MN
Montserrat / Montserrati	MS
Morocco / Maroku	MA
Mozambique / Mozambiku	MZ
Myanmar / Myanmar	MM
Namibia / Namibia	NA
Nauru / Nauru	NR
Nepal / Nepal	NP
Netherlands / Hollanda	NL
Netherlands Andilles /Antilet Hollandeze	AN
New Zealand / Zelanda e Re	NZ
Nicaragua / Nikaragua	NI
Niger / Nigeri	NE
Nigeria / Nigeria	NG
Norway / Norvegjia	NO
Oman / Omani	OM
Pakistan / Pakistani	PK
Palau / Palau	PW
Panama / Panamaja	PA
Papua New Guinea / Papua Guinea e Re	PG
Paraguay / Paraguai	PY
Peru / Peruja	PE
Philippines / Filipine	PH
Poland / Polonia	PL
Portugal / Portugalia	PT
Qatar / Katari	QA
Republik Of Moldova / Republika e Moldavise	MD
Romania / Rumania	RO
Russian Federation/Federata Ruse	RU
Rwanda / Ruanda	RW
Saint Helena / Shen Helena	SH
Saint Kitts and Nevis / Shen Kits dhe Nevis	KN
Saint Lucia / Shen Lucia	LC
Saint Vincent and the Grenadines / Shen Vinsenti dhe Grenadinet	VC
Samoa / Samoa	WS
San Marino / San Marino	SM
Sao Tome and Principe /Sao Tome dhe Principe	ST

Saudi Arabia / Arabia Saudite	SA
Senagal / Senegali	SN
Seychelles / Sejshellet	SC
Sierra Leone / Sierra Leone	SL
Singapore / Singapori	SG
Slovakia / Sllovakia	SK
Slovenia / Sllovenia	SI
Solomon Islans / Ishujt Solomone	SB
Somalia / Somalia	SO
South Africa / Afrika e Jugut	ZA
Spain / Spanja	ES
Sri Lanka / Sri Lanka	LK
Sudan / Sudani	SD
Suriname / Surinami	SR
Swaziland / Shvacilandi	SZ
Sweden / Suedia	SE
Switzerland / Zvicra	CH
Syria / Siria	SY
Taiwan / Taivani	TW
Thailand / Tailanda	TH
Togo / Togo	TG
Tonga / Tonga	TO
Trinidad and Tobago / Trinidad dhe Tobako	TT
Tinisia / Tunizia	TN
Turkey / Turqia	TR
Turkmenistan / Turkmenistani	TM
Turks and Caicis Islands / Ishujt Turk dhe Kaiko	TC
Tuvalu / Tuvalu	TV
Uganda / Uganda	UG
Ukraine / Ukraina	UA
United Arab Emirates /Emiratet e Bashkuara Arabe	AE
United Kingdom/ Mbreteria e Bashkuar	GB
United Republic of Tanzania / Republika e Bashkuar e Tanzanise	TZ
United States of America / Shtetet e Bashkuara te Amerikes	US
Uruguay / Uruguai	UY
Uzbekistan / Uzbekistani	UZ
Vanuatu / Vanuatu	VU
Vatican / Vatikani	VA
Venezuela / Venezuela	VE
Vietnam / Vietnami	VN
Virgin Islands / Ishujt Virxhin	VG
Yemen / Jemeni	YE
Yugoslavia / Jugosllavia	YU
Zaire / Zaireja	ZR
Zambia / Zambia	ZM
Zimbabwe / Zimbabve	ZW

PATENTA TË LËSHUARA

(11) **9730**

(97) EP3490617 / 02/09/2020

(96) 17752305.7 / 25/07/2017

(22) 25/11/2020

(21) AL/P/ 2020/801

(54) METODË E PËRMIRËSUAR PËR TË DEKONTAMINUAR NJË MATERIAL BIOLOGJIK NGA COPËZIMI DHE ÇAKTIVIZIMI

25/02/2021

(30) 201600079328 28/07/2016 IT

(71) Altergon S.A.

Via Dogana Vecchia 2, 6900 Lugano, CH

(72) COZZARI, Costantino (c/o ALTERGON S.A. Via Dogana Vecchia 2, 6900 Lugano) ;ANGIOLINI, Luca (c/o ALTERGON S.A. Via Dogana Vecchia 2, 6900 Lugano)

(74) Ela SHOMO PANIDHA

Euromarkpat Albania SH.P.K , Rr. A.Z. Çajupi, Pall. 20/4, Ap.15, Tiranë, 100

(57)

1. Proces për të dekontaminuar një material biologjik nga ndotësit viral, prion dhe/ose bakterial, që përmban centrifugimin e një sistemi të lëngshëm me tre shtresa që përmban:

(a) një shtresë e sipërme që përmban një tretësirë ujore të materialit biologjik që do të dekontaminohet;

(b) një shtresë e ndërmjetme që përmban një ose më shumë tretës organik;

(c) një shtresë e poshtme që përmban një tretësirë çaktivizuese për ndotësit e përmendur;

ku shtresat e përmendura kanë dendësi të ndryshme, në rendin: (a) < (b) < (c), dhe **karakterizohet në atë që** shtresa (b) është e papërziesshme me shtresën (a).

2. Proces sipas pretendimit 1, ku shtresat (a) dhe (b) kanë një ndryshim dendësie prej të paktën 0.025 g/mL.

3. Proces sipas pretendimeve 1-2, ku shtresat (a) dhe (b) kanë një ndryshim dendësie të përfshirë ndërmjet 0.030 dhe 0.3 g/mL.

4. Proces sipas pretendimeve 1-3, ku shtresa (b) është një përzierje e një tretësi organik alifatik të halogjenizuar me një tretës organik aromatik, në proporcione vëllimore ndërmjet 1:0.5 dhe 1:4, preferueshëm ndërmjet 1:0.8 dhe 1:3.

5. Proces sipas pretendimeve 1-4, ku tretësi organik alifatik i halogjenizuar është përzgjedhur nga klorur metili, klorur metileni, kloroformi dhe tetraklorur karboni, dhe tretësi organik aromatik është përzgjedhur nga tolueni, benzeni, C₂₋₄ alkil benzeni, ksileni dhe derivate të tyre.

6. Proces sipas pretendimeve 1-5 ku shtresa e ndërmjetme (b) është pjesërisht e përziesshme me shtresën (c).

7. Proces sipas pretendimeve 1-6, ku shtresa (c) është një tretësirë ureje që ka përqendrim prej të paktën 6M, ose një tretësirë e një hidroksidi alkaline ose metalike tokësor alkaline që ka përqendrim prej të paktën 0.5 M.

8. Proces sipas pretendimeve 1-7, ku shtresa (b) është një përzierje e kloroformit dhe e toluenit dhe/ose shtresa (c) përmban një ose më shumë nga: ditiotreitoli, ure, bromuri natriumi, kloruri natriumi, joduri natriumi, dhe një agjent që i jep kësaj përzierje një pH prej ndërmjet 8 dhe 11.

9. Proces sipas pretendimeve 1-8, ku materiali biologjik i përket një ose më shumë klasave të aminoacideve, proteinave, enzimave, hormoneve.
10. Një proces sipas pretendimeve 1-9, ku materiali biologjik është përzgjedhur nga FSH, LH, hCG, testosteroni, progesteroni, estradioli, hormoni i tiroides T3 dhe/ose T4, insulina, glukagoni, gastrina, somatostatina, somatotropina, hormoni i rritjes, prolaktina, renina, angiotensinogjeni, angiotensina, gonadotropina, kortizoli, hormoni adrenokortikotropik (ACTH), aminoacid i modifikuar, L-DOPA, dopamina, epinefrina, norepinefrina, serotonina, histamina, GABA dhe derivatet e tyre.
11. Proces sipas pretendimeve 1-10, ku përmbushen një ose më shumë nga kushtet e mëposhtme:
- shtresa (a) përmban: materialin biologjik të përmendur në një përqendrim të përfshirë ndërmjet 1 dhe 100 mg/mL, një agjent amortizues i cili i jep shtresës (a) një pH të përfshirë ndërmjet 6.5 dhe 8.0;
 - shtresa (b) është një përzierje e kloroformit dhe toluenit në proporcione vëllimore të përfshira ndërmjet 1:0.5 dhe 1:4;
 - shtresa (c) është një tretësirë ureje në molaritet të përfshirë ndërmjet 7M dhe 9M, që përmban ditiotreitol, NaBr, dhe një agjent amortizues i cili i jep shtresës (c) një pH të përfshirë ndërmjet 8.0 dhe 11.0.
12. Proces sipas pretendimit 11, ku përmbushen një ose më shumë nga kushtet e mëposhtme:
- shtresa (a) përmban: materialin biologjik të përmendur në një përqendrim të përfshirë ndërmjet 10 dhe 50 mg/mL, një agjent amortizues i cili i jep shtresës (a) një pH të përfshirë ndërmjet 7 dhe 7.5;
 - shtresa (b) është një përzierje e kloroformit dhe toluenit në proporcione vëllimore të përfshira ndërmjet 1:0.8 dhe 1:3;
 - shtresa (c) është një tretësirë ureje me 8M, që përmban ditiotreitol, NaBr, dhe një agjent amortizues i cili i jep shtresës (c) një pH të përfshirë ndërmjet 8.0 dhe 11.0.

(11) **9964**

(97) EP3161004 / 14/10/2020

(96) 15811659.0 / 19/06/2015

(22) 08/01/2021

(21) AL/P/ 2021/10

(54) **DIATRUPA TË LIDHURA NË MËNYRË KOVALENTE QË KANË IMUNOREAKTIVITET ME PD-1 DHE LAG-3, DHE METODAT E PËRDORIMIT TË TYRE**

26/05/2021

(30) 201462017467 P 26/06/2014 US

(71) MacroGenics, Inc.

9704 Medical Center Drive, Rockville, MD 20850, US

(72) MOORE, Paul A. (10 Turley Court, North Potomac, MD 20878); JOHNSON, Leslie S. (14411 Poplar Hill Road, Darnestown, MD 20874); BONVINI, Ezio (11136 Powder Horn Drive, Potomac, MD 20854); SHAH, Kalpana (13013 Ethel Rose Way, Boyds, MD 20841); LA MOTTE-MOHS, Ross (16000 Schaeffer Road, Boyds, MD 20841); KOENIG, Scott (10901 Ralston Road, Rockville, MD 20852)

(74) Aleksandra Meçaj

Rr.Reshit Çollaku, Pall. Shallvare, Shk.5, Ap70/4 Tiranë, 100

(57)

1. Një diatrup bi-specifik Fc i aftë për një lidhje immunospecifike me një epitop të PD-1 dhe me një epitop të LAG-3, ku diatrupi në fjalë përmban katër zinxhira polipeptidi, ku secili ka një terminus amino dhe një terminus karboksi, dhe ku:

- (A) zinxhirat e parë dhe të dytë polipeptide në fjalë janë të lidhura në mënyrë kovalente me njëri-tjetrin, zinxhirat e parë dhe të tretë polipeptide në fjalë janë të lidhura në mënyrë kovalente me njëri-tjetrin, dhe zinxhirat e tretë dhe të katërt polipeptide në fjalë janë të lidhura në mënyrë kovalente me njëri-tjetrin;
- (B) zinxhirat e tretë dhe të katërt polipeptide në fjalë të diatrupit në fjalë përfshijnë secili, në drejtimin e terminalit-N drejt terminalit-C, një Fushë Variabël të Zinxhirit të Lehtë të një antitrupi që është immunospecifik për PD-1 ose LAG-3, një Fushë Variabël të Zinxhirit të Rëndë të një antitrupi që është immunospecifik për LAG-3 ose PD-1, dhe një Fushë CH₂-CH₃, ku Fushat Variabël të Zinxhirit të Lehtë në fjalë dhe Fushat Variabël të Zinxhirit të Rëndë në fjalë janë të afta të bashkalidhen për të formuar një Faqe Epitop-Lidhës të aftë që të lidhë një epitop të PD-1 ose një epitop të LAG-3; dhe
- (C) zinxhirat polipeptid të dytë në fjalë dhe të katërt në fjalë të diatrupit në fjalë përfshijnë secili, në drejtimin terminali-N drejt terminalit-C, një Fushë Variabël të Zinxhirit të Lehtë të një antitrupi që është immunospecifik për PD-1 ose LAG-3, një Fushë Variabël e Zinxhirit të Rëndë të një antitrupi që është immunospecifik për LAG-3 ose PD-1, ku Fushat Variabël të Zinxhirit të Lehtë në fjalë dhe Fushat Variabël të Zinxhirit të Rëndë në fjalë janë të paafta që të lidhen për të formuar një Faqe Epitop-Lidhëse të aftë që të lidhë një epitop të PD-1 ose një epitop të LAG-3;

dhe ku:

(I)

- (1) Fusha Variabël e Zinxhirit të Lehtë në fjalë e zinxhirit të parë polipeptid në fjalë dhe Fusha Variabël e Zinxhirit të Rëndë në fjalë e zinxhirit të dytë polipeptid në fjalë bashkohen për të formuar Faqen e parë Epitope-Lidhëse dhe Fusha Variabël e Zinxhirit të Rëndë në fjalë e zinxhirit të parë polipeptid në fjalë dhe Fusha Variabël e Zinxhirit të Lehtë në fjalë e zinxhirit të dytë polipeptid në fjalë bashkohen për të formuar një faqe të dytë Epitope-Lidhëse; dhe
- (2) Fusha Variabël e Zinxhirit të Lehtë në fjalë e zinxhirit të tretë polipeptid në fjalë dhe Fusha Variabël e Zinxhirit të Rëndë në fjalë e zinxhirit të katërt polipeptid në fjalë bashkohen për të formuar Faqen e tretë Epitope-Lidhëse dhe Fusha Variabël e Zinxhirit të Rëndë në fjalë e zinxhirit të tretë polipeptid në fjalë dhe Fusha Variabël e Zinxhirit të Lehtë në fjalë e zinxhirit të katërt polipeptid në fjalë bashkohen për të formuar një faqe të katërt Epitope-Lidhëse;

ku dy nga Faqet e formuara në fjalë Epitope-Lidhëse janë të afta të lidhen immunospecifikisht me një epitop të PD-1 dhe dy nga Faqet e formuara në fjalë Epitope-Lidhëse janë të afta të lidhen immunospecifikisht me një epitop të LAG-3; dhe

(II) Faqet në fjalë CH₂-CH₃ të zinxhirave të parë dhe të tretë polipeptide në fjalë lidhen për të formuar një Fushë Fc.

