



REPUBLIKA E SHQIPËRISË

MINISTRIA E FINANCAVE DHE EKONOMISË
DREJTORIA E PËRGJITHSHME E PRONËSISË INDUSTRIALE



BULETINI I PRONËSISË INDUSTRIALE (Patenta)

Nr. 17/2023

Tiranë më, 05 Qershor 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 pronesisë	49
Change of Ownership	
Ndryshimi i adresës së pronarit/aplikantit.....	51
Change of address	
Ndryshime në pretendime.....	53
Change of claims	
Patenta të skaduara për mospagesën e ripërtëritjes.....	55
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
- (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 Gjelbër	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) **11394**

(97) EP3992360 / 30/11/2022

(96) 20205198.3 / 02/11/2020

(22) 04/01/2023

(21) AL/P/ 2023/3

(54) NJË MËNYRË PËR FORCIMIN ME SKAJE TË PRODUKTEVE TË CELULOZËS NË NJË SISTEM KALLËP FORMUES DHE NJË KALLËP FORMUES PËR FORMIMIN E SKAJEVE TË PRODUKTEVE TË CELULOZËS

25/05/2023

(30)

(71) PulPac AB

Amalia Jönssons gata 16, 421 31 Västra Frölunda, SE

(72) LJUNGBERG, Martin (, 416 55 Göteborg) ;BERGFJORD, Mathias (, 416 48 Göteborg)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një mënyrë për formimin me skaje të produkteve të celulozës (1) në një sistem kallëp formues (S), ku sistemi i kallëpit formues (S) është përshtatur për formimin e produkteve të celulozës (1) nga një strukturë boshe celuloze e formuar nga ajri (2), ku sistemi i kallëpit formues (S) përfshin një pjesë të parë të kallëpit (3) dhe një pjesë të dytë të kallëpit (4) të rregulluar për të bashkëpunuar me njëri-tjetrin, ku pjesa e parë e kallëpit (3) përfshin një pajisje formuese të skajit (5) me një elementi i zgjatur (5a) i konfiguruar për ngjeshjen dhe ndarjen e fibrave (2a) të strukturës boshe të celulozës (2), ku pajisja e formimit të skajit (5) është rregulluar në mënyrë të lëvizshme në lidhje me një strukturë bazë (3a) të pjesës së parë të kallëpit (3), ku pajisja e formimit të skajit (5) është përshtatur për ndërveprim me një element nën presion (6) të rregulluar në strukturën bazë (3a), ku metoda përfshin hapat e:

sigurimit të strukturës boshe të celulozës së formuar nga ajri (2) dhe rregullimi i strukturës boshe të celulozës (2) midis pjesës së parë të kallëpit (3) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4);

formimit të një strukture skajore të ngjeshur (1a) të produkteve të celulozës (1) duke ndarë fibrat (2a) të strukturës boshe të celulozës (2) me elementin e zgjatur (5a), duke aplikuar një temperaturë formuese të skajit (T_{EF}) mbi boshllëkun e celulozës struktura (2) dhe kompaktimi i strukturës boshe të celulozës (2) duke aplikuar një presion formues të skajit (P_{EF}) me anë të elementit të presionit (6) mbi strukturën boshe të celulozës (2) midis elementit të zgjatur (5a) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4).

2. Mënyra e formimit të skajeve sipas pretendimit 1,

ku sistemi i kallëpit formues (S) përfshin një njësi ngrohjeje (8), ku mënyra përfshin më tej hapat e:

aplikimit të një niveli të temperaturës formuese të skajit (T_{EFL}) në intervalin 50-300 °C, mundësisht në intervalin 100 -300 °C, në strukturën boshe të celulozës (2) me njësinë e ngrohjes (8) dhe

aplikimin në një nivel presioni formues skajor (P_{EFL}) prej të paktën 10 MPa, mundësisht në intervalin 10-4000 MPa, ose më mirë në intervalin 100-4000 MPa, në strukturën e zbrazët të celulozës (2) me elementin e presionit (6).

3. Mënyra e formimit të skajit sipas pretendimit 1 ose 2,

ku mënyra përfshin më tej hapat e: aplikimit të temperaturës së formimit të skajit (T_{EF}) në strukturën boshe të celulozës (2) me elementin e dalë (5a) dhe/ose pjesën e dytë të kallëpit (4).

4. Mënyra e formimit të skajit sipas çdo pretendimi të mëparshëm,

ku sistemi i kallëpit formues (S) përfshin një element ndalues (7) të rregulluar në pjesën e parë të kallëpit (3) dhe/ose pjesën e dytë të kallëpit (4), ku metoda përfshin më tej hapin: parandalimin e kontaktit ndërmjet elementit të dalë (5a) dhe pjesa e dytë e kallëpit (4) me elementin ndalues (7) gjatë formimit të strukturës së skajit të ngjeshur (1a).

5. Mënyra e formimit të skajit sipas çdo pretendimi të mëparshëm, ku mënyra më tej përfshin hapat e: vendosjes së presionit të formimit të skajit (P_{EF}) në strukturën boshe të celulozës (2) me lëvizjen e pajisjes formuese të skajit (5) në lidhje me strukturën bazë (3a) përmes ndërveprimit nga elementi i presionit (6).
6. Mënyra e formimit të skajit sipas çdo pretendimi të mëparshëm, ku elementi i presionit (6) përfshin një ose më shumë susta (6a) të rregulluara midis strukturës bazë (3a) dhe pajisjes formuese të skajit (5), ku një ose më shumë susta (6a) vendosin presionin e formimit të skajit (P_{EF}) në strukturën boshe të celulozës (2) midis elementit të spikatur (5a) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4).
7. Mënyra e formimit të skajit sipas çdonjë prej pretendimeve 1 deri 5, ku elementi i presionit (6) përfshin një njësi presioni hidraulik (6b), ku njësia e presionit hidraulik (6b) përfshin një dhomë presioni (6c) të rregulluar midis strukturës bazë (3a) dhe pajisjes së formimit të skajit (5), ku njësia e presionit hidraulik (6b) po vendos presionin e formimit të skajit (P_{EF}) në strukturën boshe të celulozës (2) midis elementit të dalë (5a) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4).
8. Mënyra e formimit të skajit sipas çdonjë prej pretendimeve 1 deri 4, ku elementi i presionit (6) përfshin një ose më shumë mekanizma mbajtëse (12) të rregulluar në strukturën bazë (3a), ku një ose më shumë mekanizma mbajtëse (12) janë konfiguruar për të bashkëvepruar me pajisjen e formimit të skajit (5) për vendosjen presioni i formimit të skajit (P_{EF}) mbi strukturën boshe të celulozës (2) midis elementit të spikatur (5a) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4), ku mënyra përfshin më tej hapat: ushtrimi i një force të aplikuar (F_A) mbi pajisja skaj formuese (5) nga pjesa e dytë e kallëpit (4); dhe lëshimi i një ose më shumë mekanizmave të frenimit (12) kur forca e aplikuar (F_A) është e barabartë ose më e madhe se një forcë çliruese e paracaktuar (F_{RE}) për të lejuar lëvizjen e pajisjes së formimit të skajit (5) në lidhje me strukturën bazë (3a).
9. Një sistem kallëp formimi (S) për formimin e skajeve të produkteve të celulozës (1), ku sistemi i kallëpit formues (S) është përshtatur për formimin e produkteve të celulozës (1) nga një strukturë boshe celuloze e formuar nga ajri (2), ku formimi sistemi i kallëpit (S) përfshin një pjesë të parë të kallëpit (3) dhe një pjesë të dytë të kallëpit (4) të rregulluar për të bashkëpunuar me njëri-tjetrin, karakterizuar në atë që pjesa e parë e kallëpit (3) përfshin një pajisje formuese të skajit (5) me një element të zgjatur (5a) të konfiguruar për ngjeshjen dhe ndarjen e fibrave (2a) të strukturës boshe të celulozës (2), ku pajisja formuese e skajit (5) është rregulluar në mënyrë të lëvizshme në lidhje me një strukturë bazë (3a) të pjesës së parë të kallëpit (3), ku pajisja e formimit të skajit (5) është përshtatur për të bashkëpunuar me një element nën presion (6) të rregulluar në strukturën bazë (3a), ku sistemi i kallëpit formues (S) është konfiguruar për të formuar një strukturë skajore të ngjeshur (1a) të produkteve të celulozës (1) duke ndarë fibrat (2a) të strukturës boshe të celulozës (2) me elementin e dalë (5a), duke aplikuar një temperaturë e formimit të skajit (T_{EF}) në strukturën boshe të celulozës (2) dhe ngjeshja e strukturës së zbrazët të celulozës (2) duke aplikuar një presion formues të skajit (P_{EF}) me anë të elementit të presionit (6) në strukturën boshe të celulozës (2) ndërmjet elementit të dalë (5a) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4).
10. Sistemi i kallëpit të formimit (S) sipas pretendimit 9, karakterizuar në atë që sistemi i kallëpit formues (S) përfshin më tej një njësi ngrohjeje (8), ku njësia e ngrohjes (8) është konfiguruar për aplikimin e një niveli të temperaturës formuese të skajit (T_{EFL}) në intervalin 50-300 °C, mundësisht në intervalin prej 100-300 °C, mbi strukturën boshe të celulozës (2), dhe ku elementi i presionit (6) është konfiguruar për aplikimin e një niveli presioni formues i skajit (P_{EFL}) prej të paktën 10 MPa, mundësisht në intervalin 10- 4000 MPa, ose më mirë në rangun prej 100-4000 MPa, në strukturën boshe të celulozës (2).
11. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas pretendimit 10,

karakterizuar në atë që njësia e ngrohjes (8) është konfiguruar për aplikimin e temperaturës së formimit të skajit (T_{EF}) në strukturën boshe të celulozës (2) nëpërmjet elementit të zgjatur (5a) dhe/ose pjesës së dytë të kallëpit (4).

12. Sisitemi i kallëpit formues (S) sipas çdonjë prej pretendimeve 9 deri 11, karakterizuar në atë që sistemi i kallëpit formues (S) përbëhet nga një element ndalues (7) i rregulluar në pjesën e parë të kallëpit (3) dhe/ose pjesën e dytë të kallëpit (4), ku elementi ndalues (7) është konfiguruar për të parandaluar kontaktin midis elementit të dalë (5a) dhe pjesa e dytë e kallëpit (4) gjatë formimit të strukturës së skajit të ngjeshur (1a).

13. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas çdonjë prej pretendimeve 9 deri 12, karakterizuar në atë që elementi i dalës (5a) përfshin një seksion skajor (5b) përballë pjesës së dytë të kallëpit (4), ku seksioni i skajit (5b) së bashku me pjesën e dytë të kallëpit (4) janë konfiguruar për të formuar një zonë me presion të lartë (Z_{HP}) në struktura e zbrazët e celulozës (2) midis elementit të dalë (5a) dhe pjesës së dytë të kallëpit (4) gjatë formimit të strukturës së skajit të ngjeshur (1a).

14. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas pretendimit 13, karakterizuar në atë që pjesa e dytë e kallëpit (4) përfshin një sipërfaqe me presion të lartë (4a) përballë seksionit të skajit (5b), ku sipërfaqja me presion të lartë (4a) së bashku me elementin e dalë (5a) janë konfiguruar për të formuar zonën e presionit të lartë (Z_{HP}) gjatë formimit të strukturës së skajit të ngjeshur (1a).

15. Sisitemi i kallëpuit formues (S) sipas çdonjërit prej pretendimeve 9 deri 14, karakterizuar në atë që sistemi i kallëpit formues (S) është konfiguruar për vendosjen e presionit të formimit të skajit (P_{EF}) me lëvizjen e pajisjes formuese të skajit (5) në lidhje me strukturën e bazës (3a) përmes ndërveprimit nga elementi i presionit (6).

16. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas çdonjërit prej pretendimeve 9 deri 15, karakterizuar në atë që elementi i presionit (6) përbëhet nga një ose më shumë susta (6a) të vendosura midis strukturës bazë (3a) dhe pajisjes së formimit të skajit (5).

17. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas çdonjërit prej pretendimeve 9 deri 15, karakterizuar në atë që elementi i presionit (6) përfshin një njësi presioni hidraulik (6b), ku njësia e presionit hidraulik (6b) përfshin një dhomë presioni (6c) të rregulluar midis strukturës bazë (3a) dhe pajisjes së formimit të skajit (5).

18. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas çdonjë prej pretendimeve 9 deri 14, karakterizuar në atë që elementi i presionit (6) përfshin një ose më shumë mekanizma mbajtëse (12) të rregulluar në strukturën bazë (3a), ku një ose më shumë mekanizma mbajtëse (12) janë konfiguruar për të bashkëvepruar me pajisjen e formimit të skajit (5).

19. Sistemi i kallëpit formues (S) sipas çdonjë prej pretendimeve 9 deri 18, karakterizuar në atë që struktura bazë (3a) përfshin një seksion të brendshëm të kallëpit formues (3b), ku pajisja e formimit të skajit (5) shtrihet rreth seksionit të brendshëm të kallëpit formues (3b).

(11) **11395**

(97) EP3328288 / 19/10/2022

(96) 16766605.6 / 28/07/2016

(22) 04/01/2023

(21) AL/P/ 2023/4

(54) **PUSHKË AUTOMATIKE BIPSIJE**

25/05/2023

(30) UB20152694 31/07/2015 IT

(71) Musicco, Pietro and Musicco, Cecilia

Via B. Marini 16, 25123 Brescia, IT ;Via B. Marini 16, 25123 Brescia, IT

(72) RAMORINO, Giorgio (c/o ITL S.r.l.Via Branze 45, 25123 Brescia)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një pushkë automatike biopsie (1), që përmban:

- një trup formë-kutie (2),

- një gjilpërë (4) që zgjatet në formë krahu nga trupi formë-kutie (2) në një drejtim gjatësor (X-X), ku gjilpëra (4) nga ana e saj përmban një shufër (9) të pajisur me një zgavër mbledhëse (10) për të mbledhur mostër indi, dhe një tub (8), ku shufra (9) strehoet me rrëshqitje në tub (8) kështu që zgavra mbledhëse (10) mund të dalë jashtë tubit (8) dhe të shkojë prap mbrapsht në të me një efekt prerës,

- një element të parë shtytës (13) i shtrënguar pas tubit (8) dhe i lëvizshëm në trupin formë-kutie (2) në drejtim gjatësor ndërmjet një pozicioni të përparëm të elementit të parë shtytës (13), në të cilin tubi (8) është plotësisht i zgjatur nga trupi formë-kutie (2), dhe një pozicioni të pasëm të elementit të parë shtytës (13), në të cilin tubi (8) është pjesërisht i futur në trupin formë-kutie (2),

- një element i dytë shtytës (24) i shtrënguar tek shufra (9) dhe i lëvizshëm në trupin formë-kutie (2) në drejtimin gjatësor ndërmjet një pozicioni të përparshëm të elementit të dytë shtytës (24), tek i cili shufra (9) është plotësisht e zgjatur nga trupi formë-kutie (2), dhe një pozicioni të pasëm të elementit të dytë shtytës (24), në të cilin shufra (9) është pjesërisht e futur në trupin formë-kutie (2),

- mjete elastik rezistues (21, 33) për t'i rezistuar elementit të parë shtytës (13) dhe elementit të dytë shtytës (24), dhe

- mjete orientues (3) për të orientuar elementin e parë shtytës (13) dhe elementin e dytë shtytës (24), të operueshme nga përdoruesi, ku elementi i parë shtytës (13) dhe elementi i dytë shtytës (24) drejtohen nga drejtuesit respektivë të brendshëm (22, 32) që janë brenda trupit formë-kutie (2),

ku drejtuesi i brendshëm (22) i elementit të parë shtytës (13) dhe drejtuesi i brendshëm (32) i elementit të dytë shtytës (24) janë të zhvendosur në drejtimin gjatësor,

që karakterizohet në atë që elementi i parë shtytës (13) dhe elementi i dytë shtytës (24) janë të lëvizshëm në drejtuesit e tyre respektivë të brendshëm (22, 32) paralel me njëri tjetrin në drejtimin gjatësor.

2. Pushkë automatike (1) sipas pretendimit 1, ku drejtuesi i brendshëm (22) i elementit të parë shtytës (13) dhe drejtuesi i brendshëm (32) i elementit të dytë shtytës (24) preferimisht kanë të njëjtën zgjatje gjatësore, konkretisht ata lejojnë elementët respektivë shtytës (13, 24) të bëjnë rrugë të njëjta, dhe janë të zhvendosur në drejtimin gjatësor të një gjatësie që i korrespondon ekspozimit maksimal të mundshëm të shufrës (9) në lidhje me tubin (8).

3. Pushkë automatike (1) sipas pretendimit 1 ose pretendimit 2, ku secili drejtues i brendshëm (22, 32) zgjatet në drejtimin gjatësor dhe ndalesa që i korrespondon pozicionit të pasëm të anëtarit respektiv shtytës (13, 24) është një devijim (22', 32') i të njëjtit drejtues, për shembull një kënd 90°.

4. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 1-3, ku elementi i parë shtytës (13) përmban:

- një element të parë lidhës (14) i shtrënguar pas tubit (8), dhe

- një rrëshqitës të parë rrëshqitës (15) të kapur në elementin e parë lidhës (14) në mënyrë të tillë që të rrorullohet në lidhje me këtë të fundit në një aks (Y-Y) në kënd të drejtë me drejtimin gjatësor (X-X) dhe të pajisur me porcione angazhuese (16) për të angazhuar drejtuesin e parë të brendshëm (22), në një mënyrë të tillë që rrëshqitësi i parë (15) të sillet si një ndjekës në drejtuesin e parë të brendshëm (22).

5. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 1-4, ku elementi i dytë shtytës (24) përmban:

- një element të dytë lidhës (25) të shtrënguar pas shufrës (9), dhe
- një rrëshqitës të dytë (26) të kapur tek elementi i dytë lidhës (25) në mënyrë të tillë që të rrotullohet në lidhje me një aks (Y-Y) në kënd të drejtë me drejtimin gjatësor (X-X) dhe i pajisur me porcione angazhuese (27) për të angazhuar drejtuesin e dytë të brendshëm (32), në mënyrë të tillë që rrëshqitësi i dytë (26) të sillet si ndjekës në drejtuesin e dytë të brendshëm (32).

6. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 1-5, ku pajisjet elastike rezistuese (21, 33) për t'i rezistuar elementit të parë shtytës (13) dhe elementit të dytë shtytës (24) janë susta, dhe ku sustat (21, 33) zgjaten kur elementi respektiv shtytës (13, 24) është në pozicionin e përparshëm dhe, *vice versa*, ato janë të ngjeshura kur anëtari respektiv shtytës (13, 24) është në pozicionin e pasëm.

7. Pushkë automatike (1) sipas pretendimit 6, ku sustat (21, 33) strehoen në vendet e dhura (23, 34) që parandalojnë deformimin në drejtimin transversal ndaj drejtimit gjatësor.

8. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 1-7, që përmban:

- një mbështjellëse të parë mbartëse (11) që nga ana e saj pajiset me një kasues të parë (18), dhe ku elementi i parë shtytës (13) dhe mjetet respektivë rezistues elastik (21) janë pjesë e mbështjellëses së parë mbartëse (11) dhe drejtuesi i parë i brendshëm (22) sigurohet në murret e brendshëm të kasuesit të parë (18);
- një mbështjellëse e dytë mbartëse (12) që nga ana e saj pajiset me një kasues të dytë (29), dhe ku elementi i dytë shtytës (24) dhe mjetet respektivë rezistues elastik (33) janë pjesë e mbështjellëses së dytë mbartëse (12) dhe drejtuesi i dytë i brendshëm (32) sigurohet në muret e brendshme të kasuesit të dytë (29).

9. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 1-8, ku mjetet udhëzuese (3) konsistojnë në një mbërthyes mbushës (3) të montuar në trupin formë-kutie (2) dhe që rrëshqet ndërmjet një pozicioni të përparshëm dhe një pozicioni të pasëm, ku mbërthyesi mbushës (3) përmban të paktën një dhëmb të parë (3') dhe një dhëmb të dytë (3'') të dy të ngarkuar për të angazhuar respektivisht elementin e parë shtytës (13) dhe elementin e dytë shtytës (24).

10. Pushkë automatike (1) sipas pretendimit 9, ku mbërthyesi mbushës (3) është një mbërthyes i vetëm i caktuar të mbushë të dy elementin e parë shtytës (13) dhe elementin e dytë shtytës (24) duke kryer dy rrugë korresponduese.

11. Pushkë automatike (1) sipas pretendimit 9 ose pretendimit 10, ku mbërthyesi mbushës (3) është tërë paktën pjesërisht fleksibël për përkulje, dhe/ose dhëmbi i dytë (3'') lëkundët, në mënyrë që të lejojë dhëmbin e dytë (3'') t'i hyji sipër elementit të dytë shtytës (24) kur elementi i parë shtytës (13) shkon në pozicionin e pasëm dhe, në të kundërtën, të lejojë angazhimin e elementit të dytë shtytës (24) kur ky i fundit shkon në pozicionin e pasëm, duke lejuar në këtë mënyrë mjetet elastik të ngarkohen në ky kohë.

12. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 9-11, ku mbërthyesi mbushës (3) ngarkohet gjithashtu të shbllokojë elementin e dytë shtytës (24) kur ky është në pozicionin respektiv të pasëm, duke bërë në këtë mënyrë goditjen.

13. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 3-12, ku elementi i dytë shtytës (24) ka një sipërfaqe të pjerrët (26') që vepron si një levë çangazhuese për të çangazhuar elementin e parë shtytës (13) nga ndalesa respektive (22') kur elementi i dytë shtytës (24) çlirohet nga pozicioni i pasëm

për në pozicionin e përparshëm, në mënyrë që elementi i parë shtytës (13) të lëvizë gjithashtu menjëherë përpara.

14. Pushkë automatike (1) sipas secilit prej pretendimeve të mëparshme 3-13, më tej përmban një buton goditës (36) të pozicionuar në trupin formë-kutie (2) në pjesën anësore ose mbrapa drejt përdoruesit, ku butoni goditës (36) përshtatet të shbllokojë elementin e dytë shtytës (24) nga ndalesa respektive (32') në drejtimin e dytë (32) me qëllim që të lejojë mjetet elastik (33) të lëvizin elementin e dytë shtytës (24) në pozicionin përparshëm.

(11) **11397**

(97) EP3328888 / 07/12/2022

(96) 16748023.5 / 29/07/2016

(22) 04/01/2023

(21) AL/P/ 2023/5

(54) **ANTITRUPA ANTI-PSMA, MOLEKULA ANTIGEN-LIDHËSE BISPECIFIKE QË LIDHEN ME PSMA DHE CD3, DHE PËRDORIMET E TYRE**

25/05/2023

(30) 201562199823 P 31/07/2015 US; 201562222590 P 23/09/2015 US and 201662351823 P 17/06/2016 US

(71) Regeneron Pharmaceuticals, Inc.

777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591-6707, US

(72) THURSTON, Gavin (777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591-6707); KIRSHNER, Jessica R. (777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591-6707); SMITH, Eric (c/o Regeneron Pharmaceuticals, Inc.777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591); HABER, Lauric (c/o Regeneron Pharmaceuticals, Inc.777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591); CRAWFORD, Alison (777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591-6707); DUDGEON, Drew (c/o Regeneron Pharmaceuticals, Inc.777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591); RAFIQUE, Ashique (c/o Regeneron Pharmaceuticals, Inc.777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591)

(74) Vjollca Kryeziu

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

(57)

1.Një molekulë antigen-lidhëse bispecifike që përbëhet nga një domein i parë antigen-lidhës që lidhet në mënyrë specifike me CD3 humane, dhe një domein i dytë antigen-lidhës që lidhet në mënyrë specifike me PSMA humane,

ku domeini i parë antigen-lidhës që lidhet në mënyrë specifike me CD3 humane përfshin një zonë variable të zinxhirit të rëndë (HCVR) që përmban sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 1514, ose SEQ ID NO: 1618, dhe një zonë variable të zinxhirit të lehtë (LCVR) që përmban sekuencën amino-acide të SEQ ID NO: 1386, dhe ku domeini i dytë antigen-lidhës që lidhet në mënyrë specifike me PSMA humane përfshin një zonë variable të zinxhirit të rëndë (HCVR) që përmban sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 66, dhe një zonë variable të zinxhirit të lehtë (LCVR) që përmban sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 1386.

2. Molekula antigen-lidhëse bispecifike e pretendimit 1, ku domeini i parë antigen-lidhës që lidhet në mënyrë specifike me CD3 humane përfshin një HCVR që përmban sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 1514.

3. Molekula antigen-lidhëse bispecifike e pretendimit 1, ku domeini i parë antigen-lidhës që lidhet në mënyrë specifike me CD3 humane përfshin një HCVR që përmban sekuencën amino acide të SEQ ID NO: 1618.

4. Molekula antigen-lidhëse bispecifike e çdonjerit prej pretendimeve 1 deri 3, ku:

- (i) domeini i dytë antigen-lidhës lidhet me qelizat humane që shprehin PSMA humane dhe me qelizat e majmunit cinomolg që shprehin PSMA cinomolge;
- (ii) molekula antigen-lidhëse pengon rritjen e tumorit tek minjtë e imunokompromentuar që mbartin ksenograftet e kancerit të prostatës;
- (iii) molekula antigen-lidhëse pengon rritjen e tumorit tek minjtë imunokompetent që mbartin ksenograftet e kancerit të prostatës;
- (iv) molekula antigen-lidhëse ndalon rritjen e tumorit të vërtetuar tek minjtë e imunokompromentuar që mbartin ksenograftet e kancerit të prostatës humane; ose
- (v) molekula antigen-lidhëse ul/pakëson rritjen e tumorit të vërtetuar tek minjtë imunokompetent që mbartin ksenograftet e kancerit të prostatës humane.

5. Molekula antigen-lidhëse bispecifike e çdonjerit prej pretendimeve 1 deri 4, ku :

- (i) molekula antigen-lidhëse nxit /shkakton vrasjen e qelizave të tumorit të shkaktuara nga qelizat T të cilat kanë një vlerë të EC_{50} prej më pak se rreth 1.3 nM, e matur në një analizë laboratorike për analizimin e vrasjes së qelizës së tumorit të shkaktuar nga qeliza T in vitro; dhe/ose
- (ii) domeini i dytë antigen-lidhës lidhet në mënyrë specifike me PSMA humane, të cilat kanë një vlerë të K_D prej më pak se rreth 80 nM, e matur në një analizë laboratorike për analizimin e lidhjes së rezonancës së plazmonit në sipërfaqe in vitro; dhe /ose
- (iii) domeini i dytë antigen-lidhës lidhet në mënyrë specifike me çdo PSMA humane të cilat kanë një vlerë të K_D prej më pak se rreth 5 nM, prej më pak se rreth 2 nM, prej më pak se rreth 1 nM, prej më pak se rreth 800 pM, ose prej më pak se rreth 600 pM, e matur në një analizë laboratorike për analizimin e lidhjes së rezonancës së plazmonit në sipërfaqe in vitro.

6. Molekula antigen-lidhëse bispecifike e çdonjerit prej pretendimeve 1 deri 5 që është një antittrup bispecifik ose fragment antigen-lidhës bispecifik i tij.

7. Përbërje farmaceutike që përmban molekulën antigen-lidhëse bispecifike të çdonjerit prej pretendimeve 1 deri 6 dhe një mbartës farmaceutikisht të pranueshëm ose diluent.

8. Përbërja farmaceutike e pretendimit 7 për t'u përdorur në një metodë për trajtimin e kancerit tek një subjekt.

9. Përbërja farmaceutike për t'u përdorur sipas pretendimit 8, ku kanceri përzgjidhet nga grupi që përfshin kancerin e prostatës, kancerin e veshkës, kancerin e fshikëzës, kancerin kolorektal, dhe kancerin gastrik.

10. Përbërja farmaceutike për t'u përdorur sipas pretendimit 8, ku kanceri është kanceri i prostatës, mundësisht kanceri i prostatës rezistent ndaj tredhjes.

(11) **11400**

(97) EP3573631 / 16/11/2022

(96) 18702952.5 / 26/01/2018

(22) 23/01/2023

(21) AL/P/ 2023/38

(54) MIKROBIOTA FEKALE PËR TRAJTIM TË PACIENTËVE QË I NËNSHTROHEN NJË TRANSPLANTI TË QELIZAVE BURIMORE HEMATOPOETIKE

30/05/2023

(30) 1750629 26/01/2017 FR

(71) Assistance Publique - Hôpitaux de Paris; Centre National de la Recherche Scientifique; Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (INSERM) and Sorbonne Université

3 avenue Victoria, 75004 Paris, FR; 3, rue Michel-Ange, 75016 Paris, FR; 101, rue de Tolbiac, 75013 Paris, FR ;21, rue de L'École de Médecine, 75006 Paris, FR

(72) MOHTY, Mohamad (1 rue Gerbier, 75011 Paris) ;SOKOL, Harry (9 rue du Dr Finlay, 75015 Paris)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim në parandalimin e një sëmundjeje GVH që rezulton nga një transplant i qelizave burimore (HSC) hematopoietike alogjene në një pacient marrës, mostra në fjalë e mikrobiotës fekale duke qënë e administruar përpara transplantit HSC.

2. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim sipas pretendimit1, mostra në fjalë e mikrobiotës fekale dhe qelizat burimore hematopoietike në fjalë me origjinë nga një dhe i njëjti subjekt dhurues.

3. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim sipas pretendimit 1 ose 2, me transplantim të mostrës në traktin ushqyes të pacientit marrës përpara transplantit HSC në fjalë, në mënyrë të preferuar nga 1 javë deri në 12 muaj, në mënyrë të preferuar 1 javë deri në 8 muaj, në mënyrë të preferuar 1 javë deri në 6 muaj, në mënyrë më të preferuar nga 1 javë në 4 muaj, në mënyrë të preferuar 1 javë deri në 3 muaj, ose nga 1 deri në 8 javë përpara transplantit HSC në fjalë, në mënyrë opsionale në mënyrë të përsëritur.

4. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim sipas një prej pretendimeve 1 deri në 3 ku pacienti marrës është duke vuajtur nga një kancer.

5. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim sipas një prej pretendimeve 1 deri në 4, ku pacienti marrës në fjalë është duke vuajtur nga një hemopati malinje.

6. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim sipas një prej pretendimeve 1 deri në 5, mostra në fjalë duke qënë e mundur të merret duke shkruirë nga i) përzierja e një mostre jashtëqitjeje nga subjekti dhurues me një tretësirë ujore të kripur që përfshin një agjent krioprotektant dhe/ose një agjent masë, i ndjekur në mënyrë opsionale nga ii) filtrimi, përpara iii) ngrirja për ruajtje, hapat e përzierjes dhe ngrirjes në mënyrë të preferuar duke qënë të kryera në kushte anaerobe.

7. Mostra e mikrobiotës fekale për përdorim sipas një prej pretendimeve 1 deri në 6, me anë të administrimit nëpërmjet rrugës rektale ose nëpërmjet rrugës orale.

