



REPUBLIKA E SHQIPËRISË

MINISTRIA E FINANCAVE DHE EKONOMISË
DREJTORIA E PËRGJITHSHME E PRONËSISË INDUSTRIALE



BULETINI I PRONËSISË INDUSTRIALE (Patenta)

Nr. 07/2023
Tiranë më, 27 Shkurt 2023

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 pronësisë	30
Change of Ownership	
Patenta të skaduara për mospagesën e ripërtëritjes.....	32
Lapsed patents	
Certifikata të Mbrojtjes Shtesë	34
SPC	
Aplikime për Certifikata të Mbrojtjes Shtesë.....	36
SPC Renewal	
Korrigjime(grant).....	38
Corrections(grant)	
Korrigjime(transferimi I pronësisë).....	42
Corrections(change of ownership)	

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
- (92) Numri dhe data e autorizimit të hedhjes së produktit në treg
- (95) Produkti i identifikuar në autorizimin e hedhjes së tij në treg
- (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 Gjëlber	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
Gibllartar / 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) **11240**

(97) EP3137835 / 08/06/2022

(96) 15785945.5 / 27/04/2015

(22) 01/09/2022

(21) AL/P/ 2022/434

(54) **KËMISHA MBYLLËSE PËR ELEKTRODAT E FURRËS ELEKTRIKE**

17/02/2023

(30) 201461985026 P 28/04/2014 US

(71) Hatch Ltd.

2800 Speakman Drive, Mississauga, Ontario L5K 2R7, CA

(72) HALEY, Stephen D. (1224 Playford Road, Mississauga, Ontario L5J 3V7)

(74) Gazmir Isakaj

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

(57)

1. Një montim mbyllës (10) i përshtatshëm për mbylljen e një hapje ndërmjet një sipërfaqeje të ndryshueshme mbyllëse dhe një sipërfaqeje fikse për përdorim në temperatura që zakonisht nuk janë të përshtatshme për materiale elastike, montimi mbyllës që përfshin: (a) një element mbyllës (22) kryesisht unazor që ka një skaj mbështetës (24) të përshtatshëm për t'u siguruar në sipërfaqen fikse dhe një skaj të lëvizshëm (26) të përshtatshëm për të përfshirë sipërfaqen e ndryshueshme mbyllëse, elementi mbyllës është fleksibël dhe lejon zhvendosjen e skajit të lëvizshëm paralel dhe pingul me sipërfaqen e ndryshueshme të mbylljes, ku skaji i lëvizshëm është i përshtatshëm për t'u zhvendosur midis një rregullimi lart ku skaji i lëvizshëm zhvendoset në mënyrë aksiale lart mbi sipërfaqen e fiksuar gjatë zhvendosjes aksiale lart të sipërfaqes së ndryshueshme mbyllëse përgjatë një aksi vertikal (A) dhe një rregullimi poshtë ku skaji i lëvizshëm zhvendoset në mënyrë aksiale poshtë sipërfaqes të fiksuar gjatë zhvendosjes aksiale poshtë sipërfaqes së ndryshueshme mbyllëse përgjatë aksit vertikal (A) të përmendur; dhe (b) një element sustë (28) kryesisht unazor i vendosur afër skajit të lëvizshëm (26) të elementit mbyllës, elementi sustë duke qenë i përshtatshëm për, kur skaji mbështetës është i siguruar në sipërfaqen e fiksuar, duke anuar skajin e lëvizshëm (26) të elementit mbyllës në një drejtim radial nga brenda larg nga skaji mbështetës, ku skaji mbështetës i elementit mbyllës është i vendosur në mënyrë radiale nga jashtë nga skaji i lëvizshëm, dhe ku elementi sustë është nën tension dhe është përshtatur për të anuar skajin e lëvizshëm të elementit mbyllës nga brenda ndaj sipërfaqes së ndryshueshme të mbylljes, me sipërfaqen e ndryshueshme të mbylljes që është kryesisht cilindrike, sipërfaqja e fiksuar dhe sipërfaqja e ndryshueshme e mbylljes nuk janë pjesë e pretenduar e montimit mbyllës, ku elementi mbyllës përbëhet nga një material i cili është rezistent ndaj temperaturave deri në rreth 1500°C; dhe ku elementi mbyllës përfshin fibra kryesisht joelastike, rezistente ndaj nxehtësisë, të përbëra nga qeramika ose një metal rezistent ndaj nxehtësisë, ku elementi mbyllës përfshin të paktën një fletë të palosur fleksible (32) që ka një palë skaje të kundërta (34, 36); ku skajet e kundërta të të paktën një flete të palosur fleksible janë të vendosura afër skajit mbështetës (24) të elementit mbyllës; dhe ku elementi sustë është i mbyllur brenda të paktën një flete të palosur fleksibël, ku elementi mbyllës përfshin një këmishë toroidale që mbyll elementin sustë; dhe ku këmishë toroidale përfshin një rregullim të endur të fibrave të përmendura karakterizuar në atë që, kur të paktën një fletë e palosur fleksibël shpaloset përgjatë aksit vertikal (A) të përmendur, renditja e endur e fibrave të përmendura përafrohet me një sipërfaqe me sundim të dyfishtë në të cilën secila prej fibrave të përmendura është rregulluar për të përafuar një vijë të drejtë të sipërfaqes me sundim të dyfishtë.

2. Montimi mbyllës sipas pretendimit 1, ku elementi mbyllës përfshin një mori fletësh të palosura fleksible të përmendura, të rregulluara në një sërë shtresash.

3. Montimi mbyllës sipas pretendimit 1 ose pretendimit 2, ku këmisha toroidale ka një prerje tërthore radiale në formë dardhe, me skajin e lëvizshëm të elementit mbyllës që ka një profil të rumbullakosur.

4. Montimi mbyllës sipas cilito prej pretendimeve 1 deri në 3, ku, kur, në përdorim, skaji mbështetës është i siguruar në sipërfaqen e fiksuar, skaji i lëvizshëm është i përshtatshëm për të lëvizur në mënyrë aksiale dhe radiale në lidhje me një aks pingul me skajin mbështetës me një sasi të paracaktuar.

5. Montimi mbyllës sipas cilido prej pretendimeve 1 deri në 4, ku elementi mbyllës përfshin një nyje prehër në të cilën bashkohen një fund i parë dhe i dytë i elementit mbyllës; ku nyja prehër ka një trashësi e cila në thelb është e njëjtë me trashësinë e pjesës së mbetur të elementit mbyllës.
6. Montimi mbyllës sipas cilido prej pretendimeve të mëparshme, ku elementi mbyllës është i përshtatshëm për të zgjeruar diametrin e tij të brendshëm për të akomoduar dhe formuar një mbyllje me sipërfaqen e ndryshueshme mbyllëse.
7. Montimi mbyllës sipas cilido prej pretendimeve të mëparshme, ku skaji i lëvizshëm i elementit mbyllës përfshin një shtresë prej fibrash metalike fleksibël ose rrjetë.
8. Një furrë elektrike që përfshin montimin mbyllës (10) sipas cilido prej pretendimeve 1 deri në 7, furra elektrike që përfshin sipërfaqen e ndryshueshme mbyllëse dhe sipërfaqen e fiksuar: sipërfaqja e ndryshueshme mbyllëse përfshin një sipërfaqe të jashtme cilindrike (18) të një elektrode (16); sipërfaqja e fiksuar përfshin një skaj të një porte (14) në një tavan (12) të furrës elektrike, ku një fund i poshtëm i elektrodës shtrihet përmes portës në furrë dhe elektroda është e lëvizshme përmes portës së përmendur përgjatë një boshti aksial; hapja midis sipërfaqes së ndryshueshme mbyllëse dhe sipërfaqes së fiksuar përfshin një boshllëk unazor (20) midis sipërfaqes së jashtme cilindrike të elektrodës dhe skajit të portës në tavanin e furrës; dhe skaji i lëvizshëm i montimit mbyllës zhvendoset në mënyrë aksiale dhe radiale në lidhje me aksin vertikal të përmendur.
9. Furra elektrike sipas pretendimit 8, ku sipërfaqja e fiksuar përfshin një strehë mbyllëse unazore (30) në tavanin e furrës, ku skaji mbështetës i elementit mbyllës është i fiksuar në strehën mbyllëse; ku skaji mbështetës i elementit mbyllës është i fiksuar nën një pllakë mbajtëse (52) të strehës mbyllëse; dhe ku streha mbyllëse ka një hapje në majë.
10. Furra elektrike sipas pretendimit 9, që për më tepër përfshin një mburojë unazore të strehës me tulla (44) të siguruar midis strehës unazore të mbyllësit dhe tavanit së furrës dhe një ftohës bakri të siguruar midis mburojës së strehës me tulla dhe tavanit së furrës; ku mburoja e strehës me tulla përbëhet nga një unazë prej tullash zjarrduruese (66) që rrethon portën dhe mbulon pjesërisht boshllëkun unazor midis elektrodës dhe portës.

(11) **11234**

(97) EP3421033 / 27/07/2022

(96) 18179796.0 / 06/10/2014

(22) 08/09/2022

(21) AL/P/ 2022/446

(54) **FORMULIMI I ATAZANAVIR-it DHE I KOBICISTAT-it PËR MJEKIMIN E HIV**
15/02/2023

(30) 201361887574 P 07/10/2013 US

(71) Bristol-Myers Squibb Holdings Ireland Unlimited Company
Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen, CH

(72) KOO, Otilia May Yue (c/o Bristol-Myers Squibb Company 1 Squibb Drive, New Brunswick, New Jersey 08903); NIKFAR, Faranak (c/o Bristol-Myers Squibb Company 1 Squibb Drive, New Brunswick, New Jersey 08903); TAO, Jing (c/o Bristol-Myers Squibb Company 1 Squibb Drive, New Brunswick, New Jersey 08903); KOTTALA, Niranjan Kumar (Flat 502 PVR Grand Apt. Simon Nagar Kurmannapalem, AP 530056 Visakhapatnam) ;VARIA, Sailesh A. (c/o Bristol-Myers Squibb Company 1 Squibb Drive, New Brunswick, New Jersey 08903)