2. Diatrupi bi-specifik Fc i pretendimit 1, ku:

(A) zinxhirat e parë dhe të tretë polipeptidë në fjalë të diatrupit në fjalë përmbajnë secili, në drejtim terminali-N drejt terminalit-C, Fushë Variabël të Zinxhirit të Lehtë të një antitrupi që është immunospecifik për PD-1 ose LAG-3, Fushë Variabël të Zinxhirit të Rëndë të një antitrupi që është immunospecifik për LAG-3 ose PD-1, një Fushë Heterodimer-Promovuese dhe një Fushë CH₂-CH₃, ku Fushat Variabël të Zinxhirit të Lehtë në fjalë dhe Fushat Variabël të Zinxhirit të Rëndë në fjalë janë të paafta për t'u lidhur për të formuar një Faqe Epitope-Lidhëse të aftë për të lidhur një epitop të PD-1 ose një epitop të LAG-3; dhe

(B) zinxhirat e dytë në fjalë dhe të katërt në fjalë polipeptide të diatrupit në fjalë përmbajnë secili, në drejtimin terminal-N drejt terminalit-C, një Fushë Variabël të Zinxhirit të Lehtë të një antitrupi që është imunospesifik për PD-1 ose LAG-3, një Fushë Variabël të Zinxhirit të Rëndë të një antitrupi që është imunospesifik për LAG-3 ose PD-1, dhe një Fushë HeterodimerPromovuese, ku Fushat Variabël të Zinxhirit të Lehtë në fjalë dhe Fushat Variabël të Zinxhirit të Rëndë janë të paafta të bashkohen për të formuar një Faqe Epitope-lidhëse të aftë për të lidhur një epitop të PD-1 ose një epitop të LAG-3;

ku Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të parë dhe të tretë polipeptide ndryshon nga Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të dytë dhe të katërt polipeptide në fjalë.

3. Diatrupi bi-specifik Fc i pretendimit 2, ku:

- (1) Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të parë dhe të tretë polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO:14 dhe Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të dytë dhe të katërt polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO:15; ose
- (2) Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirit të parë dhe të tretë polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO:15 dhe Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të dytë dhe të katërt polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO:14; ose
- (3) Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të parë dhe të tretë polipeptid në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO:16 dhe Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të dytë dhe të katërt polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO: 17; ose
- (4) Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të parë dhe të tretë polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO:17 dhe Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirave të dytë dhe të katërt polipeptide në fjalë përmban sekuencën amino acid të SEQ ID NO: 16.

4. Diatrupi bi-specifik Fc i cdonjërit prej pretendimeve 2-3, ku Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirit të parë polipeptid në fjalë përmban SEQ ID NO:14 dhe Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirit të dytë polipeptid në fjalë përmban SEQ ID NO:15.

5. Diatrupi bi-specifik Fc i cdonjërit prej pretendimeve 2-3, ku Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirit të parë polipeptid përmban SEQ ID NO:16 dhe Fusha Heterodimer-Promovuese në fjalë e zinxhirit të dytë polipeptid në fjalë përmban SEQ ID NO:17.

6. Diatrupi bi-specifik Fc i cdonjërit prej pretendimeve 1-5, ku Fushat CH2-CH3 në fjalë të zinxhirave të parë dhe të tretë polipeptide në fjalë përmbajnë secila sekuencë amino acid të SEQ ID NO:24.

7. Diatrupi bi-specifik Fc i cdonjërit prej pretendimeve 1-6, ku Fusha Variabël e Zinxhirit të Rëndë në fjalë e një antitrupi që është imunospesifik për LAG-3 përmban sekuencë amino acid të SEQ ID NO:11, dhe ku Fusha Variabël e Zinxhirit të Lehtë në fjalë e një antitrupi që është imunospesifik për LAG-3 përmban sekuencë amino acid të SEQ ID NO:12.

8. Diatrupi bi-specifik Fc i cdonjërit prej pretendimeve 1-7, ku Fusha Variabël e Zinxhirit të Rëndë e një antitrupi që është imunospesifik për PD-1 përmban sekuencë amino acid të SEQ ID NO:2, dhe ku Fusha Variabël e Zinxhirit të Lehtë e një antitrupi që është imunospesifik për PD-1 përmban sekuencë amino acid të SEQ ID NO:3.

9. Përbërje farmaceutike që përmban një sasi efektive të diatrupit bi-specifik Fc të cdonjërit prej pretendimeve 1-8, dhe një mbajtës farmaceutikisht të pranueshëm.

10. Përbërje farmaceutike e pretendimit 9, ku sasia efektive në fjalë e diatrupit bi-specifik Fc në fjalë është një sasi efektive për të trajtuar kancerin në një marrës individual në nevojë të këtij trajtimi.

11. Përbërja farmaceutike e pretendimit 10, ku kanceri në fjalë është një kancer i gjëndrës mbiveshkore, një kancer i shoqëruar me SIDA, një sarkomë alveolare e pjesës së butë, tumor astrocitik, kancer i fshikëzës së urinës, kancer i kockave, kancer i trurit dhe palcës kurrizore, tumor metastatik i trurit, kancer i gjirit, tumore të trupit karotid, kancer cervikal, kondrosarkoma, kordoma, karcinoma e qelizës kromofobe renale, karcinoma qelizore e pastër, kanceri i kolonës, kanceri kolorektal, histiocitoma fibroze kutane beninje, tumori desmoplastik i qelizave të vogla të rrumbullakëta, endimoma, tumori i Ewingut, kondrosarkoma miksoide ekstraskelitale, fibrogenesis imperfecta ossium, displazia fibroze e kockës, kanceri i fshikëzës së tëmthit ose kanalit biliar, kancer gastrik, sëmundja gestacionale trofoblastike, tumor i qelizës së embrionit, kanceri kokës dhe qafës, karcinoma hepatocelulare, tumor i qelizës ishullore, sarkoma e Kaposit, kancer i veshkave, leucemia, tumori lipomatoz i lipomës/beninj, tumori lipomatoz i liposarkomës/malinje, kancer i mëlcisë, limfoma, kanceri i mushkërisë, medulloblastoma, melanoma, meningjioma, neoplazia e shumëfishtë endokrine, mieloma e shumëfishtë, sindroma mielodisplastike, neuroblastoma, tumoret neuroendokrine, kanceri i vezoreve, kanceri pankreatik, karcinoma tiroide papilare, tumor paratiroid, kancer pediatrik, tumor i mbështjellësit nervor periferik, faekromocitoma, tumor i hipofizës, kanceri i prostatës, melanoma e uvealit të pasmë, crregullim i rrallë hematologjik, kancer renal metastatik, tumor rhabdoid, rhabdomisarkoma, sarkoma, kancer i lëkurës, sarkoma e indit të butë, kancer i qelizës skuamoze, kancer i stomakut, sarkoma sinoviale, kancer testikular, karcinoma timike, timoma, kancer metastatik i tiroides, ose kancer uterin.

12. Përbërja farmaceutike e pretendimit 9, ku sasia efektive në fjalë e diatrupit bi-specific Fc është një sasi efektive për të trajtuar një sëmundje të shoqëruar me praninë e një patogjeni në një marrës individual në nevojë të këtij trajtimi.

13. Përbërja farmaceutike e pretendimit 12, ku patogjeni në fjalë është bakter, kërpudhë ose virus.

14. Diatrupi bi-specific Fc i cdonjërit prej pretendimeve 1-8, ose i përbërjes farmaceutike të cdonjërit prej pretendimeve 10-11, për përdorim në trajtimin e kancerit.

15. Diatrupi bi-specific Fc i cdonjërit prej pretendimeve 1-8, ose i përbërjes farmaceutike të cdonjërit prej pretendimeve 12-13, për përdorim në trajtimin e një sëmundjeje të shoqëruar me praninë e një patogjeni.

(11) **10193**

(97) EP3353047 / 28/10/2020

(96) 17722876.4 / 10/04/2017

(22) 26/01/2021

(21) AL/P/ 2021/60

(54) **PAJISJE USHTRIMI DHE SEDILJE USHTRIMI PËR SËRF ME VELA DHE MËNYRË PËR TË NJËJTËN**

24/08/2021

(30) 102016108990 13/05/2016 DE and PCT/IB2017/051561 17/03/2017 WO

(71) Kitetrainer GmbH

Dorfstraße 28 , 79249 Merzhausen, DE

(72) LANGE, André (Altestrasse 61, 79249 Merzhausen)

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(57)

1. Pajisje trajnimi për lidhjen në një kapje për mësimin e operimit të aparatave fluturuese që tërheqin persona, që përmban

- një platformë (1) për marrjen në pozicion në qëndrim, ulur, gjunjësuar ose shtrirë të të paktën një personi;
- të paktën një pikë kapjeje (2) për lidhjen e mjeteve të sigurisë (3) që sigurojnë personin në pajisjen e trajnimit;
- një aks rrotullues vertikal (Z), për të cilin pajisja e trajnimit mund të montohet në mënyrë të rrotullueshme ose është montuar në mënyrë të rrotullueshme;

në të cilin pika e kapjes (2) është vendosur në ose mbi lartësinë e rajonit të të pasmeve të personit, dhe pajisja e trajnimit është e rrotullueshme rreth një aksi rrotullues (Z) me anë të forcave vepruese në platformë (1), **e karakterizuar në atë që** aksi rrotullues (Z) është, me anën e një xhumtoje rrotulluese që është vendosur në anën e poshtme, të perimetër, ose në anën e sipërme të platformës (1), tërësisht, ose brenda kufinjve të paracaktuar në mënyrë konstruktive, me anën e një elementi çiftues (16) që është i lëvizshëm në mënyrë rrëshqitëse ndërmjet dy ndalesave fundore (15), relativisht stacionare me platformën (1) dhe në të cilën xhumtoja rrotulluese vetë është lidhur direkt ose indirekt me një kapje në mënyrë të tillë që pajisja e trajnimit është gjithashtu e rrotullueshme rreth kapjes së përmendur, dhe në të cilën më tej, pajisja e trajnimit është e pluskueshme, ose ka rrëshqitëse, ose është e rrëshqitshme në anën e poshtme ose ruleta.

2. Pajisja e trajnimit sipas pretendimit 1, në të cilën e njëjta është pluskuese dhe përmban një trup pluskues që parashikon një shtytje të përkohshme.

3. Pajisja e trajnimit sipas çdonjërit prej pretendimeve të mëparshme, në të cilën e njëjta ka një trup suporti për këmbët (4), dhe/ose një support për kurrizin (5) e një personi, dhe në të cilën trupi /trupat e suportit (4, 5) ndodhet ose ndodhen në skaj të platformës (1) ose në rajonin qendror të platformës (1).

4. Pajisja e trajnimit sipas pretendimit 3, në të cilën trupi i suportit për këmbët (4) ka një rajon që mund, me anë të këmbëve të një personi, të anohet lateralisht ose para / prapa dhe/ose të rrotullohet rreth një aksi qendror dhe në të cilin trupi i suportit (4) është projektuar qoftë si një trup që është i deformueshëm nga këmbët, ose si një trup i ngurtë që mbështetet në mënyrë të lëvizshme në platformë (1) sipas gradave të përmendura të lirisë.

5. Pajisje e trajnimit sipas pretendimit 4, në të cilën platforma (1) përmban një pushim (6) në perimetrin e tij, në të cilën pushimi (6)

- është parashikuar për marrjen e një bordi si pajisje sportive që shërben si një trup suporti për këmbët (4), në të cilën pajisja sportive mund të suportohet në pushim (6) sipas gradave të përmendura të lirisë, ose
- ka një shesh të deformueshëm dhe parashikon mjete mbajtëse (7) për fiksimin në këmbët e personit,
- është i përshtatshëm për marrjen e sediljeve trajnimi të ndarë që merr një person.

6. Pajisje e trajnimit sipas çdonjërit prej pretendimeve 1 deri 4 me një trup pluskues, në të cilën e njëjta ka të paktën një trup frenues (8) që është vendosur poshtë ose lateralisht me platformën (1) dhe që është lidhur me të njëjtën dhe që është ose që mund të mbushet me ujë ose një material solid.

7. Pajisje e trajnimit sipas çdonjërit prej pretendimeve të mëparshëm, që përmban gjithashtu një pajisje tërheqëse (10).

8. Pajisje e trajnimit sipas pretendimit 3, në të cilën sediljet janë tendosur ndërmjet trupit të suportit për këmbët (4) dhe trupit të suportit për kurrizin (5) sediljet (11) janë tendosur.

9. Pajisje e trajnimit sipas çdonjërit prej pretendimeve të mëparshëm, që përmban gjithashtu një shtytje motorike dhe/ose një montim për një automjet të përshtatshëm për propulsimin në shtytje dhe/ose tërheqje të pajisjes.

10. Mënyrë për operimin e pajisjes së trajnimit për lidhjen në një kapje për mësimin e operimit të aparatave fluturuese që tërheqin persona, pajisja e trajnimit ka një platformë (1) për marrjen në pozicion në qëndrim, ulur, gjunjësuar ose shtrirë për të paktën një person; dhe të paktën një pikë kapjeje (2) për lidhjen e mjeteve të sigurisë (3) që siguron personin në pajisjen e trajnimit; dhe një aks vertikal rrotullimi (Z), që është i palëvizshëm relativisht me platformën (1) ose që është i lëvizshëm në pozicionin brenda kufinjve të paracaktuar, për të cilin pajisja e trajnimit është e montuar në mënyrë të rrotullueshme, përmban hapat e:

- sigurimin e personit në pikën e kapjes (2) që shtrihet në ose sipër lartësisë së rajonit të të pasmeve të personit;
- lidhjen direkte ose indirekte me aksin e rrotullimit (Z) me një kapje, në mënyrë të tillë që pajisja e trajnimit është gjithashtu e rrotullueshme rreth kësaj kapjeje gjithashtu;
- ushtrimin e forcave të jashtme në pajisjen e trajnimit me anën e aparateve fluturues të mbajtur nga personi;
- rrotullimin e pajisjes së trajnimit rreth aksit të rrotullimit (Z) ashtu si dhe rreth kapjes për shkak të forcave të jashtme të përmendura;

në mënyrë të tillë që pajisja e trajnimit orienton automatikisht veten e saj në një mënyrë të tillë që aparati fluturues ndodhet në anën e poshtme të drejtimit të erës.