(11) **11396**

(97) EP4066855 / 28/12/2022

(96) 22174779.3 / 31/08/2011

(22) 15/02/2023

(21) AL/P/ 2023/68

(54) LIPOZOMËT E PEGILUAR PËR SHPËRNDARJE TË ARN QË KODON IMUNOGJEN

25/05/2023

(30) 37882610 P 31/08/2010 US

(71) GlaxoSmithKline Biologicals SA

Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, BE

(72) GEALL, Andrew (, Emeryville, 94662-8097) ;VERMA, Ayush (, Emeryville, 94662-8097)

(74) Gazmir ISAKAJ

Rruga "Petro Nini Luarasi", Nd. 22, H. 17, AP 28, Tiranë

(57)

1. Një lipozom brenda të cilit ARN që kodon një imunogjen me interes është i kapsuluar, ku lipozomi përmban të paktën një lipid që përfshin një pjesë të glikol polietilenit, të tillë që glikol polietileni është i pranishëm në pjesën e jashtme të lipozomit; ku masa mesatare molekulare e glikol polietilenit është midis 1kDa dhe 3kDa; ku imunogjeni është nga një virus gripi A, B ose C dhe shkakton një përgjigje imune kundrejt një ortomiksovirusi.

2. Lipozomi i pretendimit 1, ku masa molekulare mesatare e glikol polietilenit është 2kDa.

3. Lipozomi i cilido prej pretendimeve 1 deri në 2, ku imunogjeni është një hemaglutinin, neuraminidase ose protein matriks M2.

4. Lipozomi i çdo pretendimi të mëparshëm, ku lipozomi ka një diametër në diapazonin e 80-160nm.

5. Lipozomi i çdo pretendimi të mëparshëm, ku lipozomi përmban një lipid me një kokë grupi kationik.

6. Lipozomi i çdo pretendimi të mëparshëm, ku lipozomi përmban një lipid me një kokë grupi zwitterionik.

7. Lipozomi i çdo pretendimi të mëparshëm, ku ARN është një ARN vetë-përsëritëse.

8. Një kompozim farmaceutik që përmban një lipozom të cilido pretendimi të mëparshëm, ku kompozimi farmaceutik përmban një mori lipozomesh të tillë.

9. Lipozomi i pretendimeve 1-7, ose kompozimi farmaceutik i pretendimit 8, për përdorim në një metodë për ngritjen e një përgjigje mbrojtëse imune në një vertebror, që përfshin hapin e administrimit tek vertebrori të një sasive efektive të lipozomit në fjalë, ose të kompozimit farmaceutik në fjalë.

10. Një proces për përgatitjen e një lipozomi që përmban ARN, që përfshin hapin e përzierjes së ARN me një ose më shumë lipide, në kushte të tilla që lipidet formojnë një lipozom në të cilin ARN është e kapsuluar, ku të paktën një lipid përfshin një pjesë të glikol polietilenit e cila vendoset në pjesën e jashtme të lipozomit gjatë procesit, dhe ku masa mesatare molekulare e glikol polietilenit është midis 1kDa dhe 3kDa; ku ARN kodon një imunogjen që është nga një virus gripi A, B ose C dhe shkakton një përgjigje imune kundrejt një ortomiksovirusi; jodetyrimisht ku procesi është për përgatitjen e një lipozomi sipas cilido prej pretendimeve 2-7.

11. Proçesi i pretendimit 10, që për më tepër përfshin përgatitjen e një kompozimi farmaceutik që përmban një bartës farmaceutikisht të pranueshëm përveç lipozomit.

(11) **11398**

(97) EP3485854 / 23/11/2022

(96) 17883616.9 / 23/06/2017

(22) 15/02/2023

(21) AL/P/ 2023/69

(54) **PAJISJE APLIKUESE PËR KUPË MENSTRUALE**

25/05/2023

(30) 201630904 U 13/07/2016 ES

(71) Ecareyou Innovation, S.L.

Crta. De Sant Cugat a Rubi n° 63 A Planta 2° 5ª, 08191 Rubí (Barcelona), ES

(72) GARRIGA I RODÓ, Joan (Crta. De Sant Cugat a Rubí n° 63 A Planta 2° 5ª, 08191 Rubí (Barcelona))

(74) Aleksandra Meçaj

Rr. Reshit Çollaku, Pall. Shallvare, Shk. 5, Ap. 70/4, Tiranë, 100

(57)

1. Një pajisje aplikuese (1) për kupa menstruale (4), ku kupat menstruale (4) përbëhen nga një trup fleksibël në formë kupe që ka një gojë dhe është e pajisur me mjete ekstraktuese (4a) që përbëhen nga protuberanca ose elemente që duken si fije që vendosen në pjesën e jashtme përballë grykës në fjalë, që përmban një pjesë të jashtme (2) dhe një pjesë të brendshme (3) të cilat janë në gjendje të çiftohen me njëra-tjetrën me një lëvizje rrëshqitëse boshti, ku të dyja pjesët (2, 3) janë cilindrike dhe pjesa e jashtme (2) ka një vrimë të brendshme (22) të përshtatshme për të marrë rrethin e brendshëm (3) në mënyrë të puthitshme duke mundësuar lëvizjen rrëshqitëse boshtore ndërmjet tyre,

pjesa e jashtme (2) përmban mjete sigurimi (21) në formën e dy krahëve paralele skajore që zgjaten që veprojnë si kapëse për kapjen e kupës menstruale (4) për futjen e palosur të saj brenda trupit të gruas, e karakterizuar në atë që

pjesa e brendshme (3) përfshin mjete shtytëse (31) në formën e dy shtesave paralele skajore që zgjaten për shtyrjen e kupës menstruale (4) nga mjetet e sigurimit (21) të pjesës së jashtme (2) pasi vendoset brenda trupit të përdoruesit.

2. Pajisja aplikuese (1) për kupat menstruale (4) sipas pretendimit 1, ku një qendër e ekstremiteteve (2b) e pjesës së jashtme (2) ka një seksion të lëmuar (23) në mënyrë që të lehtësohet mbajtja e saj.

3. Pajisja aplikuese (1) për kupa menstruale (4) sipas çdonjërit prej pretendimeve të mëparshme, ku skaji i kundërt i pjesës së brendshme (3) nga fundi që përfshin mjetin shtytës (31) ka një buzë perimetrike (32) që vepron si ndalues.

4. Pajisja aplikuese (1) për kupa menstruale (4) sipas çdonjërit prej pretendimeve të mëparshme, ku skajet e të dy shtesave (31) kanë zgjerimet përkatëse (33).

5. Pajisja aplikuese (1) për kupa menstruale (4) sipas çdonjërit prej pretendimeve të mëparshme, ku pjesa e brendshme (3) ka një vrimë të brendshme gjatësore (34) për futjen aty të elementeve që duken si fije të kupës menstruale (4).

(11) **11399**

(97) EP3523653 / 07/12/2022

(96) 17791958.6 / 10/10/2017

(22) 15/02/2023

(21) AL/P/ 2023/70

(54) **PROTEINË REP SI PROTEINË ANTIGJEN PËR PËRDORIM NË ANALIZA DIAGNOSTIKE**

25/05/2023

(30) 16193119 10/10/2016 EP

(71) Deutsches Krebsforschungszentrum Heidelberg Stiftung des öffentlichen Rechts (DKFZ)

Im Neuenheimer Feld 280, 69120 Heidelberg, DE

(72) ZUR HAUSEN, Harald (Eichenstrasse 1, 69483 Waldmichelbach); DE VILLIERS, Ethel-Michele

(Eichenstrasse 1, 69483 Waldmichelbach); BUND, Timo (Buchenweg 3, 69221 Dossenheim)

;EILEBRECHT, Sebastian (Im Westenfild 14, 59889 Eslohe)

(74) Aleksandra Meçaj

Rr. Reshit Çollaku, Pall. Shallvare, Shk. 5, Ap. 70/4, Tiranë, 100

(57)

1. Një metodë për diagnostikimin e sklerozave të shumëfishta (MS), në të cilën

(A) një sasi e shtuar të paktën 2-fletëshe e një replikimi të ADN-së e shoqëruar me proteinë (Rep) ose fragmente të saj që kanë të paktën 8 amino acide të afërta në një kampion nga një subjekt krahasuar me një sasi në një kampion kontrolli; ose

(B) një sasi e shtuar të paktën 2-fletëshe e antitropave anti-Rep në një kampion nga një subjekt krahasuar me një sasi në një kampion kontrolli lidhet me një diagnozë të MS, në të cilën

- proteina Rep përmban

(i) një sekuencë amino acid siç përshkruhet në SEK ID NO:1;

(ii) një fragment i SEQ ID NO:1 i cili është i aftë që të lidhet me një antitrop anti-Rep specifik për një proteinë që ka sekuencën amino acid të SEQ ID NO 1; ose

(iii) një sekuencë amino acid që ka një 90% ose më shumë homologji ndaj sekuencës amino acid të (i) ose (ii) dhe është e aftë që të lidhet me një antitrop anti-Rep specifik për një proteinë që ka një sekuencë amino acid të SEQ ID NO:1, dhe

- kampioni është (a) një kampion lëng i zgjedhur nga serum, plazma ose cerebrospinal fluid ose (b) një kampion i ngurtë i zgjedhur nga kultura indesh ose ekzemplar biopsie.

2. Metoda e pretendimit 1, në të cilën fragmenti i SEQ ID NO:1 përmban një epitop brenda sekuencës amino acid që përbëhet nga amino acide 1 deri 229 të SEQ ID NO:1.

3. Metoda e pretendimit 1 ose 2, në të cilën një sasi e shtuar e proteinës Rep ose fragmenteve të saj ose antitropave anti-Rep të paktën 5- fletësh krahasuar me një kampion kontrolli tregon MS.

4. Metoda e pretendimit 1, në të cilën proteina Rep është koduar nga një acid polinukleotid siç përshkruhet në SEQ ID NO:13.

5. Një antitrop anti-Rep i zgjedhur nga grupi që përbëhet nga antitropi DSM ACC3327 (AB01 523-1-1), antitropi DSM ACC3328 (AB02 304-4-1), antitropi DSM ACC3329 (MSBI1 381-6-2), antitropi DSM ACC 3330 (MSBI761-5-1) dhe antitropi DSM ACC 3331 (MSBI1 961-2-2).

6. Përdorimi i një antitropi anti-Rep të pretendimit 5 në një metodë të çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 4.

7. Një metodë e diagnostikimit MS në një subjekt që përmban hapat e

(a) ngrohjes së një kampioni të zgjedhur nga një serum ose kampion plazme të përftuar nga një subjekt me proteinë Rep siç përshkruhet në pretendimin 1;

(b) detektimit të sasisë së antitropave në kampion nga subjekti që formon një kompleks imunologjik me proteinë Rep; dhe

(c) ndërlidhjes së të paktën një sasi të shtuar 2-shtresëse të antitropit të lidhur me proteinën Rep në kampion nga subjekti, krahasuar me një sasi në një kampion kontrolli, me një diagnozë të MS.