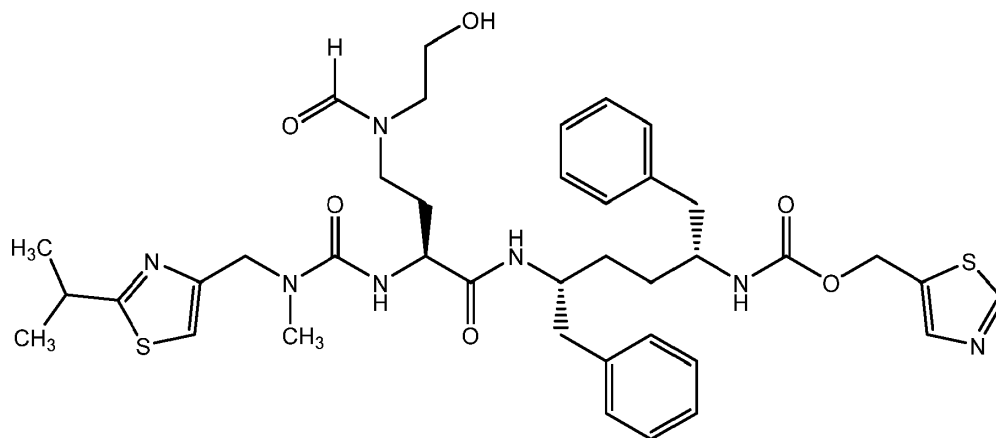
(74) Fatos DEGA

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

(57)

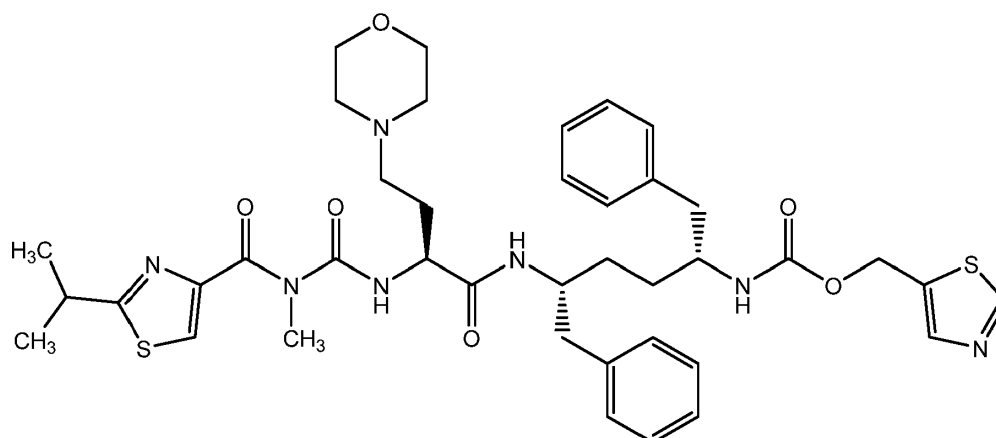
1. Një tabletë dyshtesore që përmban atazanavir dhe kobicistat dhe një bartës farmaceutikisht të pranueshëm, ku kjo tabletë përmban jo më shumë se 0.2% degradant.

BMT-115982



ose

BMT-089290



2. Tableta dyshtesore sipas pretendimit 1, ku kjo tabletë përmban jo më shumë se rreth 4.0% papastërti të përgjithshme kobicistati.
3. Tableta dyshtesore sipas pretendimit 2, ku kjo tabletë ka më pak se rreth 2% papastërti të përgjithshme kobicistati në rreth 12 muaj.
4. Tableta dyshtesore sipas pretendimit 3, ku kjo tabletë ka më pak se rreth 1.4% papastërti kobicistati në rreth 12 muaj.
5. Tableta dyshtesore sipas pretendimit 4, ku kjo tabletë nuk plasaret pas çlirimit nga presa e tabletave.
6. Tableta dyshtesore sipas pretendimit 1, ku kjo tabletë përmban më pak se rreth 3% papastërti të përgjithshme kobicistati pas 8 javësh në 40 ° C dhe lagështi relative 75%.

(11) **11235**

(97) EP3439665 / 29/06/2022

(96) 17767701.0 / 20/03/2017

(22) 08/09/2022

(21) AL/P/ 2022/447

(54) MJEKIMI I SIMPTOMAVE KONJITIVE DHE TË HUMORIT NË ÇRREGULLIMET NEURODEGJENERATIVE DHE NEUROPSIKIATRIKE ME AGONISTË TË RECEPTORËVE GABAA QË PËRMBAJNË ALPHA5

15/02/2023

(30) 201662310409 P 18/03/2016 US

(71) UWM Research Foundation, Inc.; Centre For Addiction And Mental Health and University of Belgrade-Faculty of Pharmacy

1440 East North Avenue, Milwaukee, WI 53202, US; 1001 Queen Street West, Toronto, ON M6J 1H4, CA ;Vojvode Stepe 450, Belgrade 11221, RS

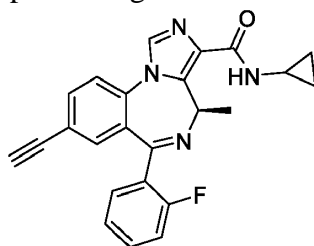
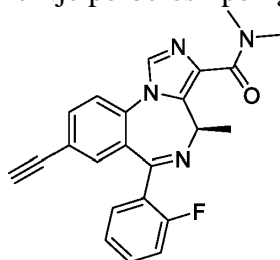
(72) COOK, James M. (6139 N. Lake Drive, Milwaukee, WI 53217); LI, Guanguan (2020 E. Park Place Apartment 104, Milwaukee, WI 53211); POE, Michael, Ming-Jin (2921 Bronson Boulevard, Kalamazoo, MI 49008); SAVIC, Miroslav M. (Paunova 41, Belgrade 11000) ;SIBILLE, Etienne (11 St-Joseph Street 1008, Toronto, ON M4Y 3G4)

(74) Fatos DEGA

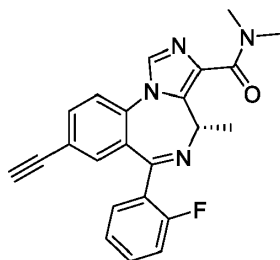
Rr. "Nikolla Tupe", N.2, H.4, A.30, Tiranë

(57)

1. Një përbërës i përzgjedhur nga grupi i përbërë nga

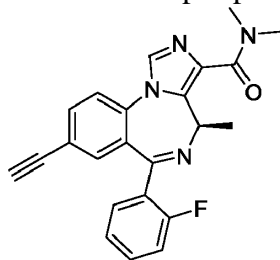


dhe



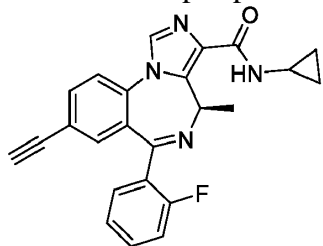
ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme e tij.

2. Përbërësi sipas pretendimit 1 që është kripë e pranueshme e tij.



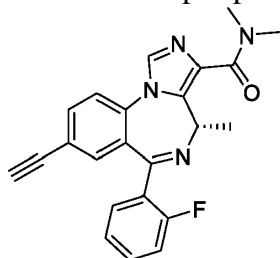
ose një farmaceutik

3. Përbërësi sipas pretendimit 1 që është kripë e pranueshme e tij.



ose një farmaceutik

4. Përbërësi sipas pretendimit 1 që është kripë e pranueshme e tij.



ose një farmaceutik

5. Një përbërje farmaceutike që përmban një përbërës sipas pretendimit 2, ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme të tij, dhe një eksipient farmaceutikisht të pranueshëm.

6. Një përbërje farmaceutike që përmban një përbërës sipas pretendimit 3, ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme të tij, dhe një eksipient farmaceutikisht të pranueshëm.

7. Një përbërje farmaceutike që përmban një përbërës sipas pretendimit 4, ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme të tij, dhe një eksipient farmaceutikisht të pranueshëm.

(11) **11233**

(97) EP3655540 / 31/08/2022

(96) 18743760.3 / 18/07/2018

(22) 13/09/2022

(21) AL/P/ 2022/457

(54) **METODAT DHE PAJISJET PËR PËRCAKTIMIN E ACIDIT NUKLEIK BAZUAR NË KOHË REALE TË GJENDJES SË SËMUNDJES**

15/02/2023

(30) 17182104 19/07/2017 EP

(71) Noscendo GmbH

Königstraße 34, 47198 Duisburg, DE

(72) STEVENS, Philip (Neue Straße 26, 46519 Alpen)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një metodë për përcaktimin e pranisë së mikroorganizmave në një subjekt që përfshin:

(a) renditjen e acideve nukleike të pranishme në një mostër biologjike të përfutuar nga subjekti për të përfutuar një shumë të leximeve të sekuences së acidit nukleik;

(b) krahasimin e leximeve të sekuencave të përfutura në hapin (a) me një ose më shumë baza të dhënash që përfshijnë informacionin gjenetik nga një subjekt kontrolli i të njëjtës specie dhe informacionin gjenetik

nga një shume mikroorganizmash për të përcaktuar në qoftë se një sekuencë e krahasuar lexon hartat të një specieje të përfshirë brenda një ose më shumë baze të dhënash;

(c) përcaktimin me kalimin e kohës së numrit të sekuencave të krahasuara të leximit të hartës të një mikroorganizm të caktuar dhe numrin e sekuencave të krahasuara të leximit të hartës të një specie; dhe

(d) llogaritjen e një rezultati domethënës me kalimin e kohës për probabilitetin për të gjetur në subjekt një sekuencë të krahasuar të leximit të hartës të mikroorganizmi i caktuar bazuar në numrin e sekuencës të krahasuar të leximeve të hartës të mikroorganizmi i caktuar dhe numrin e sekuencës të krahasuar të leximeve të hartës të një specie, ku kur rezultati domethënës për mikroorganizmin e caktuar plotëson ose tejkalon një vlerë pragu, mikroorganizmi i caktuar është përcaktuar të jetë i pranishëm në subjekt.

2. Një metodë për përcaktimin e pranisë së mikroorganizmave në një subjekt që përfshin:

një hap të llogaritjes me kalimin e kohës të një rezultati domethënës për probabilitetin për të gjetur në subjekt një sekuencë të leximit të hartës të një mikroorganizm i caktuar bazuar në numrin e sekuencës të leximeve të hartës të një mikroorganizm i caktuar dhe numrin e sekuencës të leximeve të hartës të një specie, ku kur rezultati domethënës për mikroorganizmin e caktuar plotëson ose tejkalon një vlerë pragu, mikroorganizmi i caktuar është përcaktuar të jetë i pranishëm në subjekt,

ku sekuenca e leximeve të hartës të mikroorganizmi i caktuar dhe sekuenca e leximeve të hartës të një specie janë përfshirë duke krahasuar leximet e sekuencave me një ose më shumë baza të dhënash që përfshijnë informacionin gjenetik nga një subjekt kontrolli i të njëjtës specie dhe informacionin gjenetik nga një shumë mikroorganizmash për të përcaktuar në qoftë se një sekuencë e krahasuar lexon hartat të një specie të përfshirë brenda një ose më shumë bazash të dhënash, dhe ku leximet e sekuencës janë gjeneruar nga renditja e acideve nukleike të pranishme në një mostër biologjike të përfshirë nga subjekti.