11. Mënyrë sipas pretendimit 10, në të cilën aksi i rrotullimit (Z) është siguruar me anë të një xhuntoje rrotulluese.

12. Mënyrë sipas pretendimit 11, në të cilën pajisja e trajnimit është e pluskueshme dhe në të cilën lidhja është indirekte dhe, sigurohet me anën e një litari, një kabloje ose zinxhiri dhe, në të cilën kapja është një trup pluskes, një trup i zhytur, ose një nëntokë e ngurtë.

13. Mënyrë sipas çdonjërit prej pretendimeve 10 ose 11, në të cilën pajisja e trajnimit është lëvizur me anën e një automjeti të drejtuar me motor.

14. Mënyrë sipas pretendimit 13, në të cilën automjeti të drejtuar me motor është lidhur në aksin rrotullues stacionar (Z) në pajisjen e trajnimit, në mënyrë që era për aparatën fluturues të gjenerohet, ndërkohë që pajisja e trajnimit mund të rrotullohet rreth aksit të rrotullimit (Z).

(11) **10184**

(97) EP3105143 / 06/01/2021

(96) 15704755.6 / 06/02/2015

(22) 23/02/2021

(21) AL/P/ 2021/134

(54) **PAKETIM IZOLUES PËR IZOLIM TERMİK OSE ABSORBIM TË GODTIJEVE PRODHUAR NGA KASHTA OSE BARI I THATË DHE NJË MËNYRË PRODHIMI I TIJ**

23/08/2021

(30) 202014001280 U 11/02/2014 DE

(71) Landpack GmbH

Dorfstraße 27a, 82178 Puchheim, DE

(72) MAIER-ESCHENLOHR, Thomas (c/o Landpack GmbH & Co. KG, Dorfstraße 27a, 82178

Puchheim) ;ESCHENLOHR, Patricia (c/o Landpack GmbH & Co. KG, Dorfstraße 27a, 82178 Puchheim)

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri

(57)

1. Paketim izolues për izolim termik dhe/ose absorbim goditjeje, përbërë nga një ose një shumësi të bërthamës së izolimit (1) tëkashtës dhe/ose barit të thatë të presuar dhe të paktën një mbështjellëse (2), **karakterizuar në atë qëbërthama** e izolimit (1), pa asnjë lidhje materialisht integrale ndërmjet tehëve individualë tëbarit të thatë dhe/ose kashtës, është konfiguruar që të jetë stabël dimensionalisht dhe formë-dhënie;

ku tehët e barit të thatë dhe/ose kashtës kanë një gjatësi nga 0.5 cm deri 50 cm dhe janë të pranishme si përzierje të gjatësive jo të njëjta, pa fibra të përmbajtura nëbarin e thatë dhe/ose kashtë janë të tretshme; bërthama e izolimit (1) është rrethuar plotësisht nga një mbështjellëse e përshkrueshme nga avulli (2) qëështë i lidhur me bërthamën e izolimit (1) vetëm me anë tëvetëm me anë të një forme pa ndonjë element shtesë të lidhjes;

dendësia e paketimit izolues është ndërmjet 40 kg/m³ dhe 250 kg/m³.

2. Paketim izolues sipas pretendimit 1, **karakterizuar në atë qëbërthama** e izolimit (1) ka një trashësi nga 1 cm deri 15 cm.

3. Paketim izolues sipas pretendimit 1 ose 2, **karakterizuar në atë qëtehet** e kashtës dhe/ose barit të thatë të bërthamës së izolimit deri në të paktën 80% janë rreshtuar në mënyrë të tillë që të jenë pingul me rrjedhjen termike të paketimit izolues.

4. Paketim izolues sipas një prej pretendimeve 1 deri 3, **karakterizuar në atë qëte** paktën dy bërthama të izolimit (1) që kanë formën e dy guaskave të zbrazëta që kanë hapje për marrjen e një objekti (5) janë të parashikuara.

5. Paketim izolues sipas një prej pretendimeve 1 deri 4, **karakterizuar në atë qëte** paktën dy, në mënyrë të preferueshme gjashtë, bërthama të izolimit (1) që formon një zgavër të mbyllur dhe në mënyrë të preferueshme janë konfiguruar në mënyrë të tillë që të jetë në formë të sheshtë janë të parashikuara.

6. Paketim izolues sipas një prej pretendimeve 1 deri 3, **karakterizuar në atë qëbërthama** e izolimit (1) ka një formë të tipit xhep dhe zotëron vetëm një anë të hapur (11).

7. Paketim izolues sipas një prej pretendimeve 1 deri 6, **karakterizuar në atë qëmateriali** i mbështjellësës (2) ka një përshkrueshmëri të avullit, ose përshkrueshmëria e avullit e përmendur është zbatuar me anë të perforimit, ku mbështjellësja (2) mund të përbëhet nga një film material plastik fleksibël ose një material plastik jo i endur, në mënyrë të preferueshme nga një film material plastik biologjik si PLA ose celofan, filmi material plastik biologjik i përmendur ka një trashësi nga 10 µm deri 500 µm.

8. Paketim izolues sipas një prej pretendimeve 1 deri 6, **karakterizuar në atë qëmbështjellësja** (2) është e përbërë nga një letër ose karton qëka një trashësi nga 30 µm deri 5 mm, ose mbështjellësja (2) është e përbërë nga celuloza ose nga niseshteja, ku mbështjellësja (2), pjesërisht ose në tërësi, mund të ketë një shtresë metalike, në mënyrë të preferueshme nga alumini dhe/ose mund të jetë trupëzuar në mënyrë të tillë që të jetë ushqim i sigurt dhe/ose transparent.

9. Paketim izolues sipas një prej pretendimeve 1 deri 8, **karakterizuar në atë qëmbështjellësja** (2) është e përbërë nga celuloza ose niseshteja dhe, mbështjellësja (2), pjesërisht ose në tërësi, mund të ketë një shtresë metalike, në mënyrë të preferueshme nga alumini dhe/ose mbështjellësja (2) mund të jetë e trupëzuar në mënyrë të tillë që të jetë ushqim i sigurt dhe/ose transparent.

10. Mënyrë për të prodhuar një paketim izolues për izolim termik dhe/ose absorbim të goditjes, përbërë nga një ose një shumësi bërthamash të izolimit (1) të kashtës dhe/ose barit të thatë të presuar dhe të paktën një mbështjellëse (2), ku forma e jashtme e bërthamës së izolimit (1) është gjeometrikisht e përkufizuar dhe stabil dimensionalisht;

stabiliteti dimensional i bërthamës së izolimit është përkufizuar në mënyrë domethënëse nga një formë e brendshme me një shpërndarje stokastike dhe forma e tehëve individualë tëkashtës dhe/ose barit të thatë dhe fibrat e kërcellëve të kashtës dhe/ose barit të thatë mbeten ngulitura në mënyrë të tillë që të jenë të patretshme në strukturën natyrore të tehëve;

bërthama e izolimit (1) është në të gjitha anët e rrethuar nga mbështjellësja (2) qëështë e lidhur me bërthamën e izolimit (1) në mënyrë domethënëse nga një formë-dhënie; dhe dendësia e paketimit izoluesështë ndërmjet 40 kg/m³ dhe 250 kg/m³; mënyra e përmendur është karakterizuar nga hapat e mëposhtëm:

- plastifikimi i kashtës ose barit të thatëose një përzierje e të dyjave;
- duke ia nënshtruar formëskashtën dhe/ose barit të thatë;
- anulimin e plastifikimit ndërkohë qëruan formën dhe forcimin e kashtës dhe/ose barit të thatë pa ndonjë lidhje domethënëse e integruar materialisht ndërmjet tehëve individualë tëkashtës dhe/ose barit të thatë;
- sigurimin e kashtës dhe/ose barit të thatë me mbështjellëse nga të gjitha anët.

11. Mënyrë sipas pretendimit 10, **karakterizuar në atë qëkashta** dhe/ose bari i thatëështë/janë trajtuar në formë të paprerë dhe/ose është/janë të pastruar mekanikisht dhe, kashta dhe/ose bari i thatë mund të trajtohen me pesticide, fungjicide, prezervues, dezinfektantë ose agjentë pastrues dhe/ose mund të trajtohen duke përdorur një solucion uhor të ujit të aktivizuar elektrokimisht (ECA) në një përqëndrim nga 0.1% deri 20%, ku solucion i është matur duke patur 0.1% deri 20% në lidhje me peshën e kashtës dhe/ose barit të thatë.

12. Mënyrë sipas pretendimit 10 ose 11, **karakterizuar në atë qëkashta** dhe/ose bari i thatë, në tërësi ose pjesërisht, është/janëme dyll të hequr dhe/ose vlera e pH e kashtës dhe/ose barit të thatë zvogëlohet dhe/ose kashta dhe/ose bari i thatëështë/janë zbardhur dhe/ose kashta dhe/ose bari i thatë trajtohen me bllokim të erërave ose substancave erë-formuese dhe/ose kashta dhe/ose bari i thatë përpunohen mekanikisht dhe/ose numri total i baktereve të kashtës dhe/ose barit të thatë zvogëlohet.

13. Mënyrë sipas pretendimeve 10 deri 12, **karakterizuar në atë qëkashta** dhe/ose bari i thatë që është/janë trajtuar kimikisht dhe/ose mekanikisht në shumë mënyra është/janë përdorur në përzierje.

14. Mënyrë sipas pretendimeve 10 deri 13, **karakterizuar në atë qëkashta** dhe/ose bari i thatë është/janë plastifikuar me ngrohje të lagësht dhe/ose me anë të procesit të tharjes, ku tharja është kryer në mënyrë të preferueshme duke përdorur avull super të ngrohur simjet tharjeje.

15. Mënyrë sipas pretendimeve 10 deri 14, **karakterizuar në atë qëkashta** kur është formuar është kompresuar në mënyrë jo uniforme.

16. Mënyrë sipas pretendimeve 10 deri 15, **karakterizuar në atë qëbërthama** e izolimit (1) është shkallëpëzuar në gjendje të lagësht.

17. Mënyrë sipas një prej pretendimeve 10 deri 16, **karakterizuar në atë qëkashta** dhe/ose bari i thatë para formimit ose gjatë formimit ose para plastifikimit ose gjatë plastifikimit, është/janë parashikuar me mbështjellëse.

(11) **10183**

(97) EP3489686 / 30/12/2020

(96) 17203120.5 / 22/11/2017

(22) 19/03/2021

(21) AL/P/ 2021/217

(54) **MËNYRË DHE PAJISJE PËR DISKRIMINIMIN NDËRMJET INFEKSIONEVE VIRALE DHE BAKTERIALE**

23/08/2021

(30)

(71) Dewact Labs GmbH

ABC Workspaces

Bertha-Benz-Straße 5,

10557 Berlin / DE, DE

(72) JAKSCHIES, Detlef (Teichhöfe 7

30659 Hannover / DE)

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(57)

1. Një pajisje për vlerësimin e pikës së kujdesit (POC) që përfshin

a. një zonë e aplikimit mostër, dhe

b. një zonë detektimi me një reagen të parë detektimi me afinitet lidhës me Mx-B-proteinë (Mx-B) dhe një reagent të dytë detektimi me afinitet lidhës me Proteinën reaktive C ose prokalcitoninën (CRP/PCT) dhe,

c. ku pajisja është konfiguruar për të detektuar MxB dhe CRP/PCT në një mostër nga një subjekt për të diskriminuar midis infeksionit bakterial dhe viral.

2. Pajisja e pretendimit 1, që përmban më tej një reagent të tretë detektimi me afinitet lidhës me BPI.

3. Pajisja e pretendimit 1 ose 2, ku reagentët e detektimit të përmendur zgjidhen nga molekulat sintetike, nukleotidet, acidet nukleike, aptamerët, peptidet, proteinat, enzimat dhe antitruapat.

4. Pajisja e pretendimit 3, ku reagentët e detektimit të përmendur janë etiketuar me një shënues të detektueshëm.

5. Pajisja e pretendimit 4, ku shënuesi i detektueshëm zgjidhet nga një etiketë enzimë, etiketë fluoreshente, etiketë radio, etiketë grimcash, grimcë lateks me ngjyrë, grimcë plastike me ngjyrë, një grimcë me fosfor me ngjyrë dhe një grimcë fluoreshente.
6. Pajisja e cdonjërit prej pretendimeve nga 1 në 5, që përmban më tej një dritare prove të konfiguruar për të lejuar vëzhgimin e rezultateve të provës.
7. Pajisja e cdonjërit prej pretendimeve 4 deri 6, ku reagentët e detektimit lidhen kimikisht me shënuesin e detektueshëm për të formuar një kompleks të shënusit të reagentit të përhershëm, të pakthyeshëm.
8. Pajisja e cdonjërit prej pretendimeve 4 deri 7, ku shënuesi i detektueshëm i konjuguar me reagentin e detektimit është konfiguruar të jetë i dukshëm për një përdorues kur mostra është pozitiv për Mx-B dhe/ose CRP dhe/ose PCT dhe/ose BPI.
9. Pajisja e cdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 8, ku pajisja është konfiguruar për të matur në mënyrë cilësore dhe/ose sasiore praninë e Mx-B dhe/ose CRP dhe/ose PCT në mostrat e gjakut të njeriut.
10. Një mënyrë për diskriminimin midis infeksionit bakterial dhe viral në një subjekt, që përfshin hapat e
- sigurimin e një mostre të marrë nga subjekti i përmendur,
 - sigurimin e sistemit të provës për cdonjërin prej pretendimeve 1 deri 9,
 - aplikimin e mostrës në sistemin e provës,
 - vëzhgimin e mungesës ose pranisë së kompleksit të detektueshëm të shënusit të reagentit për të përcaktuar nëse mostra përmban Mx-B dhe / ose CRP dhe / ose PCT, dhe ku
 - prania e Mx-B dhe mungesa dhe/ose detektimi i ulët i CRP/PCT është indikativ për një infeksion viral,
 - mungesa e Mx-B dhe prania e CRP/PCT është indikative për një infeksion bakterial;
 - prania e Mx-B dhe prania e CRP/PCT është indikative për një infeksion të përzier; dhe
 - duke përcaktuar kështu statusin e infeksionit të pacientit.
11. Metoda e pretendimit 10, duke vëzhguar më tej mungesën ose praninë e kompleksit të detektueshëm të shënusit të reagentit për të përcaktuar nëse mostra përmban BPI.
12. Mënyra e pretendimit 11 ku
- prania e Mx-B dhe mungesa e CRP/PCT dhe BPI është indikative për një infeksion viral,
 - mungesa e Mx-B dhe prania e CRP/PCT dhe BPI është indikative për një infeksion bakterial; and
 - prania e Mx-B dhe prania e CRP/PCT dhe BPI është indikative për një infeksion të përzier.
13. Mënyra e cdonjërit prej pretendimeve 10 deri 12, ku mostra është një mostër gjaku.
14. Mënyra e cdonjërit prej pretendimeve 10 deri 13, ku prania e Mx-B dhe/ose CRP/PCT është e dukshme me sy të lirë.