8. Metoda e pretendimit 7, në të cilën në hapin (a) proteina Rep është bllokuar e ndjekur nga inkubimi i proteinës Rep të bllokuar me kampionin nga subjekti.

9. Metoda e pretendimit 7, në të cilën në hapin (a) proteina Rep është shprehur në qeliza e ndjekur nga inkubimi i qelizave me kampion nga subjekti.

10. Metoda e pretendimit 8 ose 9, në të cilin në hapin (b) sasia e antitropave që formojnë një kompleks imunologjik me proteinë Rep është përcaktuar në sasi duke detektuar agjentin lidhës të çiftuar me një përbërës që gjeneron sinjal.

11. Metoda e pretendimit 7, në të cilin në hapin (a) antitropat në kampion nga subjekti janë bllokuar të ndjekur nga inkubimi me një sasi të përcaktuar të proteinës Rep.

12. Një metodë e diagnostikimit të MS në një pacient që përmban hapat e

(a) detektimit të sasisë së proteinës Rep në një kampion të zgjedhur nga një serum, plazma ose kampion indesh nga një subjekt nëpërmjet antitropave anti-Rep që lidhen me një epitop që përbëhet nga SEQ ID NO:2 ose SEQ ID NO:3, dhe

(b) ndërlidhjes së një sasive të shtuar të paktën 2-shtresëse të proteinës Rep të detektuar në kampionin nga një subjekt në hapin (a) siç krahasohet me një sasi në një kampion kontrolli me një diagnozë të MS.

13. Metoda e pretendimit 12, në të cilën antitropi specifik për proteinën Rep lidhet me një epitop i cili është brenda një sekuence amino acid të zgjedhur nga grupi që përbëhet nga amino acide nga 1 deri 136, nga 137 deri 229 dhe nga 230 deri 324 të SEQ ID NO:1.

14. Një set për përdorim në diagnozat e MS që përmban

(a) një proteinë Rep, në të cilën proteina Rep përmban:

një sekuencë amino acid siç përcaktohet në SEQ ID NO:1;

(ii) një fragment i SEQ ID NO:1 i cili është i aftë të lidhë një antitrop anti-Rep me specificitet për një proteinë që ka sekuencën amino acid të SEQ ID NO: 1; ose

(iii) një sekuencë amino acid që ka një 90% ose më shumë homologji ndaj sekuencës amino acid të (i) ose (ii) dhe është e aftë që të lidhë një antitrop anti-Rep me specificitet për një proteinë që ka sekuencën amino acid të SEQ ID NO:1,

(b) një antitrop anti-human i çiftuar me një përcaktim të detektueshëm të zgjedhur nga grupi që përbëhet nga antitropi DSM ACC3327 (AB01 523-1-1), antitropi DSM ACC3328 (AB02 304-4-1), antitropi DSM ACC3329 (MSB11 381-6-2), antitropi DSM ACC 3330 (MSB1761-5-1) dhe antitropi DSM ACC 3331 (MSB11 961-2-2) dhe (c) një matriks i ngurtë i përshtatshëm për bllokimin e një proteine Rep sipas (a) ose antitropa anti-Rep me specificitet për një proteinë që ka sekuencën amino acid të SEQ ID NO: 1 të dyshuar në një serum ose kampion plazme.

15. Seti sipas pretendimit 14 për përdorim në një analizë të zgjedhur nga grupi që përbëhet nga analiza imunosorbente e lidhur me enzimën (ELISA), radioimunoanaliza (RIA), analiza imune e enzimës (EIA), imunoanaliza e fluoreshencës (FIA), imunoanaliza e lumineshencës (LIA) dhe analiza e shiritit.

(11) **11401**

(97) EP3630744 / 25/01/2023

(96) 18806431.5 / 22/05/2018

(22) 20/02/2023

(21) AL/P/ 2023/76

(54) **FRENUES TË PIRAZOL MAGL**

01/06/2023

(30) 201762510213 P 23/05/2017 US

(71) H. Lundbeck A/S

Ottiliavej 9, 2500 Valby, DK

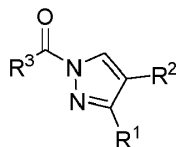
(72) WIENER, John J. M. (10835 Road to the Cure, Suite 250, San Diego California 92121); GRICE, Cheryl A. (10835 Road to the Cure, Suite 250, San Diego California 92121); WEBER, Olivia D. (10835 Road to the Cure, Suite 250, San Diego California 92121); DUNCAN, Katharine K. (10835 Road to the Cure, Suite 250, San Diego California 92121)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një përbërje e Formulës (1):



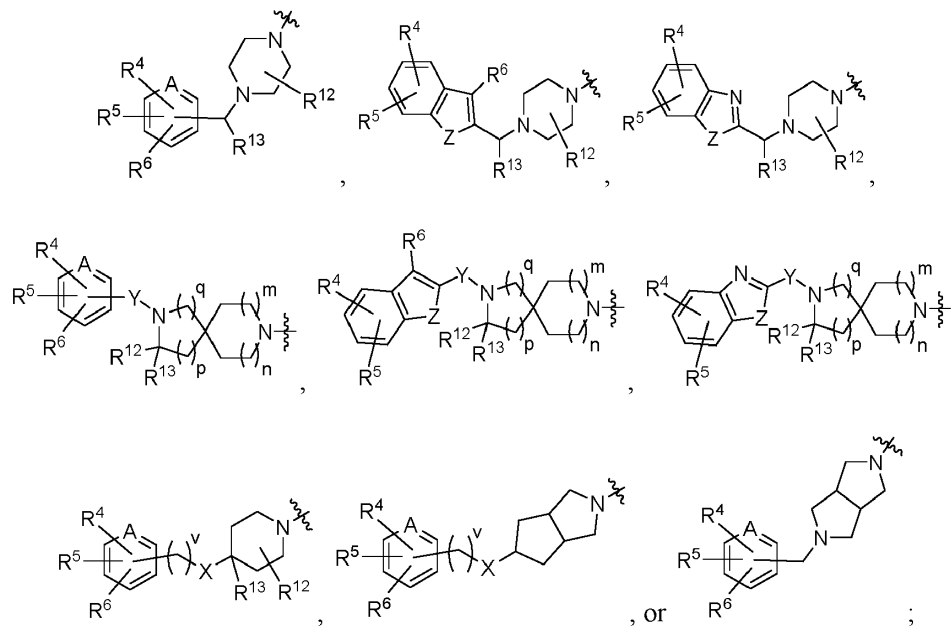
Formula (I);

ku:

R¹ është -C(O)OR¹⁵ ose -C(O)NR¹⁰R¹¹;

R² është H, halogjen, C₁₋₆alkil, ose C₁₋₆haloalkil;

R³ është



A është N ose C(H);

X është -O-, -N(R¹⁶)-, ose -CH₂N(R¹⁶)CH₂-;

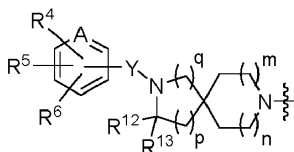
Y është -CH₂- ose -C(O)-;

Z është -S-, -O-, ose -N(R¹⁸)-;

R⁴ është H, halogjen, -OR⁷, C₁₋₆alkil, C₂₋₆alkenil, C₂₋₆alkinil, C₁₋₆haloalkil, -C(O)NR⁸R⁹, C₃₋₈cikloalkil, C₂₋₉heterocikloalkil, -C₁₋₆alkil-C₂₋₉heterocikloalkil, C₆₋₁₀aril, ose C₁₋₉heteroaril, ku C₃₋₈cikloalkil, C₂₋₉heterocikloalkil, -C₁₋₆alkil-C₂₋₉heterocikloalkil, C₆₋₁₀aril, ose C₁₋₉heteroaril janë opsionalisht të zëvendësuar me 1 ose 2 R¹⁴;

R^5 është H, halogjen, C_{1-6} alkil, C_{1-6} haloalkil, C_{1-6} haloalkoksi, ose fenil;
 R^6 është H, halogjen ose C_{1-6} alkil;
 R^7 është H, C_{1-6} alkil, C_{1-6} haloalkil, $-C_{1-6}$ alkil-OH, C_{2-9} heterocikloalkil, C_{6-10} aril, ose C_{1-9} heteroaril, ku C_{2-9} heterocikloalkil, C_{6-10} aril, ose C_{1-9} heteroaril janë opsionalisht të zëvendësuar me 1 ose 2 R^{14} ;
 sicili R^8 dhe sicili R^9 janë në mënyrë të pavarur të zgjedhur nga H dhe C_{1-6} alkil; ose R^8 dhe R^9 bashkë me azotin te i cili ata janë bashkangjitur janë kombinuar për të formuar një unazë heterocikloalkil;
 R^{10} dhe R^{11} janë sicili në mënyrë të pavarur H ose C_{1-6} alkil;
 R^{12} është H, halogjen, ose C_{1-6} alkil;
 R^{13} është H ose C_{1-6} alkil;
 sicili R^{14} është në mënyrë të pavarur të zgjedhur nga halogjen, -OH, C_{1-6} alkil, C_{1-6} haloalkil, C_{1-6} alkoksi, $-C_{1-6}$ alkil-OH, C_{3-8} cikloalkil, $-C(O)OH$, $-C(O)NR^8R^9$, $-SO_2-C_{1-6}$ alkil, dhe $-N(R^{17})C(O)-C_{1-6}$ alkil;
 R^{15} është H ose C_{1-6} alkil;
 R^{16} është H, C_{1-6} alkil, $-C(O)-C_{1-6}$ alkil, $-C_{1-6}$ alkil-OH, ose $-CH_2CO_2H$;
 R^{17} është H ose C_{1-6} alkil;
 R^{18} është H ose C_{1-6} alkil;
 v është 0 ose 1;
 n është 0 ose 1;
 m është 0 ose 1;
 p është 0, 1, ose 2; dhe
 q është 0, 1 ose 2;
 ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

2. Përbërja e pretendimit 1, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R^3 është



3. Përbërja e pretendimit 2, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku m është 1, n është 1, q është 0, dhe p është 2.

4. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 2-3, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku Y është $-CH_2-$.

5. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 1-4, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R^{13} është H dhe R^{12} është H.

6. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 2-5, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku A është C(H).

7. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 2-6, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R^6 është H.

8. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 1-7, ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R^4 është halogjen, $-OR^7$, C_{1-6} alkil, C_{2-6} alkinil, C_{1-6} haloalkil, $-C(O)NR^8R^9$, C_{2-9} heterocikloalkil, C_{6-10} aril, ose C_{1-9} heteroaril, ku C_{2-9} heterocikloalkil, $-C_{1-6}$ alkil- C_{2-9} heterocikloalkil, C_{6-10} aril, C_{1-9} heteroaril janë opsionalisht të zëvendësuar me 1 ose 2 R^{14} .

9. Përbërja e pretendimit 8, ose një tretës, hidrat, tautomer, *N*-oksid, stereioizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R⁴ është halogjen ose R⁴ është C₂₋₉heterocikloalkil opsionalisht i zëvendësuar me 1 ose 2 R¹⁴.

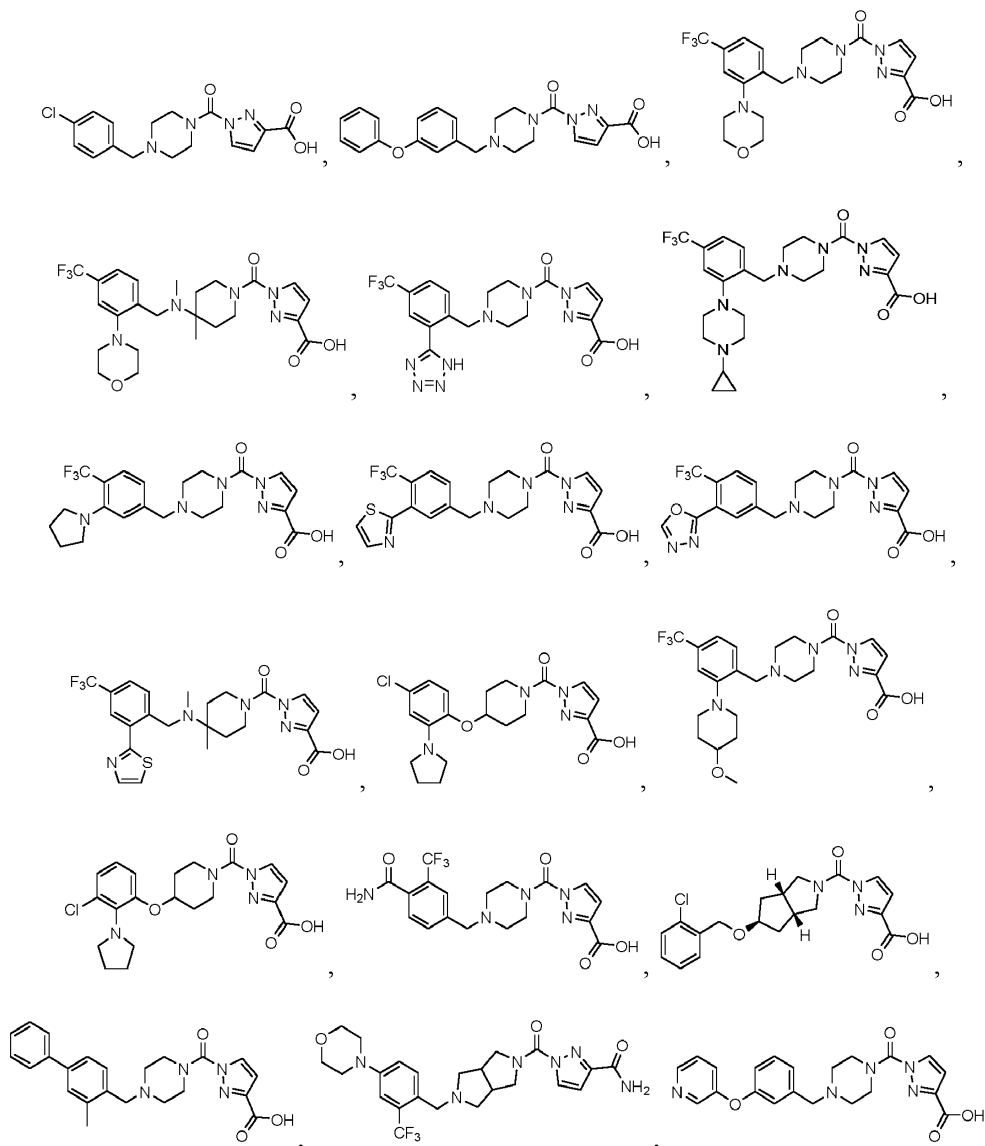
10. Përbërja e pretendimit 9, ose një tretës, hidrat, tautomer, *N*-oksid, stereioizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R⁴ është një C₂₋₉heterocikloalkil i pazëvendësuar.

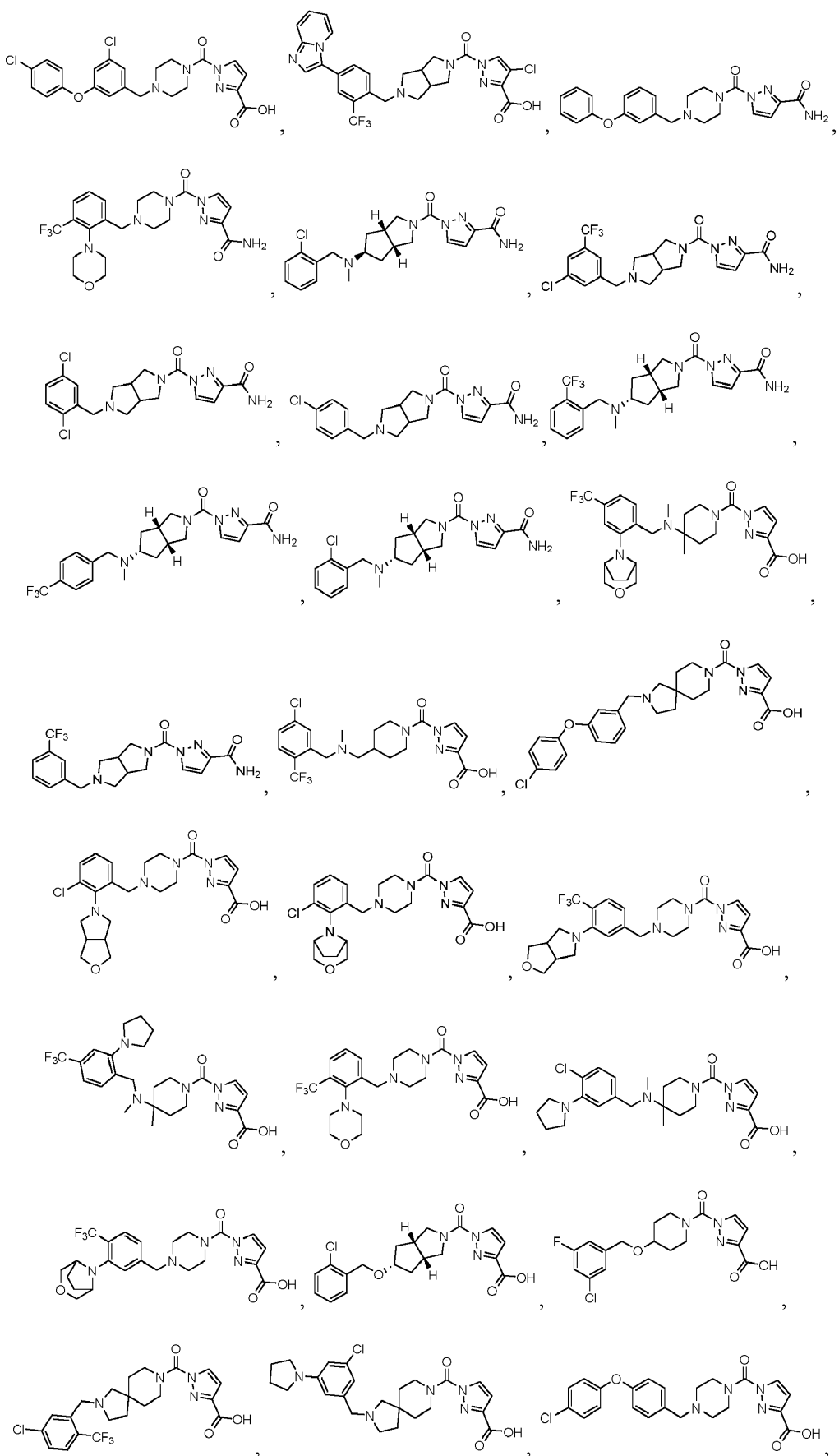
11. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 1-10, ose një tretës, hidrat, tautomer, *N*-oksid, stereioizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R⁵ është H, halogjen, C₁₋₆alkil, C₁₋₆haloalkil, ose C₁₋₆haloalkoksi.

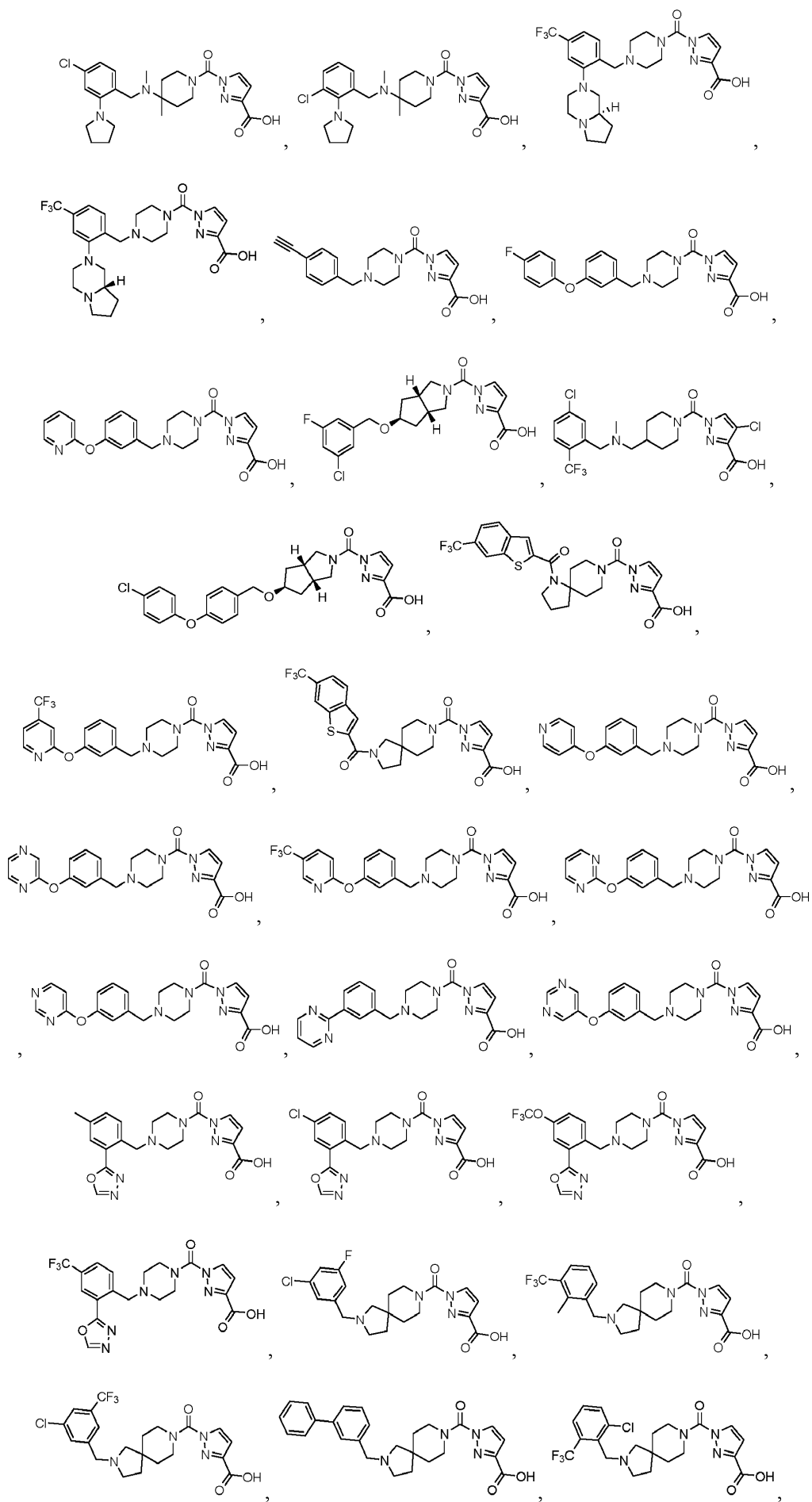
12. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 1-11, ose një tretës, hidrat, tautomer, *N*-oksid, stereioizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R² është H.