3. Një metodë për përcaktimin e pranisë së mikroorganizmave në një subjekt që përfshin:

(a) hapin e përcaktimit me kalimin e kohës së numrit të sekuencës së leximeve të hartës në një mikroorganizm të caktuar dhe numrin e sekuencave të leximeve të hartës në një specie, ku leximet e sekuencës janë përfshirë duke krahasuar leximet e sekuencës me një ose më shumë baza të dhënash që përfshijnë informacionin gjenetik nga një subjekt kontrolli i të njëjtave specie dhe informacionin gjenetik nga një shumë mikroorganizmash për të përcaktuar në qoftë se një sekuencë e leximeve të hartës të një specie të përfshirë brenda një ose më shumë bazash të dhënash, dhe ku leximet e sekuencës janë gjeneruar nga renditja e acideve nukleike të pranishme në një mostër biologjike të përfshirë nga subjekti; dhe

(b) llogaritja e një rezultati domethënës me kalimin e kohës për probabilitetin për të gjetur në subjekt një sekuencë të leximit të hartës të mikroorganizmi i caktuar bazuar në numrin e sekuencës së leximeve të hartës të mikroorganizmi i caktuar dhe numrin e sekuencës të leximeve të hartës të një specie, ku kur rezultati domethënës për mikroorganizmin e caktuar plotëson ose tejkalon një vlerë pragu, mikroorganizmi i caktuar është përcaktuar të jetë i pranishëm në subjekt.

4. Metoda sipas çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 3, ku kur rezultati domethënës për mikroorganizmin e caktuar plotëson ose tejkalon një vlerë pragu, mikroorganizmi i caktuar është përcaktuar të jetë i rëndësishëm për shkakimin e një sëmundje të subjekti.

5. Metoda sipas pretendimit 4, ku kur rezultati domethënës për mikroorganizmin e caktuar tejkalon një vlerë pragu me disa lexime sekuence, sëmundja për shkak të pranisë së mikroorganizmit është konsideruar të jetë e rëndë.

6. Një metodë për përcaktimin e pranisë së një gjendje sëmundjeje në një subjekt që përfshin:

një hap të llogaritjes me kalimin e kohës të një rezultati domethënës për probabilitetin për të gjetur në subjekt një sekuencë jo lexuese të hartës të subjektit të kontrollit bazuar në numrin e sekuencës jo lexuese të hartës të subjekti i kontrollit dhe numrin e sekuencës të leximit të hartës të subjekti i kontrollit, ku kur rezultati domethënës plotëson ose tejkalon një vlerë pragu, gjendja e sëmundjes është përcaktuar të jetë e pranishme në subjekt,

ku sekuenca e leximeve të hartës të subjekti i kontrollit dhe sekuenca jo lexuese e hartës të subjekti i kontrollit janë përfshirë duke krahasuar leximet e sekuencës me një ose më shumë baza të dhënash që

përfshijnë informacionin gjenetik nga një subjekt kontrolli i të njëjtës specie për të përcaktuar në qoftë se një sekuençë e krahasuar lexon harta të subjektit të kontrollit, dhe ku leximet e sekuençës janë gjeneruar nga renditja e acideve nukleike të pranishme në një mostër biologjike të përfutur nga subjekti.

7. Metoda sipas pretendimit 6, ku gjendja e sëmundjes është kanceri.

8. Metoda sipas pretendimit 6, ku gjendja e sëmundjes është një infeksion i shkaktuar nga një mikroorganizëm.

9. Një metodë për diagnostikimin e një sëmundjeje infektive të shkaktuar nga mikroorganizmat në një subjekt që përfshin:

(a) renditjen e acideve nukleike të pranishme në një mostër biologjike të përfutur nga subjekti për të përfutur një shumë të leximeve të sekuençës së acidit nukleik;

(b) krahasimin e leximeve të sekuençave të marra në hapin (a) me një ose më shumë baza të dhënash që përfshijnë informacionin gjenetik nga një subjekt kontrolli i të njëjtës specie dhe informacionin gjenetik nga një shumë mikroorganizmash për të përcaktuar nëse një sekuençë e krahasuar lexon hartat të një specie të përfshirë brenda një ose më shumë bazash të dhënash;

(c) përcaktimin me kalimin e kohës së numrit të sekuençave të krahasuara të leximeve të hartës të një mikroorganizëm i caktuar dhe numrin e sekuençave të krahasuara të leximeve të hartës të një specie; dhe

(d) llogaritjen e një rezultati domethënës me kalimin e kohës për probabilitetin për të gjetur në subjekt një sekuençë të krahasuar të leximit të hartës të mikroorganizmi i caktuar bazuar në numrin e sekuençave të krahasuara të leximeve të hartës të mikroorganizmi i caktuar dhe numrin e sekuençave të krahasuara të leximeve të hartës të një specie,

ku kur rezultati domethënës për mikroorganizmin e caktuar plotëson ose tejkalon një vlerë pragu, mikroorganizmi i caktuar është përcaktuar se është duke shkaktuar sëmundjen infektive.

10. Një medium ruajtjeje i lexueshëm kompjuterik që ruan kodin e programit që përfshin udhëzime të cilat kur ekzekutohen nga një procesor realizojnë metodën sipas çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 9.

11. Një sistem kompjuterik që përfshin një procesor të konfiguruar për të realizuar metodën sipas çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 9.

(11) **11236**

(97) EP3953494 / 03/08/2022

(96) 20718610.7 / 06/04/2020

(22) 26/10/2022

(21) AL/P/ 2022/517

(54) **PROÇESI I PRODHIMIT TË SENDEVE PREJ LËKURE TREDIMENSIONALE**

17/02/2023

(30) 201900005366 08/04/2019 IT

(71) Egas Consulting Societa' a Responsabilita' Limitata Semplificata

Via F. Cilea, 29/D, 60022 Castelfidardo (AN), IT

(72) CINGOLANI, Corrado Luigi (Via F. Cilea, 29/D, 60022 CASTELFIDARDO (AN))

(74) Vladimir NIKA

Rr. Fadil Rada Pall.Gener 2, Shk.C, Nr.2/1 Tirane, ALBANIA

(57)

1. Proces për prodhimin e objekteve prej lëkure tredimensionale, që përfshin fazat e mëposhtme:

- sigurimin e një cope lëkure (1) me një anë të lëmuar (1a) dhe një anë me kokrriza (1b);
- sigurimin e një forme (4) me të njëjtën formë si një objekt tredimensional që do të merret;
- vendosja e anës së lëmuar (1a) të copës së lëkurës në formën (4);

- futja e formës (4) me copën e lëkurës (1) brenda një thesi me vakum (6) në një mënyrë që thesi me vakum të gjeneroj një membranë (60) të aplikuar në anën me kokrriza (1b) të copës prej lëkure; dhe
- aplikimi i vakumit primar (rough vacuum) në thesin me vakum (6) në mënyrë të tillë që ana e lëmuar (1a) të copës prej lëkure të ngjitet në formën (4);

karakterizuar në atë që procesi në fjalë përfshin fazat e mëposhtme:

- aplikimi i një aditivi forcues (2) në anën e lëmuar (1a) të copës së lëkurës; ku aditivi forcues në fjalë (2) aktivizohet në një temperaturë aktivizimi prej rreth 40°C - afërsisht 50°C;
- tharja e aditivit forcues (2);
- ngrohja e thesit me vakum (6) me formën (4) dhe copën e lëkurës (1) derisa copa e lëkurës (1) të arrijë temperaturën e aktivizimit të aditivit forcues;
- aplikimi i vakumit në mënyrë progresive gjatë fazës së ngrohjes, në mënyrë të tillë që në mënyrë progresive ta ngjeshi copën e lëkurës (1) në formën (4) derisa të merret forma e dëshiruar;
- ftohja e thesit me vakum (6) me formën (4) dhe copën e lëkurës (1) deri sa copa prej lëkure (1) të arrijë një temperaturë prej afërsisht 25°C në kushte vakumi;
- nxjerrja e formës (4) me copën e lëkurës (1) nga thesi me vakum (6); dhe
- heqja e pjesës së lëkurës (1) nga forma (4) në mënyrë të tillë që pjesa prej lëkure (1) të ketë formën e një objekti tredimensional.

2. Proces sipas pretendimit 1, ku aditivi forcues në fjalë (2) aplikohet në anën e lëmuar (1a) të pjesës së lëkurës, në mënyrë të tillë që të përthithet nga fibrat e lëkurës pa arritur anën me kokrriza (1b) të copës prej lëkure.

3. Proces sipas pretendimit 2, ku aditivi forcues në fjalë (2) ka një dozë mesatare prej 300-500 g/m².

4. Proces sipas secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku aditivi forcues në fjalë (2) përfshin Tiofen, Dioktil Sulfosukcinat Natriumi, Alkoole, Alkoole me numër Yndyror C12-18 dhe Etoksilate.

5. Proces sipas secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku elementët shtrëngues dhe mbajtës (5) aplikohen në zonat me nivelin më të lartë të deformimit dhe shtrirjes së pjesës së lëkurës (1) në mënyrë që të kopjohen konkave dhe/ose konvekse gjeometritë e formës (4), duke shmangur formimin e rrudhave dhe palosjeve.

6. Prosesi i secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku faza e lartpërmendur i ngrohjes kryhet duke vendosur thesin me vakum (6) me formën (4) dhe copën e lëkurës (1) në një dhomë të ngrohtë (7) që ngrohet në temperaturën 40°C-75°C për 3-10 minuta.

7. Proces sipas secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku në fazën e lartpërmendur të aplikimit progresiv të vakumit të lartë gjatë fazës së ngrohjes, vakumi i lartë përftohet brenda thesit të vakumit (6).

8. Proces sipas secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku pas tharjes së aditivit forcues (2) dhe përpara vendosjes së pjesës së lëmuar (1a) të pjesës së lëkurës në formën (4), një ngjitës (8) aplikohet në anën e lëmuar (1a) të copës së lëkurës, ku ngjitësi i përmendur (8) ka një temperaturë aktivizimi më të lartë se 70°C, në mënyrë të tillë që të mos aktivizohet gjatë ngrohjes së thesit me vakum (6) me formën (4) dhe copën e lëkurës (1).