(11) **10171**

(97) EP3530153 / 23/12/2020

(96) 19158766.6 / 22/02/2019

(22) 23/03/2021

(21) AL/P/ 2021/224

(54) **NGARKESE E PARA-PAKETUAR E MATERIALIT PLUHUR TE NGRENSHEM, DHE SISTEMI I PERGATITJES SE PIJES DUKE PERDORUR KETE NGARKESE**

17/08/2021

(30) 201800002976 23/02/2018 IT

(71) Caffé Pascucci Torrefazione S.P.A.

Via Circonvallazione 16/A, 61010 Monte Cerignone (PU), IT

(72) BARDAZZI, Bruno (Via Sanzio 42, 50059 Vinci FI)

(74) Raimonda KARAPICI

Rr. Ndreko Rino, Nd. 1, H. 34/Ap 28 Tiranë

(57)

- 1.** Mbushje e para-paketuar me material ushqimor, e pebere nga nje konteiner (10) i bere prej tul me fibra bimore nga kulturat sezonale si kallam sheqeri, oriz, pambuk, kerp, bambu ose të ngjashme, **karakterizuar nga ajo qe** tuli me fibra bimore ka nje permbajtje linjine me pak se 5%.
- 2.** Mbushja e para-paketuar sipas pretendimit 1, ku tuli me fibra bimore permban fibra te nje gjatesise ndermjet 5.0-15.0 mm.
- 3.** Mbushja e para-paketuar sipas pretendimit 1 ose 2, ku konteineri eshte bere nepermjet formimit te ftohte, dhe me pas formohet me avull nen presion.
- 4.** Mbushja e para-paketuar sipas ndonjerit prej pretendimeve te mesiperme 1 deri ne 3, ne te cilin faqja e brendeshme e murit te konteinerit ne fjale eshte e vazhduar dhe kompakte, ndersa faqja e jashme eshte e nderprere dhe e rrudhur.
- 5.** Mbushja e para-paketuar sipas ndonjerit prej pretendimeve te mesiperme 1 deri ne 3, ne te cilin faqja e jashtme e murit te konteinerit ne fjale eshte e vazhduar dhe kompakte, ndersa faqja e brendeshme eshte e nderprere dhe e rrudhur.
- 6.** Sistem pergatitjeje pijesh qe perfshin nje mbushje te para-paketuar me material ushqimor, dhe nje montim infuzion i përshtatur për te bashkepunuar me ngarkesen e para-paketuar në fjalë, ku mbushja e para-paketuar eshte nje mbushje e para-paketuar sipas ndonjerit prej pretendimeve te mepareshme nga 1 deri ne 5, dhe ku montimi infuzion i permendur perfshin nje dhome infuzioni muri i poshtem i se ciles eshte i pajisur me nje mori tubash qe komunikojne me mjetet shperndarese, seicili prej tubove te permendur eshtë rregulluar ne korrespondence me nje shkarkim ose nje gropë te afte qe te shkaktoje nje deformim plastik te murit te pasem te kontejnerit te ngarkeses se paketuar pa shkaktuar prishjen e saj.
- 7.** Sistem sipas pretendimit 6, ne te cilin trashesia e murit te poshtem te konteinerit eshte ndermjet 0.6 dhe 1.2 mm, dhe konteineri ka nje raport peshe/siperfaqe ndermjet 150 dhe 450 g/m².
- 8.** Sistem sipas pretendimit 7, ku cdo shkarkim ose gropezim ka nje thellesi, ose nje projekcion, jo me shume se 1.5 mm.
- 9.** Sistem sipas pretendimit 6 ose 7, ku cdo shkarkim ose gropezim ka nje seksion terthor maksimal me te vogel se ose te barabarte me 10.0 mm.
- 10.** Sistem sipas ndonjerit prej pretendimeve te mesiperme nga 6 deri ne 9, ku tubot qe komunikojne me mjetet shperndarese kane nje seksion prej 0.6-1.0 mm.
- 11.** Sistem sipas ndonjerit prej pretendimeve te mesiperme nga 6 deri ne 10, ku tubot qe komunikojne me mjetet shperndarese dhe shkarkimet dhe/ose gropezimet perkatese jane te shperndara uniformisht ne siparfaqen e murit te poshtem ted homes se permendur te infuzionit.
- 12.** Sistem sipas ndonjerit prej pretendimeve te mesiperme nga 6 deri ne 11, ku tubot qe komunikojne me mjetet shperndarese jane ne nje numer me te madh se shkarkimet dhe/ose gropezimet perkatese te permendura te formuara ne murin e poshtem ted homes se infuzionit te permendur.