9. Prosesi i secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku faza e tharjes në fjalë e aditivit forcues (2) kryhet në ajër të pastër ose në një dhomë të venteluar.

10. Proces sipas secilit prej pretendimeve të mësipërme, ku faza e lartpërmendur e ftohjes së thesit me vakum (6) me formën (4) dhe copën e lëkurës (1) kryhet në ajër të pastër ose në një dhomë klimatike.

(11) **11237**

(97) EP3560498 / 17/08/2022

(96) 19174594.2 / 15/10/2010

(22) 26/10/2022

(21) AL/P/ 2022/518

(54) **Kombinim që përfshin një frenues mek dhe një frenues b-raf**

17/02/2023

(30) 25221309 P 16/10/2009 US

(71) Novartis AG

Lichtstrasse 35, 4056 Basel, CH

(72) DUMBLE, Melissa (c/o GlaxoSmithKline, Global Patents Dept., 1250 South Collegeville Road P. O. Box 5089, Collegeville, Pennsylvania 19426); KUMAR, Rakesh (c/o GlaxoSmithKline, Global Patents Dept., 1250 South Collegeville Road P. O. Box 5089, Collegeville, Pennsylvania 19426); LAQUERRE, Sylvie (c/o GlaxoSmithKline, Global Patents Dept., 1250 South Collegeville Road P. O. Box 5089, Collegeville, Pennsylvania 19426); LEBOWITZ, Peter (c/o GlaxoSmithKline, Global Patents Dept., 1250 South Collegeville Road P. O. Box 5089, Collegeville, 19426)

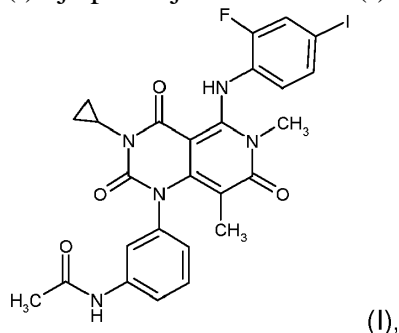
(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

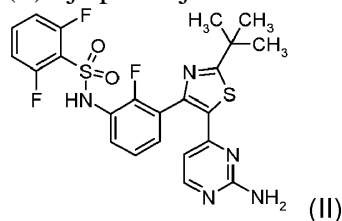
1. Një kombinim që përfshin:

(i) një përbërje të formulës (I)



ose një kripë ose tretës farmaceutikisht të pranueshëm të saj; dhe

(ii) një përbërje të formulës (II)



ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme të saj, për përdorim në trajtimin e kancerit të mushkërive.

2. Një kombinim për përdorim sipas pretendimit 1, ku përbërja e formulës (I) është në formën e tretësit dimetilsulfoksid dhe përbërja e formulës (II) është në formën e kripës metanesulfonat.

3. Një komplet kombinimi ose kompozim farmaceutik për përdorim në trajtimin e kancerit të mushkërive, ku kompleti i kombinimit përfshin një kombinim siç përcaktohet në pretendimin 1 ose 2 së bashku me një mbartës farmaceutikisht të pranueshëm ose mbartësa, ose ku kompozimi farmaceutik përfshin një kombinim siç përcaktohet në pretendimin 1 ose 2 së bashku me një hollues ose mbartës farmaceutikisht të pranueshëm.

4. Një kombinim për përdorim sipas pretendimit 1 ose pretendimit 2, ose një komplet kombinimi për përdorim sipas pretendimit 3, ose një kompozim farmaceutik për përdorim sipas pretendimit 3, ku kanceri i mushkërive është kancer i qelizave të vogla të mushkërive.
5. Një kombinim për përdorim sipas pretendimit 1 ose pretendimit 2, ose një komplet kombinimi për përdorim sipas pretendimit 3, ose një kompozim farmaceutik për përdorim sipas pretendimit 3, ku kanceri i mushkërive është kancer i qelizave jo-të vogla të mushkërive.
6. Përdorimi i një kombinimi siç përshkruhet në pretendimin 1 ose pretendimin 2 në prodhimin e një medikamenti për trajtimin e kancerit të mushkërive.
7. Përdorimi i një kombinimi sipas pretendimit 6, ku kanceri i mushkërive është kancer i qelizave të vogla të mushkërive.
8. Përdorimi i një kombinimi sipas pretendimit 6, ku kanceri i mushkërive është kancer i qelizave jo-të vogla të mushkërive.

(11) **11238**

(97) EP3430390 / 03/08/2022

(96) 17711666.2 / 20/03/2017

(22) 27/10/2022

(21) AL/P/ 2022/519

(54) **ORIGJINA MOLEKULARE E ALERGJIVE**

17/02/2023

(30) 16305297 18/03/2016 EP

(71) Genclis

15 Rue du Bois de la Champelle, 54500 Vandoeuvre-les-Nancy, FR

(72) BIHAIN, Bernard (26, rue de Metz, 54000 Nancy); OGIER, Virginie (44 allée des Mirabelles, 54520 Laxou); BRULLIARD, Marie (13 rue Albin Haller, 54000 Nancy); JACQUENET, Sandrine (11 rue de l'Abbaye de Clairlieu, 54600 Villers-Les-Nancy); THOUVENOT, Benoit (109 bis, Chemin de Courberaie, 54230 Chaligny); ROITEL, Olivier (8 rue de la Paroisse, 54210 Saint Nicolas De Port)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një metodë për reduktimin e alergjenitetit të një kompozimi, metoda që përfshin trajtimin e kompozimit me shkëmbim kationesh dhe/ose kromatografinë e afinitetit për të hequr proteinat kationike, ku proteinat kationike të hequra përfshijnë proteina që përfshijnë një sekuencë peptide të falsitetit të transkriptimit C-fundor (TI) të pasuruar në amino acide bazike që rezultojnë nga një fshirje TI dhe që përfshin një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 1-5, 6-10; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 74-109, 16-51; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 110-120, 121-131, dhe ku metoda përfshin heqjen e të paktën 50% të peshës së proteinave kationike që kanë një pikë izoelektrike sipër 7.4.

2. Metoda e pretendimit 1, e cila përfshin heqjen e të paktën 60%, 70%, 80%, ose 90% të peshës së proteinave kationike që kanë një pikë izoelektrike sipër 7.4.

3. Metoda e pretendimit 1, ku kompozimi i trajtuar përmban më pak se 2% të peshës së proteinave kationike që kanë një pikë izoelektrike sipër 8, më shumë në mënyrë të preferuar më pak se 1%, akoma

më shumë në mënyrë të preferuar më pak se 0.5%, më pak se 0.2%, ose më pak se 0.1%.

4. Metoda e çdo njërit prej pretendimeve të mëparshme 1 deri në 3, e cila përfshin (i) ofrimin e një tretësire të kompozimit, (ii) duke rregulluar, nëse është e nevojshme, tretësira e kompozimit të ketë një pH që përfshihet mes 7 dhe 9, (iii) nënshtrimin e tretësirës ndaj kromatografisë së shkëmbimit të kationeve duke lejuar lidhjen e proteinave të tretësirës që kanë një pikë izoelektrike sipër pH të rregulluar, dhe (iv) rikuperimin e rrjedhës së palidhur.

5. Metoda e pretendimit 4, që përfshin një hap të mëtejshëm të nënshtrimit të kompozimit ndaj kromatografisë së afinitetit duke përdorur antitrupa të falsitetit të transkriptimit.

6. Metoda e çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 5, ku kompozimi është ose përfshin një përbërës ushqimi, një përbërës ushqimor, ose një medikament.

7. Metoda e çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 6, ku kompozimi përfshin proteina të pastruara dhe/ose rekombinante.

8. Metoda e çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 7, ku kompozimi përfshin produkt qumështi ose bulmeti dhe metoda përfshin heqjen e të paktën një proteine që përfshin një sekuencë peptide TI të zgjedhur nga SEQ ID NO: 1 deri në 5.

9. Metoda e çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 7, ku kompozimi përfshin një produkt kikiriku, dhe metoda përfshin heqjen e të paktën një proteine që përfshin një sekuencë peptide TI të zgjedhur nga SEQ ID NO: 110 deri në 120.

10. Një metodë për përgatitjen e një produkti ushqimor që përfshin (i) ofrimin e një përgatitje të produktit ushqimor, (ii) trajtimin e përgatitjes së produktit ushqimor me shkëmbim kationesh dhe/ose kromatografinë e afinitetit për të hequr proteinat kationike, ku proteinat kationike të hequra përfshijnë proteina që përfshin një sekuencë peptide të falsitetit të transkriptimit C-fundor (TI) të pasuruar në amino acide bazike që rezultojnë nga një fshirje TI dhe që përfshin një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 1-5, 6-10; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 74-109, 16-51; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 110- 120, 121-131, dhe ku metoda përfshin heqjen e të paktën 50% të peshës së proteinave kationike që kanë një pikë izoelektrike sipër 7.4; dhe (iii) opsionalisht formulimin e produktit ushqimor të trajtuar me një ose më shumë eksipientë të përshtatshëm.

11. Metoda e pretendimit 10 ku produkti ushqimor i trajtuar përmban më pak se 2% të peshës së proteinave kationike që rezultojnë nga falsiteti i transkriptimit, më shumë në mënyrë të preferuar më pak se 0.5%, më pak se 0.3%, më pak se 0.2%, ose më pak se 0.1%.

12. Një metodë për përgatitjen e një produkti farmaceutik që përfshin (i) ofrimin e një përgatitje të produktit farmaceutik, (ii) trajtimin e përgatitjes së produktit farmaceutik me shkëmbim kationesh dhe/ose kromatografinë e afinitetit për të hequr proteinat kationike, ku proteinat kationike të hequra përfshijnë proteina që përfshijnë një sekuencë peptide të falsitetit të transkriptimit C-fundor (TI) të pasuruar në amino acide bazike që rezultojnë nga një fshirje TI dhe që përfshin një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 1-5, 6-10; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 74-109, 16-51; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 110- 120, 121-131, dhe ku metoda përfshin heqjen e të paktën 50% të peshës së proteinave kationike që kanë një pikë izoelektrike sipër 7.4; dhe (iii) opsionalisht formulimin e produktit farmaceutik të trajtuar me një ose më shumë eksipientë të përshtatshëm.

13. Metoda e pretendimit 12, ku produkti farmaceutik është ose përfshin një vaksinë, një imunogjen, një alergjen ose një medikament.

14. Një metodë për zbulimin e një subjekti që ka predispozicion ndaj alergjive, që përfshin matjen në një mostër nga subjekti i sipërpërmendur të nivelit të IgE të drejtuar kundër peptideve të falsitetit të transkriptimit (TI) të proteinave kationike, ku proteinat kationike përfshijnë një sekuencë peptide TI të pasuruar në amino acide bazike të fundit C-fundor të proteinës që rezultojnë nga një fshirje TI dhe përfshijnë një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 1-5, 6-10; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 74-109, 16-51; ose çdo njëri prej SEQ ID NOs: 110-120, 121-131, dhe ku një ndryshim në nivelin e sipërpërmendur në krahasim me një vlerë kontrolli tregon një subjekt që ka predispozicion ndaj alergjive.

15. Një proteinë ose peptid që përfshin një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 1-5, ose një fragment i saj që përmban të paktën 10 amino acide të njëpasnjëshme të saj.

16. Një proteinë ose peptid që përfshin një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 74 deri në 109, ose një fragment i saj që përmban të paktën 10 amino acide të njëpasnjëshme të saj.

17. Një proteinë ose peptid që përfshin një sekuencë të zgjedhur nga çdo njëri prej SEQ ID NOs: 110 deri në 120, ose një fragment i saj që përmban të paktën 10 amino acide të njëpasnjëshme të saj.

(11) **11239**

(97) EP3414425 / 03/08/2022

(96) 17749852.4 / 07/02/2017

(22) 27/10/2022

(21) AL/P/ 2022/520

(54) **PROCES IN SITU E PRODHIMIT TË HIDROGJENIT NGA REZERVUARË NËNTOKËSORË HIDROKARBURËSH**

17/02/2023

(30) 201662292556 P 08/02/2016 US

(71) Proton Technologies Inc.

Jayla Place, Wickams Cay 1, Road Town, Tortola, VG

(72) GATES, Ian D. (90 Arbour Lake Drive NW, Calgary, Alberta T3G 4N7); WANG, Jingyi (191 Springbluff Heights SW, Calgary, Alberta T3H 5B8)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një mënyrë për prodhimin e hidrogjenit nga një rezervuar nafte (18), mënyra përfshin:

a. sigurimin e një një pusi (12, 34, 42, 52, 62) nga sipërfaqja në rezervuar (18);

b. vendosjen në pus (12, 34, 42, 52, 62) të të paktën një membranë të përshkueshme nga hidrogjeni (76, 86, 96);

c. ngrohjen e rezervuarit (18) për të lehtësuar të paktën një nga reaksionet e gazifikimit, zhvendosjes ujë-gaz dhe akuatermolizës që do të ndodhë midis hidrokarbureve të naftës dhe ujit brenda rezervuarit (18) për të gjeneruar një rrymë gazi që përmban hidrogjen; dhe

d. lejimin që rryma e gazit të hyjë në pus (12, 34, 42, 52, 62) dhe të përfshijë të paktën një membranë të përshkueshme nga hidrogjeni (76, 86, 96), në mënyrë që të paktën një membranë e përshkueshme nga hidrogjeni (76, 86, 96) lejon kalimin e vetëm të hidrogjenit në rrjedhën e gazit në sipërfaqe.

2. Mënyra e pretendimit 1 ku hapi i ngrohjes së rezervuarit (18) përfshin injektimin e një agjenti oksidues në rezervuarin (18) për të oksiduar të paktën disa nga hidrokarburet e naftës brenda rezervuarit.
3. Mënyra e pretendimit 1 ku hapi i ngrohjes së rezervuarit (18) përfshin gjenerimin e valëve elektromagnetike ose radio-frekuencave me një antenë elektromagnetike ose radiofrekuence (32, 44) të vendosur brenda rezervuarit (18).
4. Mënyra e pretendimit 1 ku hapi i ngrohjes së rezervuarit (18) përfshin injektimin e një materiali të nxehtë në rezervuar (18).
5. Mënyra e pretendimit 1 ku hapi i ngrohjes së rezervuarit (18) përfshin gjenerimin e nxehtësisë duke përdorur një sistem ngrohjeje të bazuar në rezistencë (ohmik) të vendosur brenda rezervuarit (18).
6. Mënyra e pretendimit 1, ku të paktën një membranë e përshkueshme nga hidrogjeni përmban të paktën një nga: paladium (Pd), vanadium (V), tantal (Ta) ose niobium (Nb).
7. Mënyra e secilit prej pretendimeve 1 deri në 6 ku të paktën një membranë e përshkueshme nga hidrogjeni përmban një aliazh paladium-bakër.
8. Mënyra e secilit prej pretendimeve 1 deri në 5, që përfshin hapin e mëtejshëm, pas hapit të ngrohjes së rezervuarit, të vonesës së kyçjes së rrymës së gazit dhe të paktën një membranë të përshkueshme nga hidrogjeni për të lejuar gjenerimin e mëtejshëm të hidrogjenit.
9. Mënyra e pretendimit 8 ku hapi i vonesës përfshin shtyrjen për një periudhë në rangun nga 1 javë deri në 12 muaj.
10. Mënyra e pretendimit 3 ku ngrohja dielektrike përdoret për hapin e ngrohjes së rezervuarit (18), ku rrezatimi elektromagnetik ka një frekuencë në intervalin prej rreth 60 Hz deri në 1000 GHz.
11. Mënyra e pretendimit 5 ku sistemi i ngrohjes (ohmik) i bazuar në rezistencë përdoret për të ngrohur rezervuarin (18) në temperatura në rangun nga 200 deri në 800 gradë C.

(11) **11241**

(97) EP3436030 / 24/08/2022

(96) 17776859.5 / 31/03/2017

(22) 02/11/2022

(21) AL/P/ 2022/527

(54) **RECEPTORËT KIMERIK DHE METODAT E PËRDORIMIT TË TYRE**

21/02/2023

(30) 201662317068 P 01/04/2016 US

(71) Amgen Inc. and Kite Pharma, Inc.

One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, CA 91320, US ;2400 Broadway, Santa Monica, CA 90404, US

(72) WILTZIUS, Jed (, Woodland Hills CA 91364); ALVAREZ RODRIGUEZ, Ruben (, Los Angeles CA 90066); BAKKER, Alice (1234 Bubb Road, Cupertino, CA 95014); WU, Lawren (1051 Pensacola Street, Foster City, CA 94404) ;ARVEDSON, Tara (323 Nevada Avenue, Moss Beach, CA 94038)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një receptor kimerik i antigjenit që përfshin

(i) një molekulë që lidh antigjenin që lidhet në mënyrë specifike me CLL-1, (ii) një domen jashtëqelizor, (iii) domen transmembranor, (iv) një domen kostimulues dhe (v) një domen aktivizues,

ku molekula e lidhjes së antigjenit është një fragment i ndryshueshëm me zinxhir të vetëm (scFv) që përfshin:

(a) një zinxhir të rëndë të ndryshueshëm (VH) që përfshin CDR1, CDR2 dhe CDR3 sipas SEQ ID NR: 17, 18 dhe 19, në mënyrë respektive, dhe një zinxhir të lehtë të ndryshueshëm (VL) që përfshin CDR1, CDR2 dhe CDR3 sipas SEQ ID NR: 22, 23 dhe 24, në mënyrë respektive, ose
(b) një zinxhir të rëndë të ndryshueshëm (VH) që përfshin CDR1, CDR2 dhe CDR3 sipas SEQ ID NR: 51, 52 dhe 53, në mënyrë respektive, dhe një zinxhir të lehtë të ndryshueshëm (VL) që përfshin CDR1, CDR2 dhe CDR3 sipas SEQ ID NR: 56, 57 dhe 58, në mënyrë respektive.

2. Receptori kimerik i antigenit sipas pretendimit 1, ku

(i) domeni kostimulus është një rajon sinjalizues (ose pjesë tjetër e përshtatshme) e CD28, OX-40, 4-1BB/CD137, CD2, CD7, CD27, CD30, CD40, vdekja e programuar-1 (PD-1), kostimulatori i qelizave T induktive (ICOS), antigjeni-1 i lidhur me funksionin e limfociteve (LFA-1 (CD11a/CD18), CD3 gama, CD3 delta, CD3 epsilon, CD247, CD276 (B7-H3), LIGHT, (TNFSF14), NKG2C, Ig alfa (CD79a), DAP-10, receptori gama Fc, molekula MHC e klasit I, proteinat e receptorit TNF, një proteinë imunoglobuline, receptor citokine, integrina, Molekulat e Aktivizimi Limfocitik Sinjalizues (proteinat SLAM), aktivizimi i receptorëve të qelizave NK, BTLA, një receptor i ligandit Toll, ICAM-1, B7-H3, CDS, GITR, BAFFR, LIGHT, HVEM (LIGHTR), KIRDS2, SLAMF7, NKp80 (KLRF1), NKp44, NKp30, NKp46, CD19, CD4, CD8alfa, CD8beta, IL-2R beta, IL-2R gama, IL-7R alfa, ITGA4, VLA1, CD49a, IA4, CD49D, ITGA6, VLA-6, CD49f, ITGAD (CD11d), ITGAE (CD103), ITGAL (CD11a), LFA-1, ITGAM (CD11b), ITGAX (CD11c), ITGB1, CD29, ITGB2, CD18, ITGB7, NKG2D, TNFR2, TRANCE/RANKL, DNAM1 (CD226), SLAMF4 (CD244, 2B4), CD84, CD96 (Taktil), CEACAM1, CRTAM, Ly9 (CD229), CD160 (BY55), PSGL1, CD100 (SEMA4D), CD69, SLAMF6 (NTB-A, Ly108), SLAM (SLAMF1, CD150, IPO-3), BLAME (SLAMF8), SELPLG (CD162), LTBR, LAT, GADS, SLP-76, PAG/Cbp, CD19a, një ligand që lidhet në mënyrë specifike me CD83, ose ndonjë kombinim të tij, ku domeni kostimulus CD28 përfshin në mënyrë opsionale një sekuençë të zgjedhur nga grupi i përbërë nga SEQ ID NR: 2, SEQ ID NR: 4, SEQ ID NR: 6, dhe SEQ ID NR: 8 ose ku domeni kostimulus CD8 përfshin në mënyrë opsionale SEQ ID NR: 14;

(ii) domeni aktivizues që përfshin një domen citoplazmatik CD3, ku CD3 përfshin në mënyrë opsionale CD3 zeta, ku CD3 zeta përfshin SEQ ID NR: 10; ose

(iii) receptori kimerik i antigenit përfshin sekuençën aminoacide të SEQ ID NR: 2 dhe SEQ ID NR: 10.