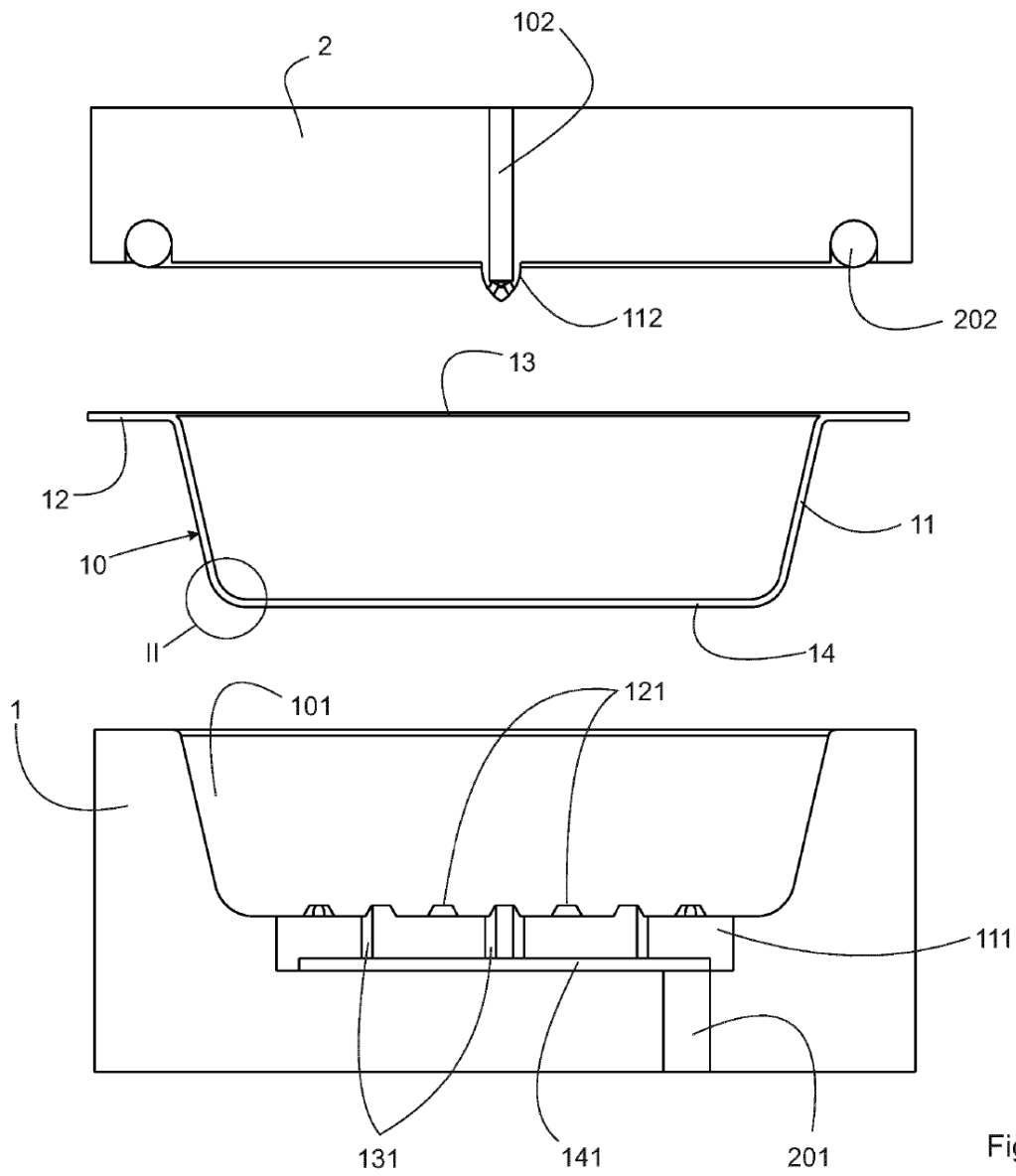


Fig. 1

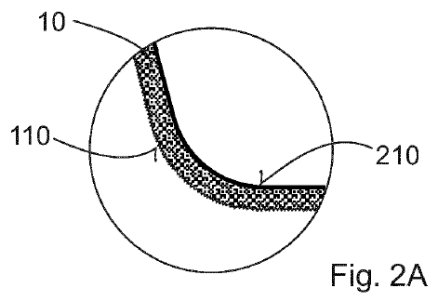


Fig. 2A

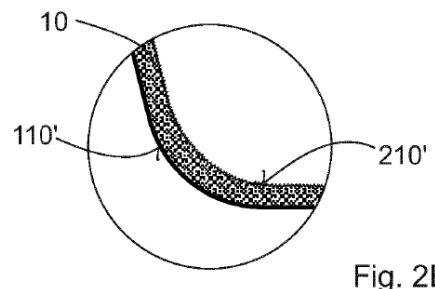


Fig. 2B

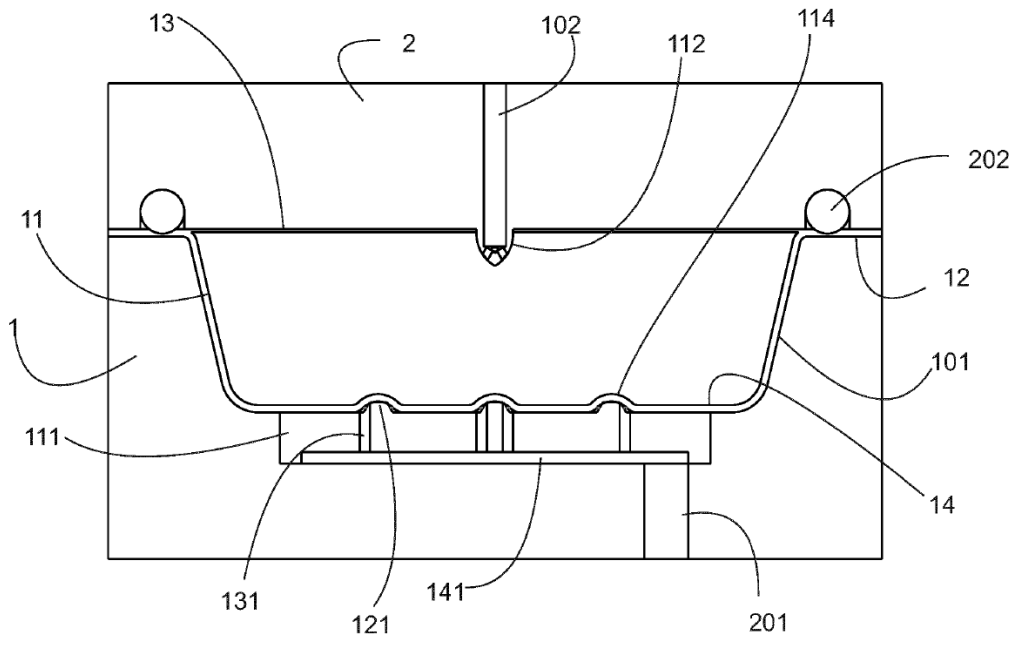


Fig. 3

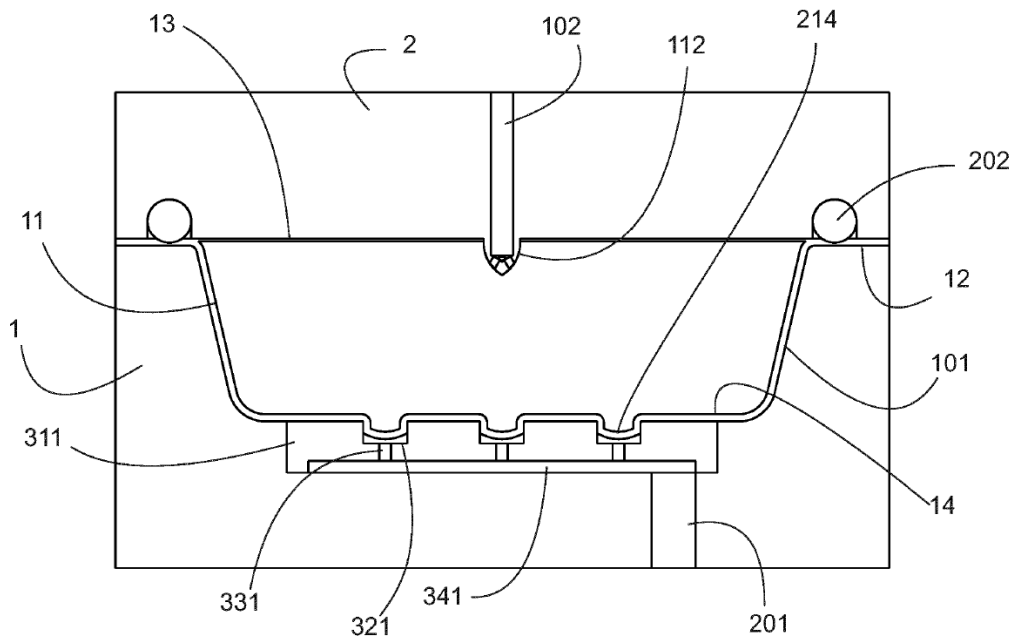


Fig. 4

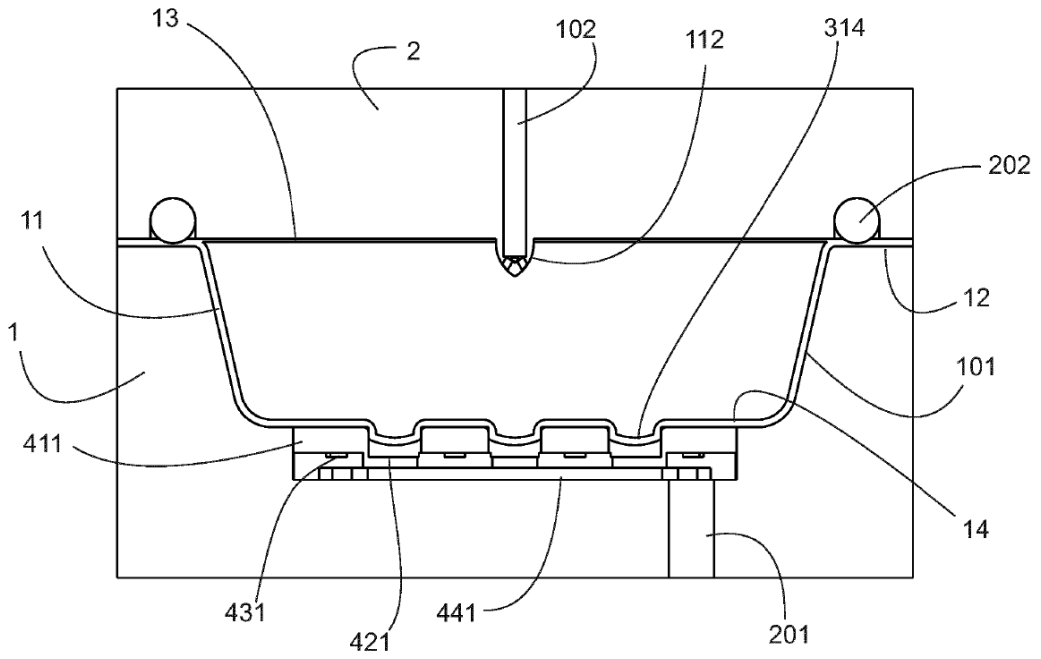


Fig. 5

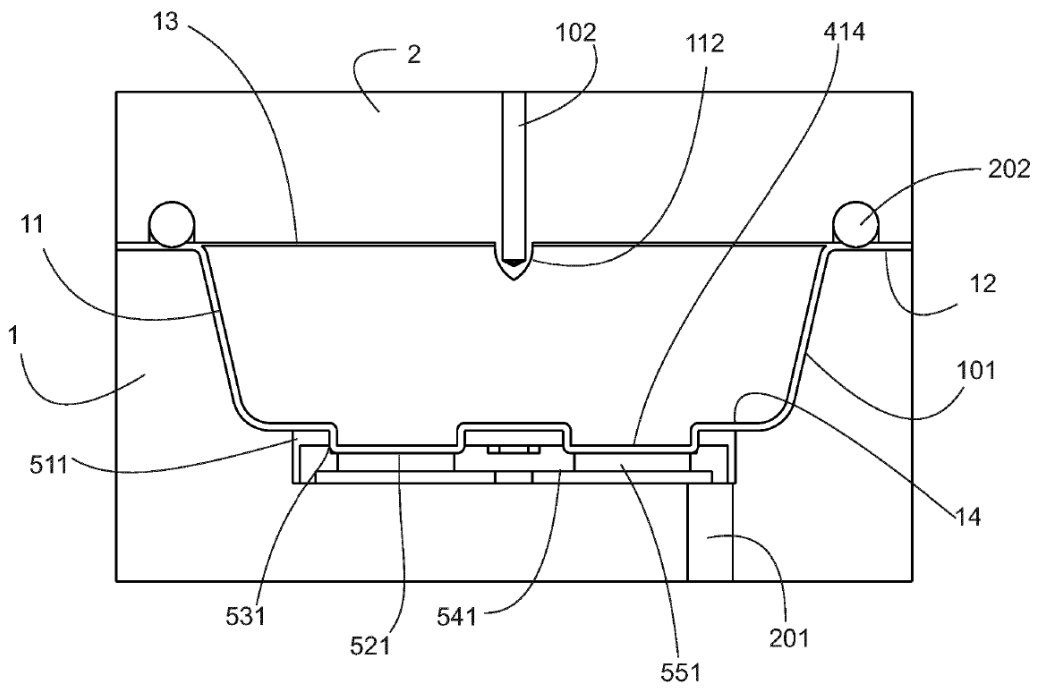


Fig. 6

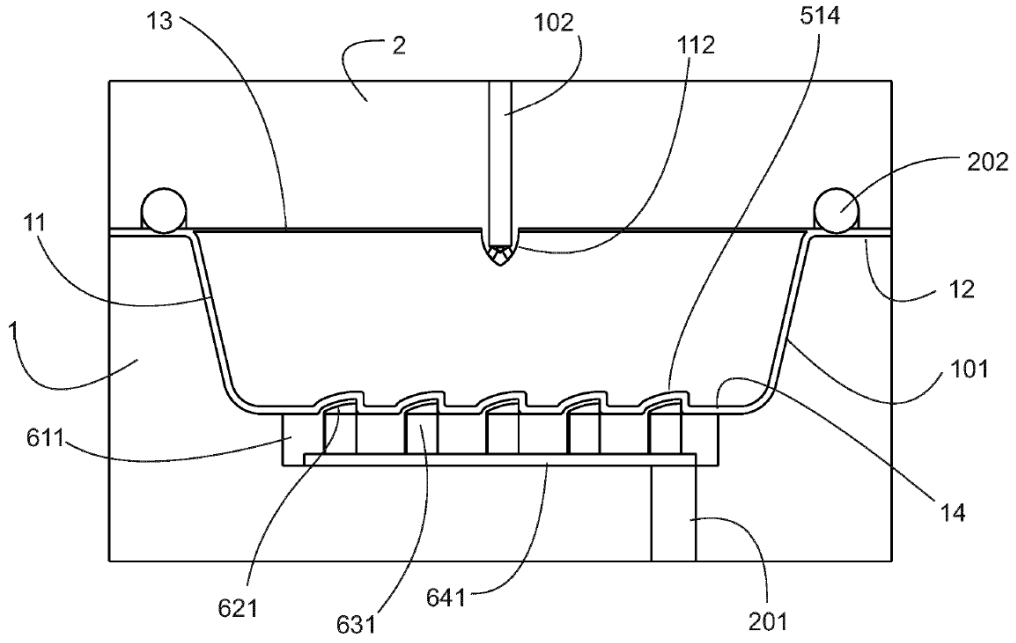


Fig. 7

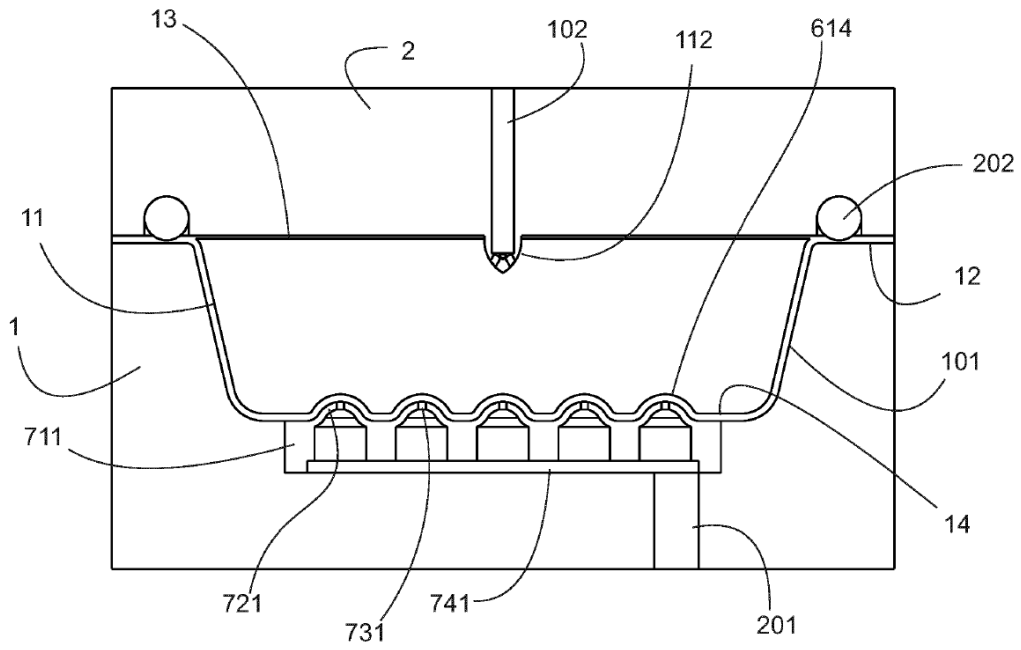
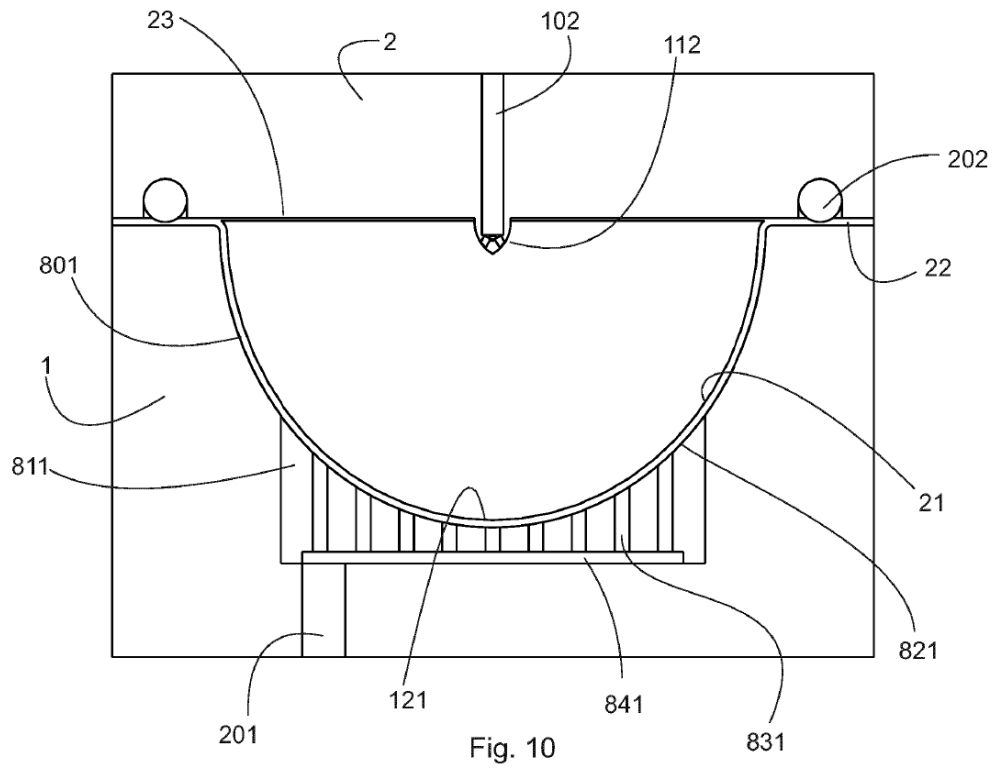
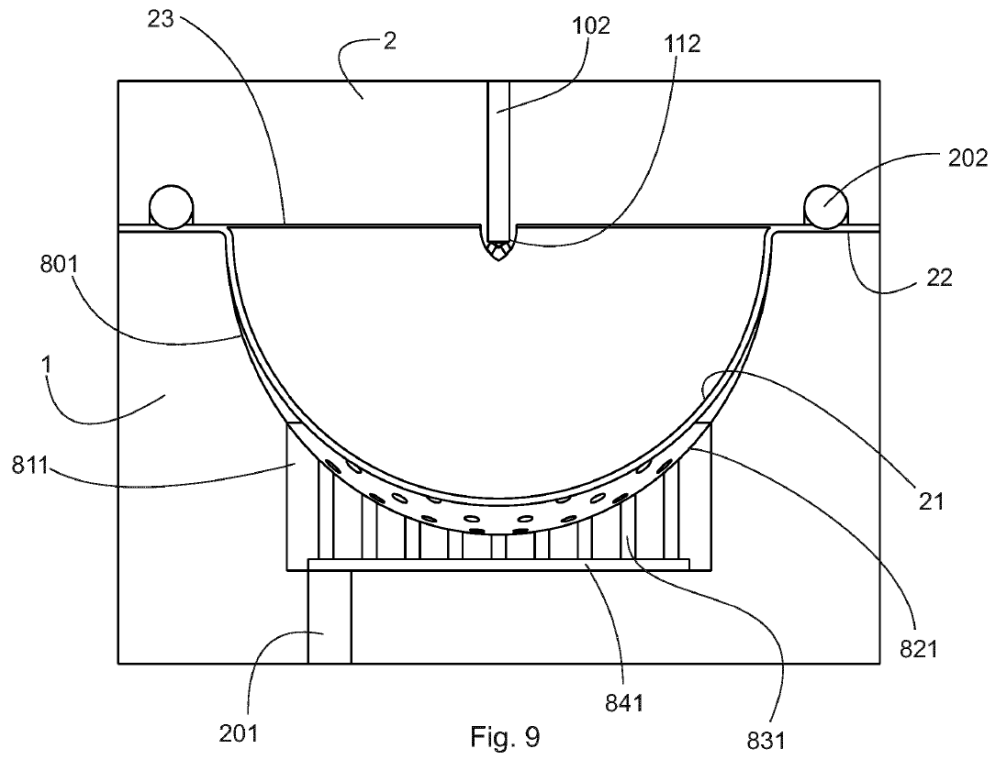