3. Receptori kimerik i antigenit i pretendimit 1 ose 2 që përfshin:

(a) një rajon VH që përfshin sekuençën aminoacide të SEQ ID NR: 16 dhe një rajon VL që përfshin sekuençën aminoacide të SEQ ID NR: 21; ose

(b) një rajon VH që përfshin sekuençën aminoacide të SEQ ID NR: 50 dhe një rajon VL që përfshin sekuençën aminoacide të SEQ ID NR: 55;

ku rajoni VH dhe VL është i lidhur me të paktën një lidhës.

4. Receptori kimerik i antigenit sipas pretendimit 3, ku lidhësi përfshin të paktën një nga SEQ ID NR: 130 dhe SEQ ID NR: 132.

5. Receptori kimerik i antigenit i çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 4 që përfshin sekuençën aminoacide të përcaktuar në:

SEQ ID NR: 28; SEQ ID NR: 32; SEQ ID NR: 36; SEQ ID NR: 40; SEQ ID NR: 44; SEQ ID NR: 48; SEQ ID NR: 62; SEQ ID NR: 66; ose SEQ ID NR: 70.

6. Një polinukleotid i izoluar që kodon receptorin kimerik të antigenit të pretendimit 1.

7. Polinukleotidi i izoluar i pretendimit 6 që përfshin sekuençën nukleotide të përcaktuar në:

SEQ ID NR: 27; SEQ ID NR: 31; SEQ ID NR: 35; SEQ ID NR: 39; SEQ ID NR: 43; SEQ ID NR: 47; SEQ ID NR: 61; SEQ ID NR: 65; ose SEQ ID NR: 69.

8. Një vektor që përfshin polinukleotidin e pretendimit 6 ose 7 ose që kodon receptorin kimerik të antigjenit të pretendimit 5.

9. Vektori sipas pretendimit 8 i cili është një vektor retroviral, një vektor ADN, një plazmid, një vektor ARN, një vektor adenoviral, një vektor i lidhur me adenovirus, një vektor lentiviral ose çdo kombinim i tyre.

10. Një qelizë imune që përfshin vektorin e pretendimit 8 ose receptorin kimerik të antigjenit të pretendimit 3.

11. Qeliza imune sipas pretendimit 10, ku qeliza imune është një qelizë T, limfocite infiltruese tumorale (TIL), qelizë NK, qelizë që shpreh TCR, qelizë dendritike ose qelizë NK-T.

12. Qeliza imune e pretendimit 11 që është një qelizë T autologe ose një qelizë T alogjene.

13. Një kompozim farmaceutik që përfshin qelizën imune të çdonjërit prej pretendimeve 10 deri në 12.

14. Receptori kimerik i antigjenit i pretendimit 1, 3 ose 5, qeliza imune e pretendimit 10, polinukleotidi i pretendimit 6, ose kompozimi farmaceutik i pretendimit 13 për përdorim në terapi.

15. Receptori kimerik i antigjenit për përdorim sipas pretendimit 14, qeliza imune për përdorim sipas pretendimit 14, polinukleotidi për përdorim sipas pretendimit 14, ose kompozimi farmaceutik për përdorim sipas pretendimit 14, ku përdorimi në fjalë është në një metodë të trajtimit të një sëmundjeje ose çrregullimi në një subjekt, ku sëmundja ose lloji i çrregullimit është **karakterizuar nga** qelizat që shprehin CLL-1, në mënyrë opsionale ku sëmundja ose çrregullimi është kancer, ku kanceri në mënyrë opsionale është leuçemia, limfoma ose mieloma ose ku sëmundja ose çrregullimi është në mënyrë opsionale të paktën një nga leuçemitë akute mieloidë (AML), leuçemia mielogjene kronike (CML), leuçemia mielomonocitike kronike (CMML), leuçemia mielomonocitare juvenile, leuçemia mieloidë kronike atipike, leuçemia promielocitare akute (APL), leuçemia monoblastike akute, leuçemia eritroide akute, leuçemia megakarioblastike akute, sindroma mielodisplazike (MDS), çrregullimi mieloproliferativ, neoplazia mieloidë, sarkoma mieloidë), Neoplazma e Qelizave Dendritike Plazmacitoide Blastike (BPDCN) dhe sëmundje inflamatore/autoimune, ku sëmundja inflamatore/autoimune është në mënyrë opsionale të paktën një nga artriti reumatoid, psoriaza, alergjitë, astma, sëmundja e Crohn, IBD, IBS, fibromialgia, mastocitoza dhe sëmundja Celiake.

(11) **11242**

(97) EP3515490 / 10/08/2022

(96) 17853838.5 / 20/09/2017

(22) 02/11/2022

(21) AL/P/ 2022/528

(54) **ANTITRUPAT KUNDËR PROTEINËS SINJALIZUESE-RREGULLATORE ALFA DHE METODAT E PËRDORIMIT**

21/02/2023

(30) 201662397752 P 21/09/2016 US and 201762515480 P 05/06/2017 US

(71) ALX Oncology Inc.

323 Allerton Avenue South, San Francisco, CA 94080, US

(72) PONS, Jaime (c/o ALX ONCOLOGY INC. 866 Malcolm Road, Suite 100, Burlingame, CA 94010);

SIM, Bang Janet (c/o ALX ONCOLOGY INC. 866 Malcolm Road, Suite 100, Burlingame, CA 94010);

KAUDER, Steven Elliot (c/o ALX ONCOLOGY INC. 866 Malcolm Road, Suite 100, Burlingame, CA

94010); WAN, Hong (c/o ALX ONCOLOGY INC. 866 Malcolm Road, Suite 100, Burlingame, CA

94010); KUO, Tracy Chia-Chien (c/o ALX ONCOLOGY INC. 866 Malcolm Road, Suite 100,

Burlingame, CA 94010); HARRIMAN, William Don (c/o Crystal Bioscience Inc. 5980 Horton Street

Suite 405, Emeryville, CA 94608-2059); IZQUIERDO, Shelley (c/o Crystal Bioscience Inc. 5980 Horton

Street Suite 405, Emeryville, CA 94608-2059)

(74) Arben Kryeziu

Rr. Idriz DOLLAKU, Pall.5, Shk.2, Ap.39, Tirane, Kutia Postare 8198

(57)

1. Një antitруп i izoluar që lidh një domen jashtë qelizor të një polipeptidi njerëzor SIRP- α , ku antitrupi lidh domenin jashtë qelizor të një polipeptidi njerëzor SIRP- α v1, domeni jashtë qelizori një polipeptidi njerëzor SIRP- α v2, domeni jashtë qelizori një polipeptidi të majmunit SIRP- α , dhe domeni jashtë qelizori një polipeptidi murine SIRP- α ; dhe ku antitrupi përfshin:

- (a) një domen të ndryshueshëm të vargut të rëndë (VH) që përfshin:
 - (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $X_1X_2AX_3S$, ku X_1 është S ose T; X_2 është N, Y, H, ose D; dhe X_3 është M, L, ose V (SEQ ID NO:297);
 - (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $GISX_1X_2X_3X_4X_5X_6YYX_7X_8SX_9KG$, ku X_1 është A ose S; X_2 është G, S, ose mungon; X_3 është S, D ose G; X_4 është G ose S; X_5 është D, S, ose G; X_6 është T ose A; X_7 është P, G, V, I, A, ose S; X_8 është A, D, ose G; dhe X_9 është V ose M (SEQ ID NO:298); dhe
 - (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193); dhe
- (b) një domen të ndryshueshëm të vargut të lehtë (VL) që përfshin:
 - (i) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $SGGX_1X_2X_3SX_4YYX_5$, ku X_1 është D, G, S, I, ose mungon; X_2 është S, W, G, Y, D, ose mungon; X_3 është S, Y, T, ose D; X_4 është H, T, S, ose Y; dhe X_5 është G ose A (SEQ ID NO:299);
 - (ii) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $SDX_1X_2RPX_3$, ku X_1 është D ose N; X_2 është E, K, ose Q; dhe X_3 është S ose P (SEQ ID NO:300); dhe
 - (iii) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $X_1X_2YDX_3X_4X_5YX_6NX_7$, ku X_1 është G ose A; X_2 është G ose A; X_3 është G, Y, Q, S, ose A; X_4 është S, R, ose T; X_5 është T ose S; X_6 është A, I, V, L, ose T; dhe X_7 është T, A, D, ose P (SEQ ID NO:301).

2. Antitrupi i pretendimit 1, ku antitrupi është një antitруп i humanizuar që është gjeneruar nga ose rrjedh nga një pulë.

3. Antitrupi i pretendimit 1 ose 2, ku antitrupi bllokun lidhjen mes një domeni jashtë qelizor të një polipeptidi njerëzor SIRP- α dhe një domeni IgSF të një polipeptidi njerëzor CD47.

4. Antitrupi i pretendimit 1 ose 2, ku antitrupi përfshin:

- (a) një domen të ndryshueshëm të vargut të rëndë (VH) që përfshin:
 - (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SX_1AX_2S , ku X_1 është N ose Y; dhe ku X_2 është M, L, ose V (SEQ ID NO:302);
 - (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $GISX_1GX_2X_3DTYYX_4X_5SVKG$, ku X_1 është A ose S; X_2 është G ose mungon; X_3 është S ose G; X_4 është P, G, ose V; dhe X_5 është A ose D (SEQ ID NO:303); dhe
 - (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193); dhe
- (b) një domen të ndryshueshëm të vargut të lehtë (VL) që përfshin:
 - (i) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të $SGGX_1YSSYYA$, ku X_1 është S ose A (SEQ ID NO:304);
 - (ii) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336); dhe
 - (iii) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172)

5. Antitrupi i pretendimit 4, ku domeni VH përfshin:

- (a) (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SNAMS (SEQ ID NO:194), SNAVS (SEQ ID NO:271), ose SNALS (SEQ ID NO:318), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin

sekuencën amino acide të GISAGGSDTYYPASVKG (SEQ ID NO:195), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193);

(b) një sekuencë amino acide që është të paktën 90% identike me sekuencën amino acide të SEQ ID NO:135, 263, 264, ose 330;

(c) (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SNAMS (SEQ ID NO:194), SNAVS (SEQ ID NO:271), ose SNALS (SEQ ID NO:318), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISSGSDTYYGDSVKG (SEQ ID NO:197), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193);

(d) një sekuencë amino acide që është të paktën 90% identike me sekuencën amino acide të SEQ ID NO:137, 265, 266, ose 331;

(e) (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SYAMS (SEQ ID NO:200), SYAVS (SEQ ID NO:272), ose SYALS (SEQ ID NO:319), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISSGGDTYYVDSVKG (SEQ ID NO:201), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193); ose

(f) një sekuencë amino acide që është të paktën 90% identike me sekuencën amino acide të SEQ ID NO:139, 267, 268, ose 332.

6. Antitropi i çdo njërit prej pretendimeve 4-5, ku domeni VL përfshin:

(a) (i) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGSYSSYYA (SEQ ID NO:170), (ii) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (iii) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172);

(b) një sekuencë amino acide që është të paktën 90% identike me sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

(c) (i) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGAYSSYYA (SEQ ID NO:261), (ii) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (iii) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172); ose

(d) një sekuencë amino acide që është të paktën 90% identike me sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;

ku opsionalisht domeni VL përfshin sekuencën FW1—HVR-L1—FW2—HVR-L2—FW3—HVR-L3—FW4 (N-fundor deri në C-fundor), ku FW1 përfshin sekuencën amino acide SYELTQPPSVSVSPGQTARITC (SEQ ID NO:314), FW2 përfshin sekuencën amino acide WYQQKPGQAPVTLIY (SEQ ID NO:315), FW3 përfshin sekuencën amino acide NIPERFSGSSGTTVTLTISGVQAEDADYYC (SEQ ID NO:316), dhe FW4 përfshin sekuencën amino acide FGGGTKLTVL (SEQ ID NO:317); dhe

ku opsionalisht antitropi përfshin një rajon konstant të vargut të lehtë që përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:325, 326, ose 426.

7. Antitropi i pretendimit 4, ku

(a) domeni VH përfshin (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SNAMS (SEQ ID NO:194), SNAVS (SEQ ID NO:271), ose SNALS (SEQ ID NO:318), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISAGGSDTYYPASVKG (SEQ ID NO:195), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193), dhe domeni VL përfshin (iv) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGSYSSYYA (SEQ ID NO:170), (v) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (vi) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172);

(b) domeni VH përfshin (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SNAMS (SEQ ID NO:194), SNAVS (SEQ ID NO:271), ose SNALS (SEQ ID NO:318), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISSGSDTYYGDSVKG (SEQ ID NO:197), dhe (iii) një

HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193), dhe domeni VL përfshin (iv) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGSYSSYYA (SEQ ID NO:170), (v) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (vi) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172);

(c) domeni VH përfshin (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SYAMS (SEQ ID NO:200), SYAVS (SEQ ID NO:272), ose SYALS (SEQ ID NO:319), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISSGGDTYYVDSVKG (SEQ ID NO:201), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193), dhe domeni VL përfshin (iv) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGSYSSYYA (SEQ ID NO:170), (v) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (vi) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172);

(d) domeni VH përfshin (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SNAMS (SEQ ID NO:194), SNAVS (SEQ ID NO:271), ose SNALS (SEQ ID NO:318), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISAGGSDTYYPASVKG (SEQ ID NO:195), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193), dhe domeni VL përfshin (iv) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGAYSSYYA (SEQ ID NO:261), (v) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (vi) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172);

(e) domeni VH përfshin (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SNAMS (SEQ ID NO:194), SNAVS (SEQ ID NO:271), ose SNALS (SEQ ID NO:318), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISSGSDTYYGDSVKG (SEQ ID NO:197), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193), dhe domeni VL përfshin (iv) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGAYSSYYA (SEQ ID NO:261), (v) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (vi) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172); ose

(f) domeni VH përfshin (i) një HVR-H1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SYAMS (SEQ ID NO:200), SYAVS (SEQ ID NO:272), ose SYALS (SEQ ID NO:319), (ii) një HVR-H2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GISSGGDTYYVDSVKG (SEQ ID NO:201), dhe (iii) një HVR-H3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të ETWNHLFDY (SEQ ID NO:193), dhe domeni VL përfshin (iv) një HVR-L1 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SGGAYSSYYA (SEQ ID NO:261), (v) një HVR-L2 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të SDDKRPS (SEQ ID NO:336), dhe (vi) një HVR-L3 sekuencë që përfshin sekuencën amino acide të GGYDQSSYTNP (SEQ ID NO:172).

8. Antitropi i pretendimit1, ku

(a) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:263, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

(b) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:264, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

(c) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:330, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

(d) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:135, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

(e) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:137, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

(f) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:139, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;

- (g) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:265, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;
- (h) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:266, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;
- (i) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:331, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;
- (j) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:267, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;
- (k) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:268, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;
- (l) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:332, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:252;
- (j) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:263, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (m) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:264, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (n) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:330, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (o) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:265, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (p) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:266, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (q) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:331, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (r) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:267, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (s) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:268, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (t) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:332, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (u) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:135, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262;
- (v) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:137, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262; ose
- (w) domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:139, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:262.

9. Antitropi i pretendimit 1 ose 2, ku antitropi lidhet te një polipeptid njerëzor SIRP- α v1 te një ose më shumë pozicione amino acide të zgjedhur nga grupi i përbërë prej I31, V33, Q52, K53, T67, R69, N70, dhe K96, sipas SEQ ID NO:296;

Ku opsionalisht:

- (a) antitropi lidhet te polipeptidi njerëzor SIRP- α v1 te I31, V33, Q52, K53, T67, R69, N70, dhe K96, sipas SEQ ID NO:296;
- (b) antitropi më tej lidhet te polipeptidi njerëzor SIRP- α v1 te një ose më shumë pozicione amino acide të zgjedhur nga grupi i përbërë prej L30, P32, E54, T62, N71, M72, F74, dhe R95, sipas SEQ ID NO:296;
- (c) antitropi më tej lidhet te polipeptidi njerëzor SIRP- α v1 te L30, P32, E54, T62, N71, M72, F74, dhe R95, sipas SEQ ID NO:296; dhe/ose
- (d) polipeptidi njerëzor SIRP- α v1 përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:5, polipeptidi njerëzor SIRP- α v2 përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:6, polipeptidi i

majmunit SIRP- α përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO:11, dhe polipeptidi murine SIRP- α përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 7.

10. Antitropi i çdo njërit prej pretendimeve 1-9, ku antitropi është:
 - (a) një antitrop monoklonal; ose
 - (b) një antitrop scFv-Fc.
11. Antitropi i çdo njërit prej pretendimeve 1-9, ku antitropi përfshin një rajon Fc; ku opsionalisht:
 - (a) antitropi përfshin një sekuencë amino acide të zgjedhur nga grupi i përbërë prej SEQ ID NOs:320-324;
 - (b) rajoni Fc është një rajon njerëzor Fc i zgjedhur nga grupi i përbërë prej një rajoni IgG1 Fc, një rajon IgG2 Fc, dhe një rajon IgG4 Fc;
 - (c) rajoni Fc përfshin një rajon njerëzor IgG1 Fc që përfshin një ose më shumë mutacione të zgjedhura nga grupi i përbërë prej L234A, L235A, G237A, dhe N297A, sipas numërimit EU;
 - (d) rajoni Fc përfshin një rajon njerëzor IgG2 Fc që përfshin një ose më shumë mutacione të zgjedhura nga grupi i përbërë prej A330S, P331S dhe N297A, sipas numërimit EU;
 - (e) rajoni Fc përfshin një rajon njerëzor IgG2 Fc që përfshin një mutacion N297A, sipas numërimit EU;
 - (f) rajoni Fc përfshin një rajon njerëzor IgG2 Fc që përfshin mutacione A330S dhe/ose P331S, sipas numërimit EU; ose
 - (g) rajoni Fc përfshin një rajon njerëzor IgG4 Fc që përfshin një ose më shumë mutacione të zgjedhura nga grupi i përbërë prej S228P, E233P, F234V, L235A, L235E, del G236, dhe N297A, sipas numërimit EU.
12. Antitropi i pretendimit 1, ku domeni VH përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 263, dhe domeni VL përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 252; ku antitropi më tej përfshin një rajon konstant të vargut të lehtë që përfshin sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 325, 326, ose 426; dhe ku antitropi më tej përfshin një sekuencë amino acide të zgjedhur nga grupi i përbërë prej SEQ ID Nos:320-324.
13. Antitropi i çdo njërit prej pretendimeve 1-12, ku;
 - (a) antitropi është konjuguar te një agjent ose etiketim citotoksik; ose
 - (b) antitropi është një antitrop bispecifik.
14. Një ose më shumë polinukleotide që kodojnë antitropin e çdo njërit prej pretendimeve 1-13.
15. Një ose më shumë vektorë që përfshijnë polinukleotidet e pretendimit14.
16. Një ose më shumë qeliza bartëse që përfshijnë polinukleotidet e pretendimit14 ose vektorët e pretendimit 15.
17. Një metodë e prodhimit të një antitropi, metoda që përfshin kultivimin e qelizave bartëse të pretendimit 16 e tillë që antitropi është prodhuar; ku opsionalisht metoda më tej përfshin rikuperimin e antitropitnga qeliza bartëse.
18. Një kompozim farmaceutik që përfshin antitropin e çdo njërit prej pretendimeve 1-13 dhe një mbartës farmaceutikisht të pranueshëm.
19. Antitropi i çdo njërit prej pretendimeve 1-13 për përdorim në (a) një metodë të trajtimit ose shtyrjes së përparimit të kancerit në një individ ose (b) një metodë të trajtimit ose shtyrjes së përparimit të

një sëmundje autoimune ose një sëmundje inflamatore në një individ, metoda që përfshin administrimin te individi të një sasive efektive të antitropit.