Fig. 8



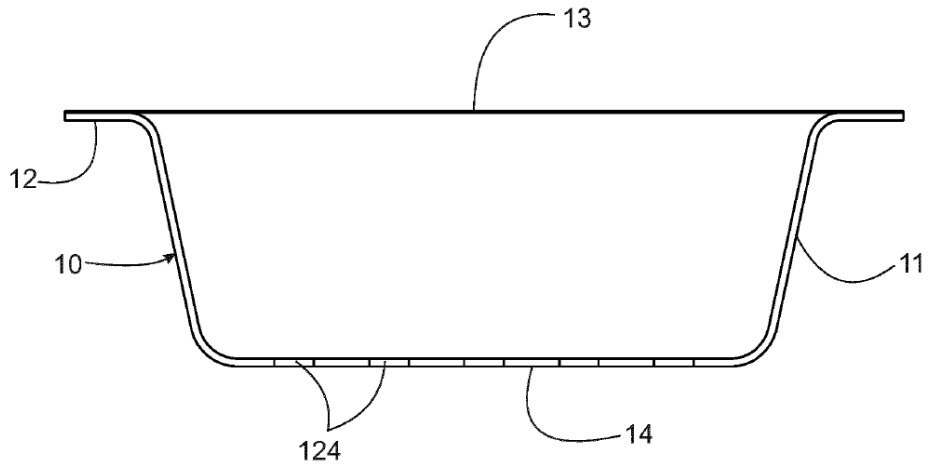


Fig. 11

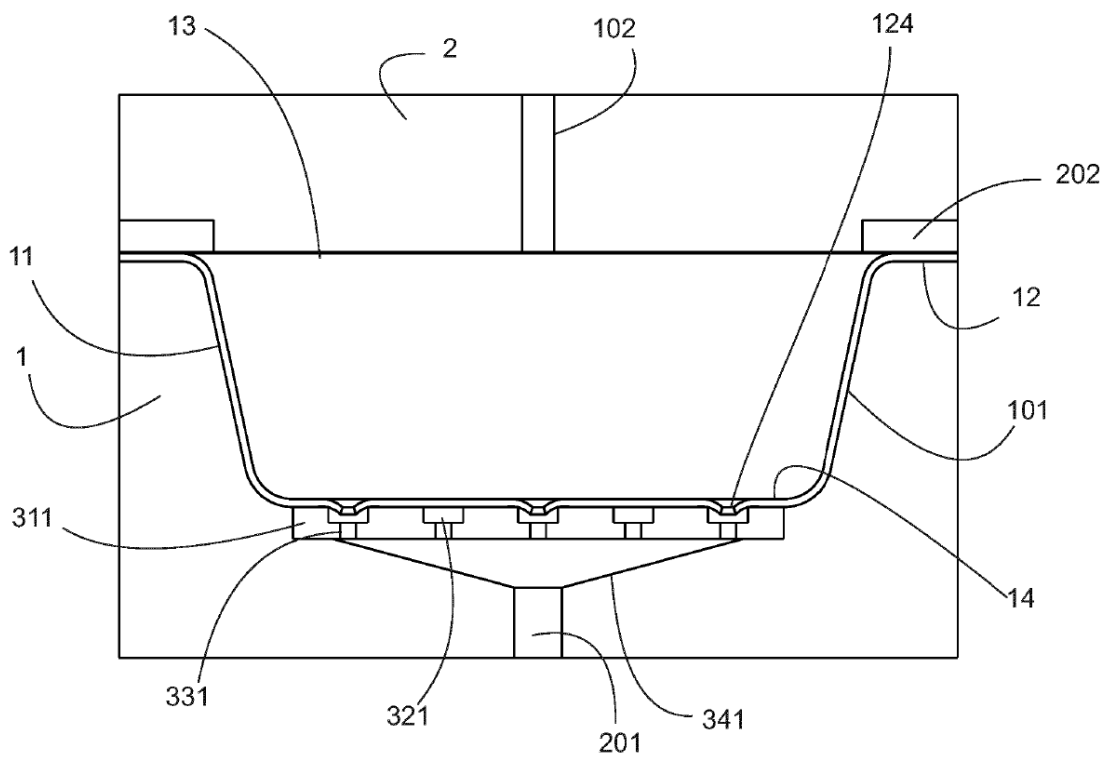


Fig. 12

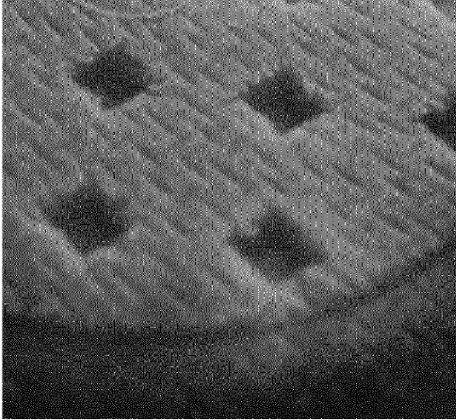


Fig. 13

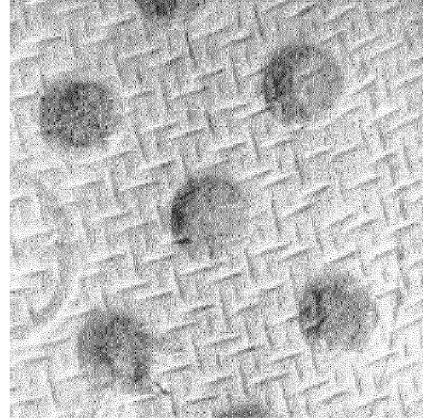


Fig. 14

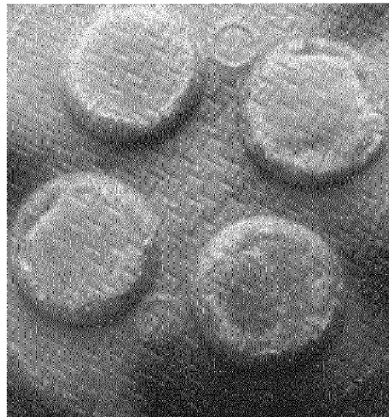


Fig. 15

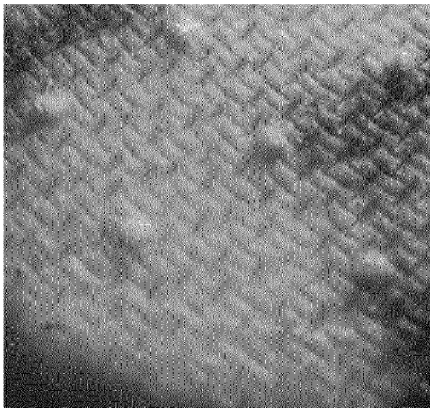


Fig. 16

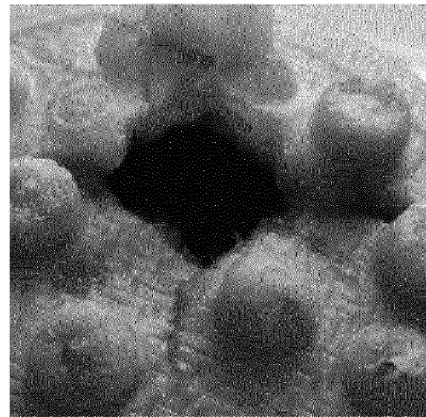


Fig. 17

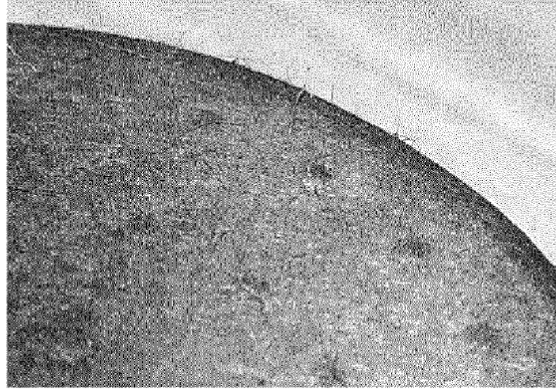


Fig. 18

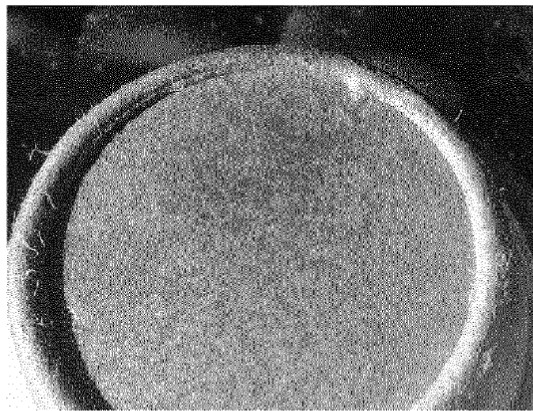


Fig. 19

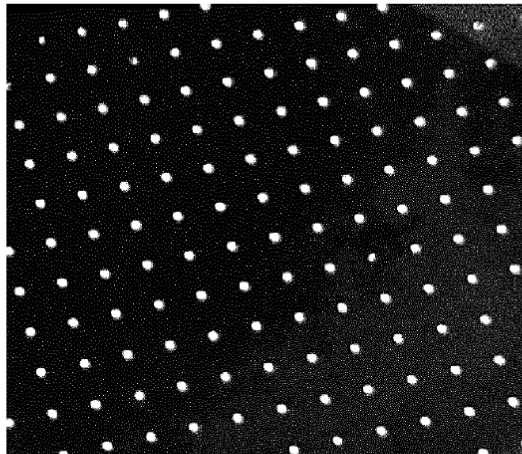


Fig. 20

(97) EP2234617 / 31/03/2021

(96) 08863534.7 / 17/12/2008

(22) 14/04/2021

(21) AL/P/ 2021/274

(54) REGJIMI I DOZIMIT I LIDHUR ME ESTERET E PALIPERIDONIT TË INJEKTUESHME ME VEPRIM TË GJATË

24/08/2021

(30) 120276 P 05/12/2008 US and 14918 P 19/12/2007 US

(71) Janssen Pharmaceutica NV

Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, BE

(72) VERMEULEN, An, Margriet, Cornelia (c/o Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30, B-2340

Beerse); WOUTERS, Alfons, Jeanne (c/o Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse);

GOPAL, Srihari (c/o Janssen Pharmaceutica NVPV 250 Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse);

KUSAMAKER, Vivek (*-*, deceased); LEWYN-BRISCOE, Peter H. (c/o Janssen Pharmaceutica NVPV

250 Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse); SAMTANI, Mahesh (c/o Janssen Pharmaceutica NVPV

250 Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse)

(74) Irma Cami

Rr. "Besim Alla", Pall. "Dilo' shk.2, Ap.25, Yzberisht, Tiranë

(57)

1. Paliperidoni palmitat për përdorim në trajtimin e një pacienti psikiatrik me anë të një regjimi të dozimit që përfshin:

(1) administrimin intramuskular në supin e një pacienti në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të parë prej rreth 100 mg-eq. në rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e parë të trajtimit;

(2) administrimin intramuskular në supin e një pacienti në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të dytë prej rreth 100 mg-eq. në rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e 6^{të} deri në ditën e 10^{të} të mjekimit; dhe

(3) administrimin intramuskular në sup ose muskul gluteal të një pacient që ka nevojë të trajtohet me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e 34^{të} në ditën e 38^{të} të trajtimit; dhe

ku formulimi i lëshuar pandëprerje është një suspension ujor nanogramcë.

2. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 1 ku regjimi i dozimit në fjalë përfshin

(a) administrimin intramuskular në supin e një pacienti në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të parë prej rreth 100 mg-eq. në rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e parë të mjekimit;

(b) administrimin intramuskular në muskulin e supit të një pacienti në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të dytë prej rreth 100 mg-eq. në rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e tetë të trajtimit; dhe

- (c) administrimin intramuskular në sup ose muskul gluteal te një pacient që ka nevojë për trajtim me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e 36^{të} të trajtimit; dhe

ku formulimi i lëshuar pandëprerje është një suspension uJOR nanogrimcë.

3. Paliperidoni palmitat për përdorim në trajtimin e një pacienti psikiatrik me dëmtime në veshka me anë të një regjim dozimi që përfshin

- (a) administrimin intramuskular në supin e një pacienti psikiatrik me dëmtime në veshka në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të parë prej rreth 75 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e parë të trajtimit;

- (b) administrimin intramuskular në muskulin e supit te një pacient në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të dytë prej rreth 75 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e 6^{të} deri në ditën e 10^{të} të mjekimit; dhe

- (c) administrimin intramuskular në sup ose muskul gluteal te një pacient që ka nevojë të trajtohet me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 75 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e 34 në ditën e 38^{të} të trajtimit; dhe

ku formulimi i lëshuar pandëprerje është një suspension uJOR nanogrimcë.

4. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 3 ku regjimi i dozimit në fjalë përfshin

- (a) administrimin intramuskular në supin e një pacienti psikiatrik me dëmtime në veshka në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të parë prej rreth 75 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e parë të mjekimit;

- (b) administrimin intramuskular në muskulin e supit te një pacient në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të dytë prej rreth 75 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e tetë të trajtimit; dhe

- (c) administrimin intramuskular në sup ose muskul gluteal te një pacient që ka nevojë të trajtohet me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 50 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e 36^{të} të trajtimit; dhe

ku formulimi i lëshuar pandëprerje është një suspension uJOR nanogrimcë.

5. Paliperidoni palmitat për përdorim në trajtimin e një pacienti psikiatrik me anë të një regjimi të dozimit që përfshin

- (a) administrimin intramuskular në supin e një pacienti në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të parë prej rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e parë të mjekimit;

- (b) administrimin intramuskular në muskulin e supit e një pacient që ka nevojë të trajtohet me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 100 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i

shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e 6^{te} deri në ditën e 10^{te} të trajtimit; dhe

- (c) administrimin intramuskular në sup ose muskul gluteal te një pacient në nevojë për trajtim me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 50 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e dita e 34 në ditën e 38^{te} të trajtimit; dhe

ku formulimi i lëshuar pandëprerje është një suspension uJOR nanogramcë.

6. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 5 ku regjimi i dozimit në fjalë përfshin

- (a) administrimin intramuskular në supin e një pacienti në nevojë për trajtim me një dozë të ngarkuar të parë prej rreth 150 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e parë të trajtimit;
- (b) administrimin intramuskular në muskulin e supit te një pacient që ka nevojë të trajtohet me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 100 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje në ditën e tetë të trajtimit; dhe
- (c) administrimin intramuskular në sup ose muskul gluteal te një pacient që ka nevojë të trajtohet me një dozë kurimi prej rreth 25 mg-eq. në rreth 50 mg-eq. të paliperidonit si paliperidon palmitat i shprehur në një formulim të lëshuar pandëprerje nga dita e dita e 36^{te} të trajtimit; dhe

ku formulimi i lëshuar pandëprerje është një suspension uJOR nanogramcë.

7. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2 ku doza e ngarkuar e parë është 150 mg-eq. e paliperidonit si paliperidon palmitat.

8. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2 ku doza e ngarkuar e parë është 100 mg-eq. e paliperidonit si paliperidon palmitat.

9. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2 ku doza e ngarkuar e dytë është 150 mg-eq. e paliperidonit si paliperidon palmitat.

10. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2 ku doza e ngarkuar e dytë është 100 mg-eq. e paliperidonit si paliperidon palmitat.

11. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2 ku doza e ngarkuar e parë dhe doza e ngarkuar e dytë janë 150 mg-eq. e paliperidonit si paliperidon palmitat.

12. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2 ku doza e ngarkuar e parë dhe doza e ngarkuar e dytë janë 150 mg e paliperidonit si paliperidon palmitat.

13. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 1, pretendimit 3 ose pretendimit 5 ku doza e kurimit e një formulimi të lëshuar pandëprerje të paliperidon palmitatit administrohet çdo muaj në supin ose muskulin gluteal të një pacienti psikiatrik në nevojë pas ditës së 30^{te} të trajtimit.

14. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2, pretendimit 4 ose pretendimit 6 ku pacienti psikiatrik ka nevojë të trajtohet për psikozë.
15. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2, pretendimit 4 ose pretendimit 6 ku pacienti psikiatrik ka nevojë të trajtohet për skizofreni.
16. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2, pretendimit 4 ose pretendimit 6 ku pacienti psikiatrik ka nevojë të trajtohet për çrregullim bipolar.
17. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 2, pretendimit 4 ose pretendimit 6 ku pacienti psikiatrik ka nevojë të trajtohet për një çrregullim mendor i përzgjedhur nga grupi i përbër nga skizofrenia dhe çrregullimi skizoafektiv.
18. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 15 ose pretendimit 17, ku pacienti psikiatrik ka nevojë të trajtohet për një çrregullim mendor i përzgjedhur prej grupit të përbër nga Skizofrenia, Tipi Paranojak, (295.30), Skizofrenia, Çrregulluese (295.10), Skizofrenia, Tipi Katatonik, (295.20), Skizofrenia, Tipi i padiferencuar (295.90), Skizofrenia, Tipi i Mbetur (295.60) dhe Çrregullime Skizofreniforme (295.40).
19. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas pretendimit 17, ku çrregullimi mendor është çrregullim skizoafektiv.
20. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas cilido prej pretendimeve nga 1 në 19 ku nanogrimcat në suspensionin ujorë nanogrimcë kanë një madhësi mesatare të grimcës (d50) nga 1600nm në 400 nm.
21. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas cilido prej pretendimeve nga 1 në 19 ku nanogrimcat në suspensionin ujorë nanogrimcë kanë një madhësi mesatare të grimcës (d50) nga 1400nm në 900 nm.
22. Paliperidoni palmitat për përdorim sipas cilido prej pretendimeve nga 1 në 21 ku suspensioni ujorë nanogrimcë përfshin nanogrimcat, një sulfaktant, një agjent pezullues, dhe sipas dëshirës një ose më shumë përbërës shtesë të përzgjedhur nga grupi i përbër nga konservuesit, zbutësit dhe agjentë izotonizues.

(11) **10180**

(97) EP3669886 / 24/02/2021

(96) 19220066.5 / 09/07/2015

(22) 04/05/2021

(21) AL/P/ 2021/326

(54) **PROTEINAT MORFOGJENETIKE TË KOCKAVE**

20/08/2021

(30) 201412290 10/07/2014 GB

(71) Cambridge Enterprise, Ltd.

The Old Schools Trinity Lane, Cambridge Cambridgeshire CB2 1TN, GB

(72) MORRELL, Nicholas W (c/o University of Cambridge School of Clinical Medicine Department of Medicine Box 157, Addenbrooke's Hospital Hills Road, Cambridge, Cambridgeshire CB2 0QQ); LI, Wei (c/o University of Cambridge School of Clinical Medicine Department of Medicine Box 157, Addenbrooke's Hospital Hills Road, Cambridge, Cambridgeshire CB2 0QQ); UPTON, Paul D (c/o University of Cambridge School of Clinical Medicine Department of Medicine Box 157, Addenbrooke's Hospital Hills Road, Cambridge, Cambridgeshire CB2 0QQ)

(74) Gazmir Isakaj

Rruga "Petro Nini Luarasi", Ndërtesa 22, Hyrja 17, AP 28, Tiranë

(57)

1. Një polipeptid i cili është një variant i proteinës 9 morfogjenetike të kockave (BMP9) që ka aktivitet sinjalizues të qelizave endoteliale dhe mungesë aktiviteti osteogjenik, ku ndryshimi midis sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në një zëvendësim të zgjedhur nga grupi që përbëhet nga F362A, I375A, L379A, S402A, Y416A dhe Y418A.
2. Polipeptidi sipas pretendimit 1, ku diferenca ndërmjet sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në zëvendësimin F362A.
3. Polipeptidi sipas pretendimit 1, ku diferenca ndërmjet sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në zëvendësimin I375A.
4. Polipeptidi sipas pretendimit 1, ku diferenca ndërmjet sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në zëvendësimin L379A.
5. Polipeptidi sipas pretendimit 1, ku diferenca ndërmjet sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në zëvendësimin S402A.
6. Polipeptidi sipas pretendimit 1, ku diferenca ndërmjet sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në zëvendësimin Y416A.
7. Polipeptidi sipas pretendimit 1, ku diferenca ndërmjet sekuencës së aminoacidit të variantit BMP9 dhe sekuencës së aminoacidit të SEQ ID NO: 4 konsiston në zëvendësimin Y418A.
8. Një kompozim farmaceutik që përmban një polipeptid i cili është një variant i proteinës 9 morfologjike të kockave (BMP9) që ka aktivitet sinjalizimi të qelizës endoteliale dhe mungesë aktiviteti osteogjenik në cilindo prej pretendimet 1-7.

(11) **10181**

(97) EP3429600 / 03/03/2021

(96) 17711627.4 / 15/03/2017

(22) 04/05/2021

(21) AL/P/ 2021/327

(54) **PRODUKTE TË REJA IMUNOBIOLOGJIKE**

20/08/2021

(30) 16160534 15/03/2016 EP

(71) Polyakov, Igor and Ivanova, Liudmila

Eberhardtstrasse 40, 89073 Ulm, DE ;Eberhardtstrasse 40, 89073 Ulm, DE

(72) Polyakov, Igor (Eberhardtstrasse 40, 89073 Ulm) ;Ivanova, Liudmila (Eberhardtstrasse 40, 89073 Ulm)

(74) Irma Cami

Rr. "Besim Alla", Pall. "Dilo' shk.2, Ap.25, Yzberisht,Tiranë

1. (57) Një metodë për të përgatitur një kitosan të modifikuar, variat të kitosanit ose derivat i kitosanit, metoda përfshin hapat e:

(a) inkubimin e kitosanit në një tretësirë ujore të një acidi karboksilik organik ose një kripë e saj, ku acidi karboksilik organik përzgjidhet nga grupi i përbër nga acidi valerik, acidi *para*-aminobenzoik, acidi glukuronik ose një kripë e ndonjë prej acideve të përmendura, në veçanti një klorur i acidit valerik,

ku kitosani ka një gradë deacetilizimi nga 62% në 98%.

2. Metoda e pretendimit 1, ku kitosani ka një gradë deacetilizimi nga 80% në 95% dhe/ose ku kitosani ka një peshë molekulare ose peshë molekulare mesatare nga 80 kDa në 700 kDa.

3. Metoda sipas pretendimit 1 ose 2, ku metoda përfshin hapat e mëposhtme para hapit (a):

(i) tretjen e kitosanit në një tretësirë ujore të një acidi, veçanërisht në një tretësirë ujore të acidit acetik,

(ii) rritjen e vlerës së pH, në veçanti në një vlerë të pH nga 8.0 në 8.5, derisa kitosani të ndahet, dhe

(iii) rimarrjen e kitosanit të ndarë,

ku kitosani i rimarrë në hapin (iii) përdoret në hapin (a).

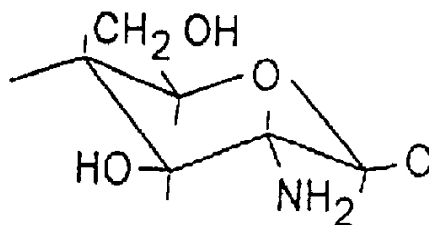
4. Metoda sipas ndonjë prej pretendimeve nga 1 në 3, ku hapi (a) gjithashtu përfshin shtimin ose praninë e një acidi mineral, në veçanti HCl ose H₂SO₄, ose një acidi organik, në veçanti acid laktik, acid *para*-aminobenzoik ose acid glukuronik.

5. Një hidro kolloid përfshin:

(i) nga 0.1% në 5% (p/v) kitosan dhe nga 0.001 në 5% (p/v) acid valerik, ose një kripë e tij, preferohet kloruri i acidit valerik ose

(ii) nga 0.1% në 5% (p/p) kitosan dhe nga 0.001 në 5% (p/p) acid glukuronik ose acid *p*-aminobenzoik ose një kripë e tij.

6. Një përbërje sipas formulës [X]_n, në të cilën n paraqet një numër të plotë nga 1 në 5000, në veçanti një numër të plotë nga 300 në 4000, dhe X ka formulën (1) të mëposhtme:



, ku nga 2% në 38%, më shumë preferohet nga 5% në 20% e mbetjeve X që përbëjnë përbërësin në fjalë modifikohen me anë të acetilimit dhe ku të gjitha ose pjesë e mbetjeve X që përbëjnë

përbërësin në fjalë modifikohen me anë të acidit karboksilik organik i zgjedhur nga grupi i përbër nga acidi valerik, acidi *para*-aminobenzoik, acidi glukuronik ose një kripë e ndonjë prej acideve të përmendura, në veçanti një klorur i acidit valerik.

7. Një përbërje që përfshin hidro kolloid sipas pretendimit 5 ose përbërja e pretendimit 6, në veçanti ku përbërja është një përbërje farmaceutike dhe përfshin një hollues të pranueshëm farmaceutikisht, ekcipient dhe/ose mbartës.
8. Përbërja sipas pretendimit 7, ku përbërja përfshin gjithashtu material antigjenik nga mikroorganizmat dhe/ose enzimat, në veçanti material antigjenik nga kërpudhat keratinofile dhe/ose majat keratinofile, konservantët dhe/ose antibiotikët.
9. Përbërja e pretendimit 8, ku materiali antigjenik rrjedh prej një ose më shumë *Candida*, në veçanti *Candida albicans*, Trikofitoni, në veçanti Trikofiton verrucosum, Trikofiton mentagrofritis, Trikofiton equinum, Trikofiton sarkisovii, Trikofiton rubrum dhe/ose Trikofiton mentagrofritis, Microsporum, në veçanti Microsporum canis e tillë si Microsporum canis var. obesum dhe/ose Microsporum canis var. distortum, dhe/ose Microsporum gypseum, dhe/ose Chrisporium, në veçanti Chrisporium tropicum.
10. Përbërja e pretendimit 9, ku materiali antigjenik rrjedh prej një ose më shumë llojeve të mëposhtme: Trikofiton mentagrofritis DSM – 7279, Trikofiton verrucosum DSM - 28406, Trikofiton rubrum DSM - 9469, Trikofiton rubrum DSM - 9470, Trikofiton rubrum DSM - 9471, Trikofiton rubrum DSM – 9472, *Candida albicans* DSM - 9456, *Candida albicans* DSM - 9457, *Candida albicans* DSM - 9458, *Candida albicans* DSM - 9459, Chrisporium tropicum DSM-28405, dhe Microsporum canis DSM-32271.
11. Përbërja sipas ndonjë prej pretendimeve nga 7 në 10, ku kitosani i modifikuar, varianti i kitosanit, derivatet e kitosanit ose përbërja është i pranishëm në një përqëndrim nga 0.1 në 2.0% (p/v), në veçanti nga 0.1 në 1.4% (p/v), më në veçanti nga 0.1% në 0.3% (p/v).
12. Hidro kolloidi sipas pretendimit 5, përbërja sipas pretendimit 6, ose përbërja sipas ndonjë prej pretendimeve nga 7 në 11 për përdorim të njerëzit dhe/ose mjekësia veterinarë, në veçanti si vaksinë.
13. Përbërja sipas pretendimit nga 6 në 12, hidro kolloidi sipas pretendimit nga 5 në 12, ose përbërja sipas ndonjë prej pretendimeve nga 7 në 12 për përdorim në një metodë për trajtimin dhe/ose parandalimin e mastitit, preferohet mastiti i heshtur dhe/ose mastiti akut, endometriti, preferohet endometriti kronik, akut dhe/ose purulent-katarral, sëmundjet e thundrës dhe shputës, çalimi, dëmtime në hapësirën midis gishtave, dermatiti i gishtit, dermatiti midis gishtave, skuqje ose ënjtje midis gishtave, trikofitoza, mikrosporoza, myku i lëkurës, alergjitë, gjithashtu dhe sëmundjet e ndërlikuara nga alergjitë, në veçanti sëmundje pulmonare obstruktive alergjike, sëmundjet alergjike të lëkurës, eritema alergjike e veshit, rinitit alergjik, konjuktivit alergjik, dermatit alergjik akut nga prekja, ekzemë alergjike kronike nga prekja ose ekzemë atopike, sëmundje pulmonare obstruktive, në veçanti sëmundje pulmonare obstruktive kronike, sëmundjet e lëkurës, në veçanti dermatite, eritema e veshit, riniti, konjuktiviti, dermatofitoza ose lythat, në veçanti Lythat e zakonshëm, në një subjekt dhe për të rregulluar përgjigjen imune në një subjekt dhe/ose për rritjen e efikasitetit të riprodhimit, preferohet riprodhimi efikas në mbarështrimin e kafshëve.