20. Antitropi për përdorimi pretendimit 19(a), ku metoda më tej përfshin administrimin te individi:
- (a) një sasi efektive të një antitropi të dytë që lidh një antigen të shprehur nga kanceri, ku opsionalisht antigjeni i shprehur nga kanceri është zgjedhur nga grupi i përbërë prej CD19, CD20, CD22, CD30, CD33, CD38, CD52, CD56, CD70, CD74, CD79b, CD123, CD138, CS1/SLAMF7, Trop-2, 5T4, EphA4, BCMA, Mucina 1, Mucina 16, PTK7, STEAP1, Receptori Endotelin B, mesotelina, EGFRvIII, ENPP3, SLC44A4, GNMB, nektin 4, NaPi2b, LIV-1A, Guanilil cicklaza C, DLL3, EGFR, HER2, VEGF, VEGFR, integrin $\alpha V\beta 3$, integrin $\alpha 5\beta 1$, MET, IGF1R, TRAILR1, TRAILR2, RANKL, FAP, Tenascin, Le^y, EpCAM, CEA, gpA33, PSMA, TAG72, një mucinë, CAIX, EPHA3, receptori folat α , GD2, GD3, dhe një kompleks MHC/peptid që përfshin një peptid nga NY-ESO-1/LAGE, SSX-2, një proteinë e familjes MAGE, MAGE-A3, gp100/pmel17, Melan-A/MART-1, gp75/TRP1, tirozinaza, TRP2, CEA, PSA, TAG-72, receptori i pamaturuar i lamininës, MOK/RAGE-1, WT-1, SAP-1, BING-
- 4, EpCAM, MUC1, PRAME, survivin, BRCA1, BRCA2, CDK4, CML66, MART-2, p53, Ras, β -katenin, TGF- β RII, HPV E6, ose HPV E7; ose
- (b) një sasi efektive të një agjenti imunoterapeutik, ku opsionalisht agjenti imunoterapeutik përfshin një antitrop të dytë, dhe ku opsionalisht antitropi i dytë lidhet te një antigen i zgjedhur nga grupi i përbërë prej PD-1, PD-L1, OX40, CTLA-4, CD137/4-1BB, TNFR2, B7-H3, FZD7, CD27, CCR4, CSF1R, CSF, TIM-3, LAG-3, VISTA, ICOS, CCR2,IDO, A2R, CD39, CD73, TIGIT, CD80, CD47, arginaza, TDO, dhe PVRIG.

TRANSFERIMI I PRONËSISË

(11) 7396

(21) AL/P/ 2018/358

(54) RREGULLATORË PËRZGJEDHES TË RECEPTORIT TË SFINGOSINË I FOSFATIT DHE
METODA TË SINTEZËS KIRALE

(97) EP2498610 / 14/03/2018

(73) Receptos LLC

430 East 29th Street,14th Floor,New York,NY 10016, US

(74) Vjollca Kryeziu

Rruga Idriz Dollaku, Pall.5, Shk.2, Ap.39, Tiranë, KUTIA POSTARE 8198

**SKADIM I PATENTËS PËR MOSPAGESËN E
RIPËRTËRITJES**

(11) **7710**

(97) EP2820013 / 11/07/2018

(96) 13754329.4 / 28/02/2013

(21) AL/P/ 2018/621

(22) 20/09/2018

(54) MODULATORËT E RECEPTORËVE X (LXR) TË MËLÇISË PËR TRAJTIMIN E SËMUNDJEVE DERMALË, ÇRREGULLIMET DHE KUSHTET

(73) Ralexar Therapeutics, Inc.

101 Lindenwood Drive, Suite 400, Malvern, PA 19355, US

(74) Krenar LOLOCI

Rr. "Dëshmorët e 4 Shkurtit", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë

CERTIFIKATA TË MBROJTJES SHITESË

(11) 9960

(97) EP2488157 / 30/12/2020

(96) 10768760.0 / 15/10/2010

(21) AL/P/ 2021/144

(22) 25/02/2021

(54) **FORMULIME TË PËRMIRËSUARA**

(30) 0918150 16/10/2009 GB

(73) Jagotec AG

Wildensteinerstrasse 1, 4132 Muttenz , CH

(72) MUELLER-WALZ, Rudi (Hans-Vetter-Strasse 108, 79650 Schopfheim) ;FUEG, Lise-Marie

(Neumattstrasse 58, 4144 Arlesheim)

(18) 15/10/2030

(74)

(92)

9613/ 09/03/2020

9614/ 09/03/2020

(95)

- **FLUTIFORM – Pezulli, inhalacion nën presion, (125mcg + 5mcg)**

Përbërësi(t) aktiv(ë):

Flutikason propionat 125mcg

Formoterol fumarat dihidrat 5mcg

APLIKIM PËR CERTIFIKATË TË MBROJTJES SHITESË

(11) 5014

(97) EP2474557 / 20/08/2014

(96) 12153150.3 / 15/07/2008

(21) AL/P/ 2014/331

(22) 17/10/2014

(54) **Antitropa Anti-CD79b, të konjuguara immune dhe metodat e përdorimit**

(30) USP25137 31/01/2008 US; USP32790 29/02/2008 US; USP54709 20/05/2008 US and USP950052 16/07/2007 US

(73) Genentech, Inc.

1 DNA Way South San Francisco, CA 94080 / US , US

(72) Chen, Yvonne (222 8th Avenue 320 San Mateo, CA 94401 / US); Dennis, Mark (120 Plymouth Avenue San Carlos, CA 94070 / US); Dornan, David (1058 Shoreline Drive San Mateo, CA 94404 / US); Elkins, Kristi (524 Maple Avenue South San Francisco, CA 94080-2994 / US); Junutula, Jagath Reddy (34391 Tupelo Street Fremont, CA 94555 / US); Polson, Andrew (281 Berkeley Way San Francisco, CA 94115 / US); Zheng, Bing (156 Montelena Court Mountain View, CA 94040 / US)

(18) 15/07/2028

(74) Raimonda KARAPICI

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

(92)

10216/ 28/02/2022

10217/28/02/2022

(95)

POLIVY- Pluhur per koncentrat per tretesire per infuzion , 140 mg

Përbërësi(t) aktiv(ë):

Polatuzumab vedotin 140mg

KORRIGJIME(grant)

(11) **10960**

(97) EP3393967 / 09/03/2022

(96) 16836094.9 / 22/12/2016

(22) 22/04/2022

(21) AL/P/ 2022/214

(54) **KOMPOZIMI POLIMER ANTIMIKROBIK**

16/06/2022

(30) UB20159175 23/12/2015 IT

(71) Materie Plastiche Pisane S.r.L.

Via della Vecchia Stazione 1, 56031 Bientina (Pisa), IT

(72) CORSI, Leopoldo (Via delle Colline per Legoli 1, 56038 Ponsacco (Pisa)); LOMBARDI, Luca (Via Marini 15D, 51100 Pistoia) ;RUZZANTE, Marco (Via Don Milani 26, 51013 Chiesina Uzzanese

(Pistoia))

(74) KRENAR LOLOÇI

Rr. "Ibrahim Rugova", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë, Shqipëri

(57)

(11) **10979**

(97) EP3679025 / 04/05/2022

(96) 18769603.4 / 31/08/2018

(22) 19/05/2022

(21) AL/P/ 2022/239

(54) **IMIDAZOKUINOLINA TË ZËVENDËSUARA SI AGONISTË TË TLR7**

13/07/2022

(30) PCT/EP2017/072353 06/09/2017 WO

(71) BioNTech SE

An der Goldgrube 12, 55131 Mainz, DE

(72) HENRY, Christophe (Malerwinkel 1, 81479 Munich)

(74) KRENAR LOLOÇI

Rr. "Ibrahim Rugova", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë, Shqipëri

(57)

(11) **11143**

(97) EP3535275 / 13/07/2022

(96) 17866600.4 / 03/11/2017

(22) 09/08/2022

(21) AL/P/ 2022/395

(54) **KOMBINIME FARMACEUTIKE QË PËRFSHIJNË NJË FRENUES TË HISTON DEACETILAZËS DHE NJË FRENUES BCL-2 DHE METODAT E PËRDORIMIT TË TYRE**

07/11/2022

(30) 201662417670 P 04/11/2016 US

(71) Acetylon Pharmaceuticals, Inc.

70 Fargo Street, Suite 205, Boston, MA 02210-2138, US

(72) MOORE, Nathan (50 Park Row West, Apt. 731, Providence, Rhode Island 02903) ;MIN, Chengyin

(11 Oak Street, Unit 26, Wellesley, Massachusetts 02482)

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)
(57)

(11) **11167**

(97) EP3450436 / 27/07/2022

(96) 17789656.0 / 27/04/2017

(22) 19/08/2022

(21) AL/P/ 2022/411

(54) **PËRBËRJE HETEROCIKLIKE TË KONDENSUARA**

02/12/2022

(30) 2016091717 28/04/2016 JP

(71) Takeda Pharmaceutical Company Limited

1-1, Doshomachi 4-chome Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka 541-0045, JP

(72) KAWAKITA Youichi (10-14 Minamimagome 6-chome,Ota-ku, Tokyo 143-0025); KOJIMA Takuto (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED,26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012); NII Noriyuki (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012); ITO Yoshiteru (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012); SAKAUCHI Nobuki (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012); BANNO Hiroshi (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012); LIU Xin (c/o Takeda (China) Holdings Co. Ltd.29F Wheelock Square No.1717 West Nanjing Rd., Shanghai 200040); ONO Koji (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012); IMAMURA Keisuke (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012) ;IMAMURA Shinichi (c/o TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED 26-1 Muraoka-Higashi 2-chome, Fujisawa-shi,Kanagawa 251-0012)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

(11) **11176**

(97) EP3612553 / 08/06/2022

(96) 18773868.7 / 19/04/2018

(22) 25/08/2022

(21) AL/P/ 2022/424

(54) **NJË METODË E PËRMIRËSUAR PËR PRODHIMIN E NIVELIT TË LARTË TË CRM**

09/12/2022

(30) 201741014335 22/04/2017 IN

(71) Biological E Limited

18/1 & 3 Azamabad, Telangana, Hyderabad 500020, IN

(72) DATLA, Mahima (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020); MASILAMANI, Balamurali (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020); SRIRAMAN, Rajan (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020); DIXIT, Mandar Shirish (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020); CHAKKA, Deviprasanna (Biological E Limited,18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020); SUREDDI,

Satyam Naidu (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020); MATUR, Ramesh Venkat (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020) ;MANTENA, Narender Dev (Biological E Limited, 18/1&3 Azamabad, Hyderabad Telangana 500020)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

(11) **11179**

(97) EP3375001 / 10/08/2022

(96) 16794579.9 / 08/11/2016

(22) 30/08/2022

(21) AL/P/ 2022/431

(54) **METODË PËR PRODHIMIN E NJË KABLLI TRANSMETIMI ENERGJIE ELEKTRIKE**
13/12/2022

(30) 15193788 10/11/2015 EP

(71) NV Bekaert SA

Bekaertstraat 2, 8550 Zwevegem, BE

(72) GOGOLA, Peter (Jiraskova 23/9, 91701 Trnava) ;JANSSENS, Peter (Durmstraat 76, 9930 Zomergem)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

KORRIGJIME(ndryshim pronësie)

(11) 7792

(21) AL/P/ 2018/722

(54) REGJIMI I TRAJTIMIT PËR PËRBËRJEN E TIACUMICINËS

(97) EP3139932 / 01/08/2018

(73) Tillotts Pharma AG

Baslerstrasse 15, CH-4310 Rheinfelden, CH

(74) Krenar LOLOÇI

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