TRANSFERIMI I PRONËSISË

(11) 5116
(21) AL/P/ 2015/99
(54) KO-KRISTALE DHE KRIPËRA TË FRENUESVE TË CCR3 (RECEPTORI KEMOKINË I TIPIT 3)
(97) EP2625174 / 21/01/2015
(73) Alkahest, Inc.
125 Shoreway Road, Suite D San Carlos, California 94070, US
(74) Ela SHOMO PANIDHA
Euromarkpat Albania LTD , Rr. Pjeter BOGDANI, P.20/4, Ap.7/5, Tirane, 100

(11) 6037
(21) AL/P/ 2016/467
(54) PERBERJE FARMACEUTIKE PER TERAPINE E ZEVENDESIMIT TE GLUKOKORTICOIDIT
(97) EP1744730 / 03/08/2016
(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited
1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, JP
(74) Eno DODBIBA
RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

(11) 6566
(21) AL/P/ 2017/279
(54) KONSTRUKSION PËR LEHTËSIMIN E RIFORMULIMIT TË PËRDORUESIT
(97) EP2923688 / 22/03/2017
(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited
1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, JP
(74) Eno DODBIBA
RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

(11) 7250
(21) AL/P/ 2017/699
(54) PAJISJE PËR KURSIMITIN E ENERGJISË
(97) EP3019717 / 13/09/2017
(73) DUYNIE SUSTAINABLE ENERGY B.V.
Kortsteekterweg 57 A, 2407 AJ Alphen aan den Rijn, NL
(74) Eno DODBIBA
RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

(11) 7078
(21) AL/P/ 2017/742
(54) NJËSI DOZIMI E NGURTË DEZINTEGRUESE NË MËNYRË ORALE QË PËRMBAN NJË PËRBËRËS ESTETROL
(97) EP3079671 / 25/10/2017
(73) ESTETRA SPRL

Rue Saint- Georges 5, BE-4000 Liège, BE
(74) Krenar LOLOÇI
Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(11) 8111
(21) AL/P/ 2019/112
(54) METODA PËR TRAJTIMIN E REAKSIONEVE TË ANTITRUPAVE-TË NDËRMJETËSUAR
NË TRANSPLANTIN E ORGANEVE TË PACIENTËVE ME FRENUESIT C1-ESTERASE
(97) EP3071219 / 14/11/2018
(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited
1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, US
(74) Eno DODBIBA
RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

(11) 8506
(21) AL/P/ 2019/417
(54) KATALISTËT NUKLEOFILIK PËR LIDHJEN OKSIMË
(97) EP2598172 / 27/03/2019
(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka,
JP, JP
(74) Eno DODBIBA
RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

(11) 8449
(21) AL/P/ 2019/498
(54) PROCESËT PËR PËRGATITJEN E (S)-1-(3-ETOKSI-4METOKSIFENIL)-2-
METANESULFONILETILAMINE
(97) EP3312156 / 05/06/2019
(73) Amgen (Europe) Gmbh
Suurstoffi 22, 6343 Rotkreuz , CH
(74) Ela SHOMO PANIDHA
Euromarkpat Albania LTD , Rr. Pjeter BOGDANI, P.20/4, Ap.7/5, Tirane, 100

(11) 8958
(21) AL/P/ 2019/913
(54) PAJISJE INFUZIVE NËNLËKURORE PËR INJEKTIMIN E SUBSTANCAVE MEDICINALE
(97) EP3122404 / 30/10/2019
(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited
1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, JP
(74) Eno DODBIBA
RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

(11) 10193

(21) AL/P/ 2021/60

(54) PAJISJE USHTRIMI DHE SEDILJE USHTRIMI PËR SËRF ME VELA DHE MËNYRË PËR TË NJËJTËN

(97) EP3353047 / 28/10/2020

(73) Kitetrainer GmbH

Dorfstraße 28 , 79249 Merzhausen, DE

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(11) 9966

(21) AL/P/ 2021/129

(54) PËRBËRJE FARMACEUTIKE PËR TERAPINË E ZËVENDËSIMIT GLUKO-KORTIKOID

(97) EP3072507 / 23/12/2020

(73) Takeda Pharmaceutical Company Limited

1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka, JP

(74) Eno DODBIBA

RR."Naim FRASHERI" P.60/3, Shk.1, Ap.16, Tiranë

NDRYSHIMI I ADRESËS SË PRONARIT/APLIKANTIT

(11) 5631
(21) AL/P/ 2016/59
(54) Proces për të përgatitur përbërje hidroklorur oksikodoni të cilat kanë më pak se 25ppm 14-hidroksikodeinon
(97) EP2426132 / 13/01/2016
(73) Euro-Celtique S.A.
1, rue Jean Piret, 2350, Luxembourg , LU
(74) Ela SHOMO PANIDHA
Euromarkpat Albania LTD , Rr. Pjeter BOGDANI, P.20/4, Ap.7/5, Tirane, 100

(11) 6972
(21) AL/P/ 2017/620
(54) FOLE ZGJATIMI PËR LEXUES MULTIMEDIA TË LËVIZSSHËM
(97) EP2686751 / 23/08/2017
(73) PopSockets LLC
5757 Central Avenue, Boulder CO 80301, US
(74) Krenar LOLOÇI
Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(11) 7188
(21) AL/P/ 2017/793
(54) NJE MODEL INJEKSIONI, PAJISJE INJEKSIONIT ME DERDHJE QE PERMBAN MODELIN E INJEKSIONIT, METODA E PERDORIMIT TE TYRE
(97) EP2923811 / 27/09/2017
(73) Plastics Unbound GmbH
Dufourstrasse 101, 8008 Zürich, CH
(74) Irma Cami
Rr. "Besim Alla", Pall. "Dilo' shk.2, Ap.25, Yzberisht,Tiranë

(11) 8263
(21) AL/P/ 2018/733
(54) MODULATORËT TRCP4 PËR PËRDORIM NË TRAJTIMIN OSE NDALIMIN E DHIMBJES
(97) EP2790687 / 29/08/2018
(73) Poseida Therapeutics, Inc.
9390 Towne Centre Dr, Suite 200, San Diego, California 92121, US
(74) Krenar LOLOÇI
Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(11) 10183
(21) AL/P/ 2021/217
(54) MËNYRË DHE PAJISJE PËR DISKRIMINIMIN NDËRMJET INFEKSIONEVE VIRALE DHE BAKTERIALE
(97) EP3489686 / 30/12/2020

(73) Dewact Labs GmbH
ABC Workspaces Bertha-Benz-Straße 5,10557 Berlin / DE, DE
(74) Krenar LOLOÇI
Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

NDRYSHIME NË PRETENDIME

(11) 4097

(21) AL/P/ 2012/4096

(54) FORMA E RE KRISTALINE DHE AMORFE E NJE KOMPONIMI TE TRIAZOLO (4,5-D)PIRIMIDINES;

(97) EP1493745 / 25/04/2012

(73) AstraZeneca AB

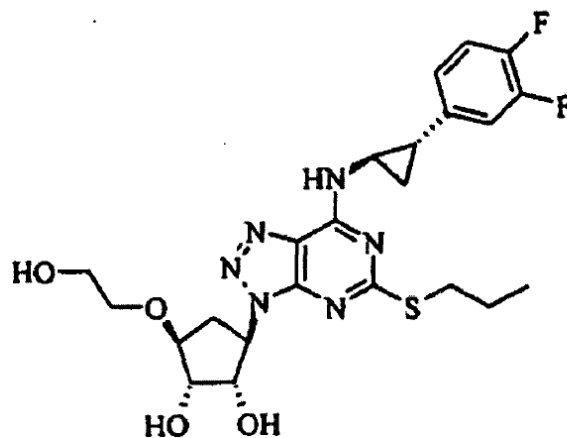
151 85 Södertälje , SE

(74) Vladimir NIKA

Bul " Bajram CURRI", Pall.2, Shk.3, Ap.4, Tiranë

(57)

1. Komponim me formulë (I):



(I)

me formë substancialisht kristallore të **karakterizuar nga** një diagramë difraksioni pluhuri me rreze X që përmban kulme specifike me intensitet të lartë në $5.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $13.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $18.3^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $22.7^\circ (\pm 0.1^\circ)$ dhe $24.3^\circ (\pm 0.1^\circ)$ 2θ .

2. Komponim me formulë (I) siç pretendohet në pretendimin 1 që ekziston në një formë kryesisht anhidrike.

3. Komponim me formulë (I) siç pretendohet në pretendimin 1 ose 2, **karakterizuar nga** një diagramë difraksioni pluhuri me rreze X që përmban kulme specifike në $5.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $6.8^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $10.6^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $13.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $14.9^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $18.3^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $19.2^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $22.7^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $24.3^\circ (\pm 0.1^\circ)$ dhe $27.1^\circ (\pm 0.1^\circ)$ 2θ .

4. Komponim me formulë (I) siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 3 i **karakterizuar nga** një kurbë kalorimetrike me skanim diferencial për të pasur një fillim të shkrirjes në intervalin $136-139^\circ\text{C}$.

5. Përzierje e komponimit me formulë (I) siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 4 dhe një komponim me formulë (I) **karakterizuar nga** një digramë difraksioni pluhuri me rreze X që përmban kulme specifike me intensitet të lartë në $14.0^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $17.4^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $18.4^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $21.4^\circ (\pm 0.1^\circ)$ dhe $24.1^\circ (\pm 0.1^\circ)$ 2θ , ose **karakterizuar nga** një diagramë difraksioni pluhuri me rreze X që përmban kulmet specifike në $5.6^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $12.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $14.0^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $17.4^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $18.4^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $21.4^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $22.2^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $22.9^\circ (\pm 0.1^\circ)$, $24.1^\circ (\pm 0.1^\circ)$ dhe $24.5^\circ (\pm 0.1^\circ)$ 2θ ; ose

karakterizuar nga një kurbë kalorimetrike me skanim diferencial për të pasur një fillim të shkrirjes në intervalin $127-132^\circ\text{C}$.

6. Një proces për përgatitjen e një komponimi siç pretendohet në pretendimin 1, ku komponim me formulë (I) kristalizon nga një tretës i zgjedhur nga grupi: acetate alkile më të ulëta, alkoole alkile më të ulëta, hidrokarbure alifatike dhe aromatike, eter dialkil, ketone dialkil, acetonitrile, ujë, ose një përzierje e tyre.
7. Proces siç pretendohet në pretendimin 6, ku tretësi zgjidhet nga grupi: etanol, acetat etil, izo-propanol, izo-oktan, acetonitril, ujë ose një përzierje e tyre.
8. Proces siç pretendohet në pretendimin 7, ku tretësi zgjidhet nga grupi: një përzierje e metanolit dhe ujit, etanolit, acetat etilit, një përzierje e etanolit dhe ujit, një përzierje e izo-propanolit dhe ujit, një përzierje e acetat etil dhe izo-oktan dhe acetonitril.
9. Proces për prodhimin e një komponimi siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 4 sipas secilit nga pretendimet ± deri në 8, në të cilin tretësi është acetat etilik.
10. Komponim siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 4 për përdorim si medikament.
11. Komponim siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 4 për përdorim në parandalimin e ndërlikimeve arteriale trombotike në pacientët me arterie koronare, sëmundje vaskulare cerebrovaskulare ose periferike.
12. Përdorimi i një komponimi siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 4 në prodhimin e një medikamenti për përdorim në parandalimin e komplikimeve trombotike arteriale në pacientët me arterie koronare, sëmundje të enëve të gjakut cerebrovaskular ose periferik.
13. Përbërje farmaceutike që përfshin një komponim siç pretendohet në secilin nga pretendimet 1 deri në 4 në përzierje me një ndihmës, hollues ose bartës të pranueshëm farmaceutikisht.
14. Përbërje farmaceutike siç pretendohet në pretendimin 13 për përdorim në parandalimin e komplikimeve trombotike arteriale në pacientë me arterie koronare, sëmundje vaskulare cerebrovaskulare ose periferike

**SKADIM I PATENTËS PËR MOSPAGESËN E
RIPËRTËRITJES**

(11) **6908**

(97) EP2797921 / 06/09/2017

(96) 11878508.8 / 31/12/2011

(21) AL/P/ 2017/568

(22) 18/09/2017

(54) DIHIDRODIAZEPINOKARBAZOLONET E KONDESUARA TETRA OSE PENTA-CIKLIKE SI FRENUES TË PARP

(73) BeiGene, Ltd.

Mourant Ozannes Corporate Services (Cayman) Limited, Harbour Centre, 42 North Church Street, PO box 1348 Grand Cayman KY1-1108 / KY, KY

(74) FATOS DEGA

Rr. Nikolla Tupe, N.2, H.4, A.30, Tiranë, Tiranë

(11) **8549**

(97) EP2818382 / 29/05/2019

(96) 13466010.9 / 24/06/2013

(21) AL/P/ 2019/527

(22) 19/07/2019

(54) Shtytje elektrike automatike për karroca bebesh dhe port bebe

(73) Goodbaby Mechatronics s.r.o.

Pobrezni 620/3, 186 00 Praha 8 - Karlin, CZ

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)