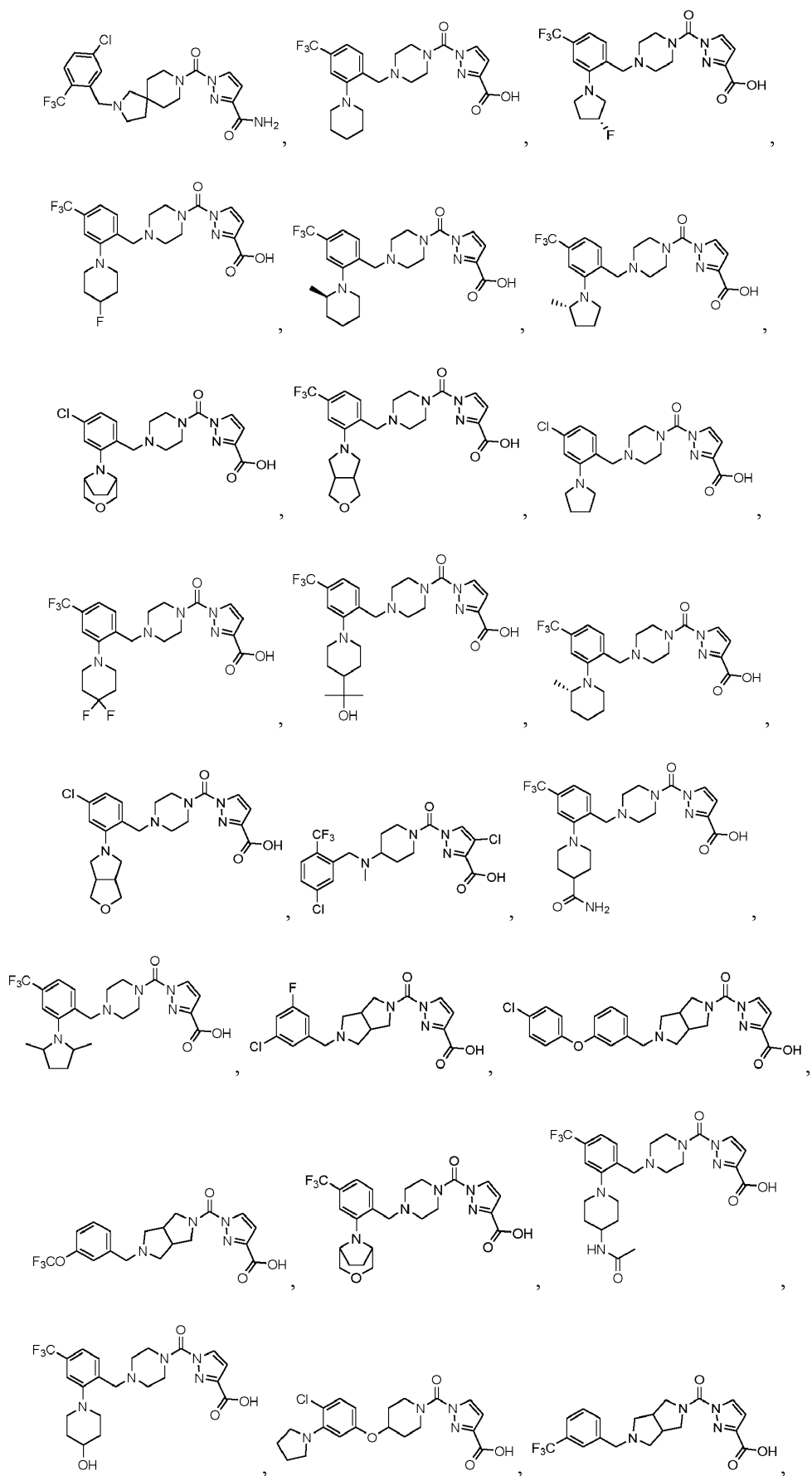
13. Përbërja e çdo njërit prej pretendimeve 1-12, ose një tretës, hidrat, tautomer, *N*-oksid, stereioizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj, ku R¹ është -C(O)OR¹⁵ dhe R¹⁵ është H.

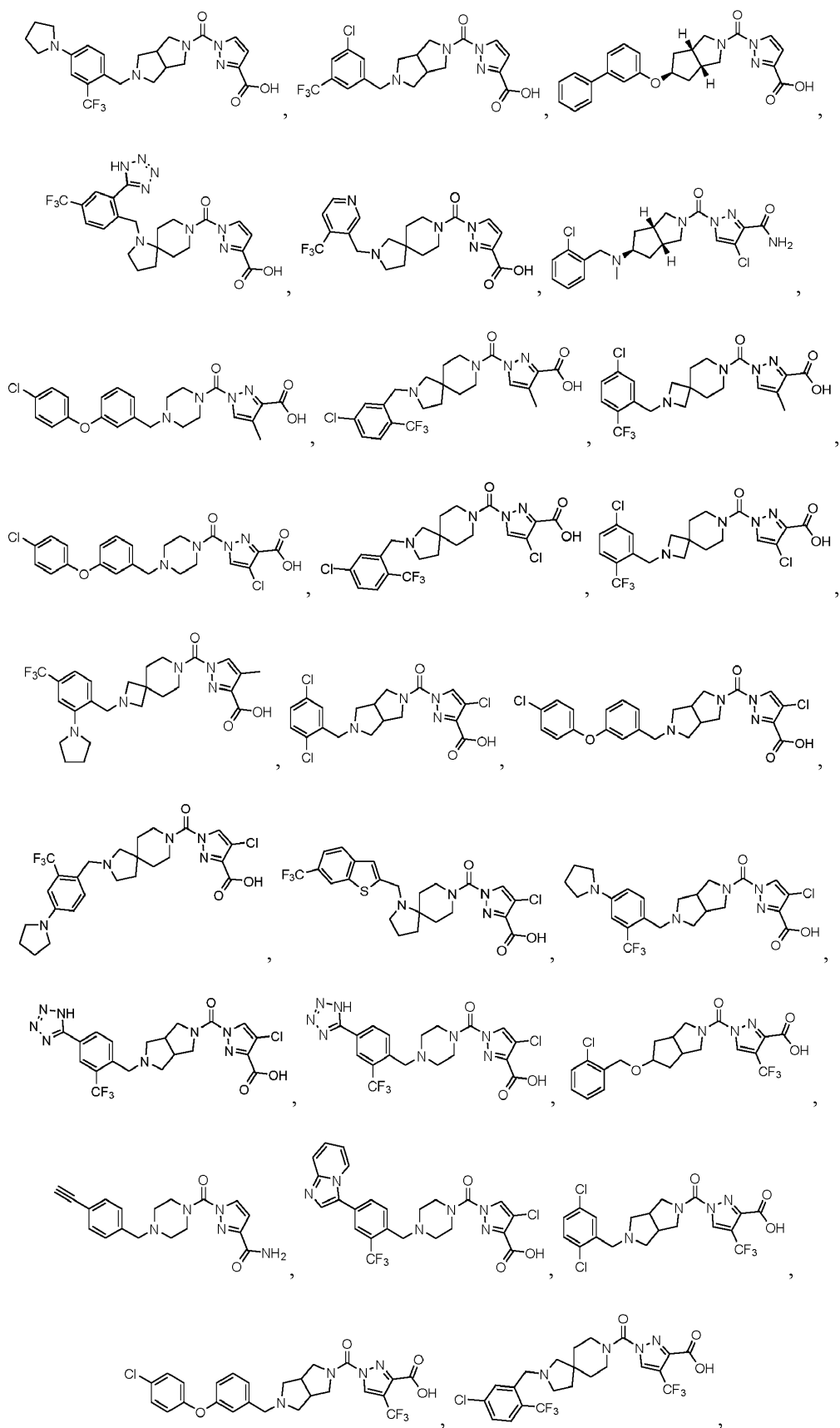
14. Një përbërje sipas pretendimit 1 e zgjedhur nga:

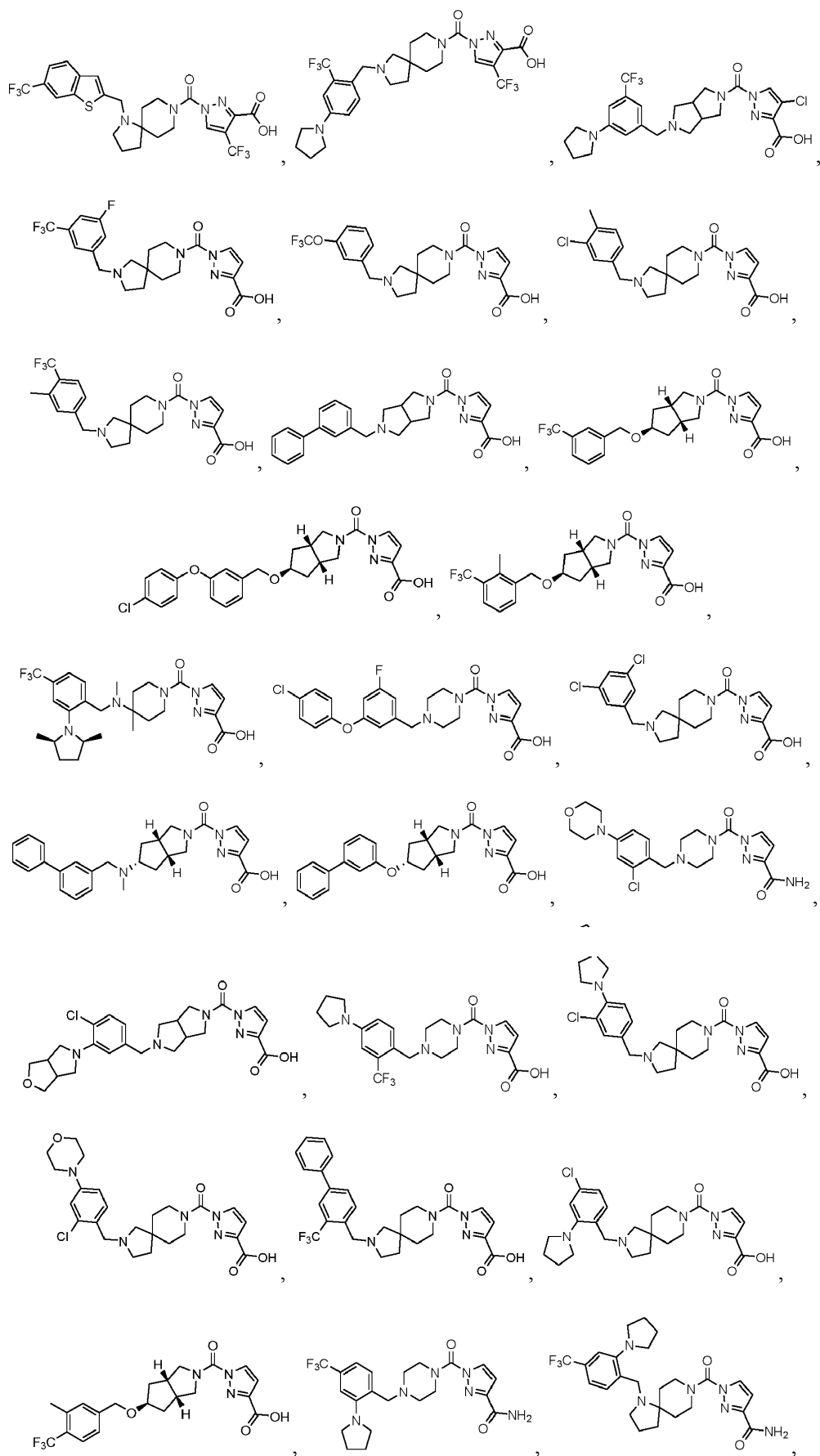


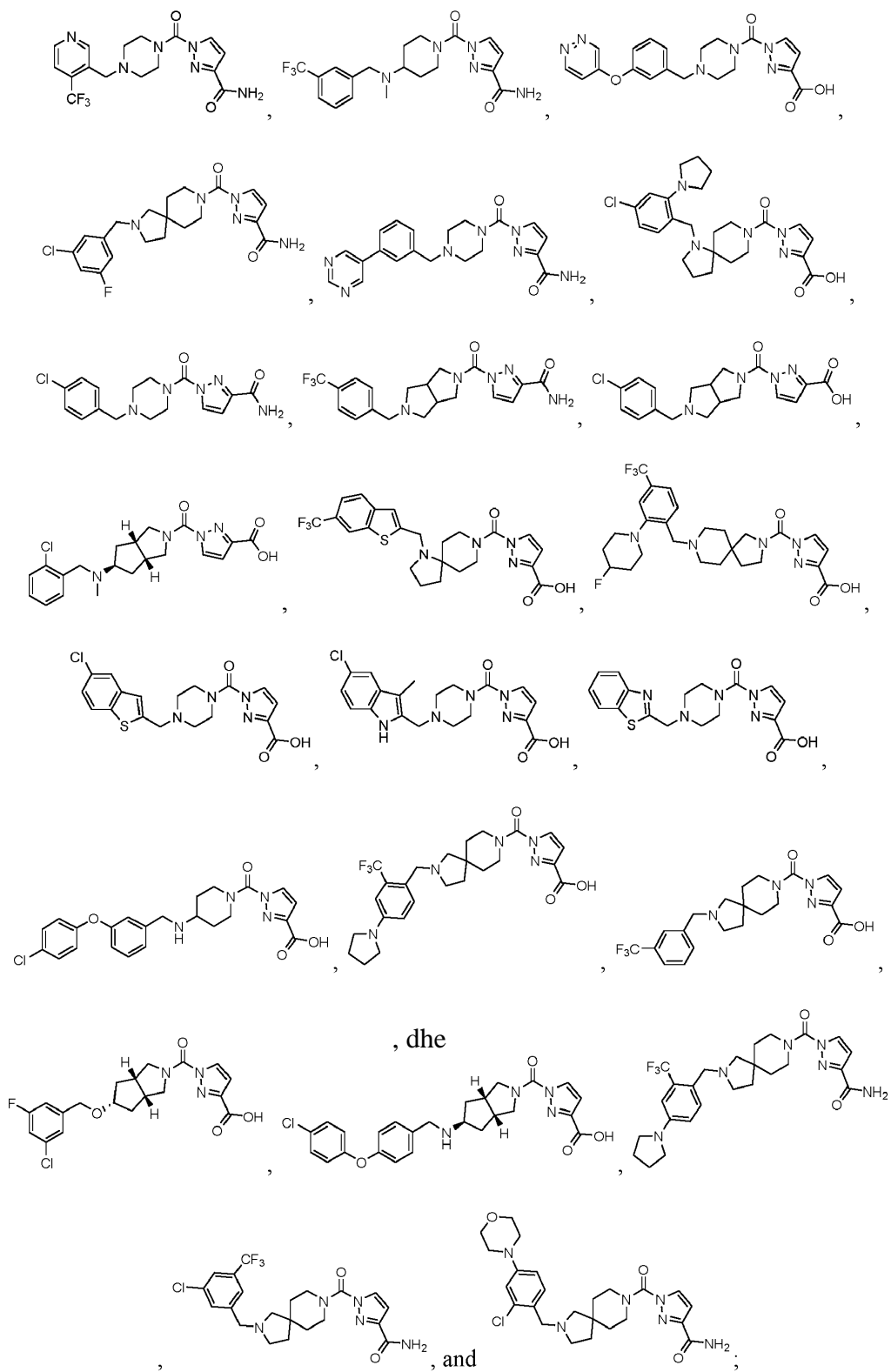






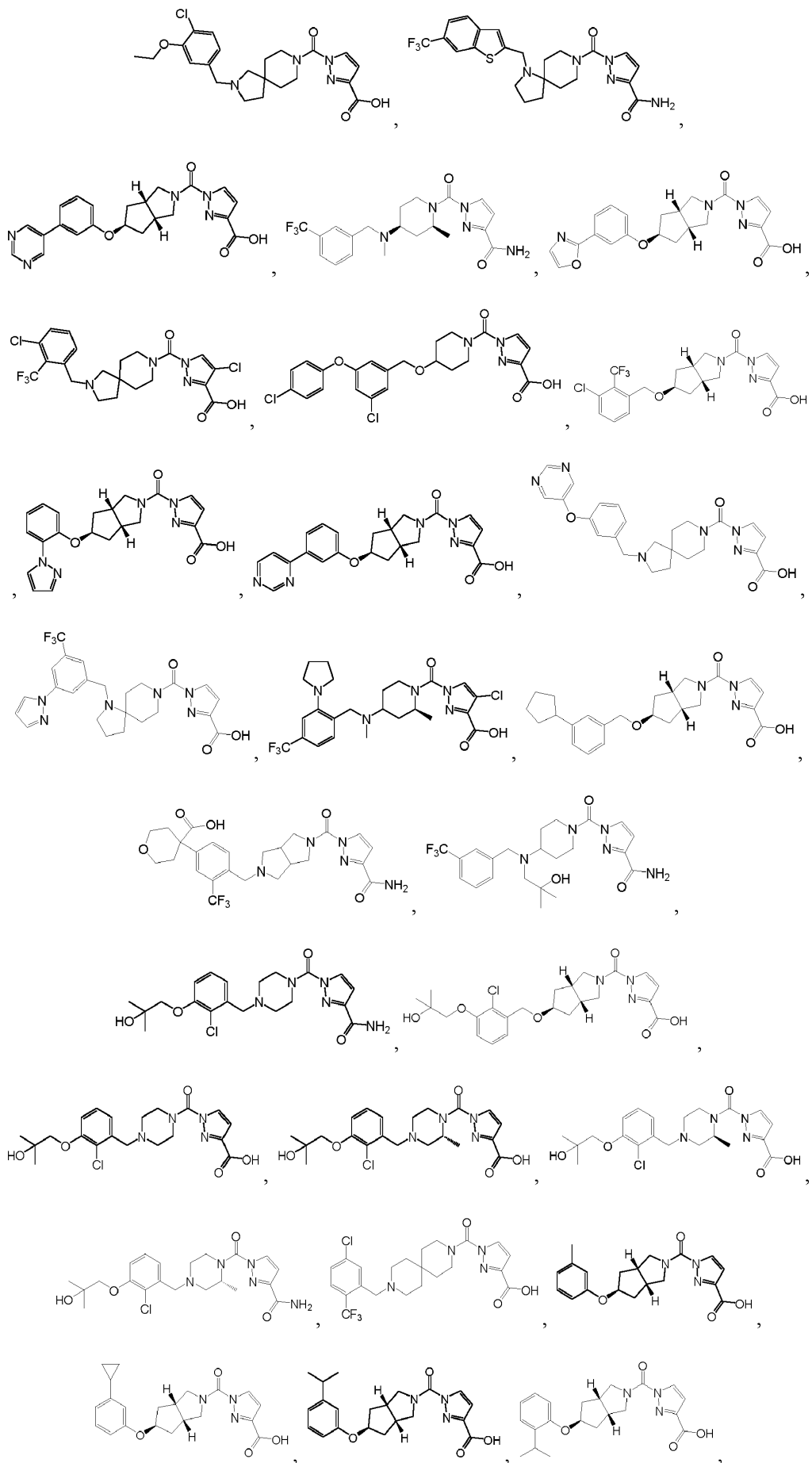


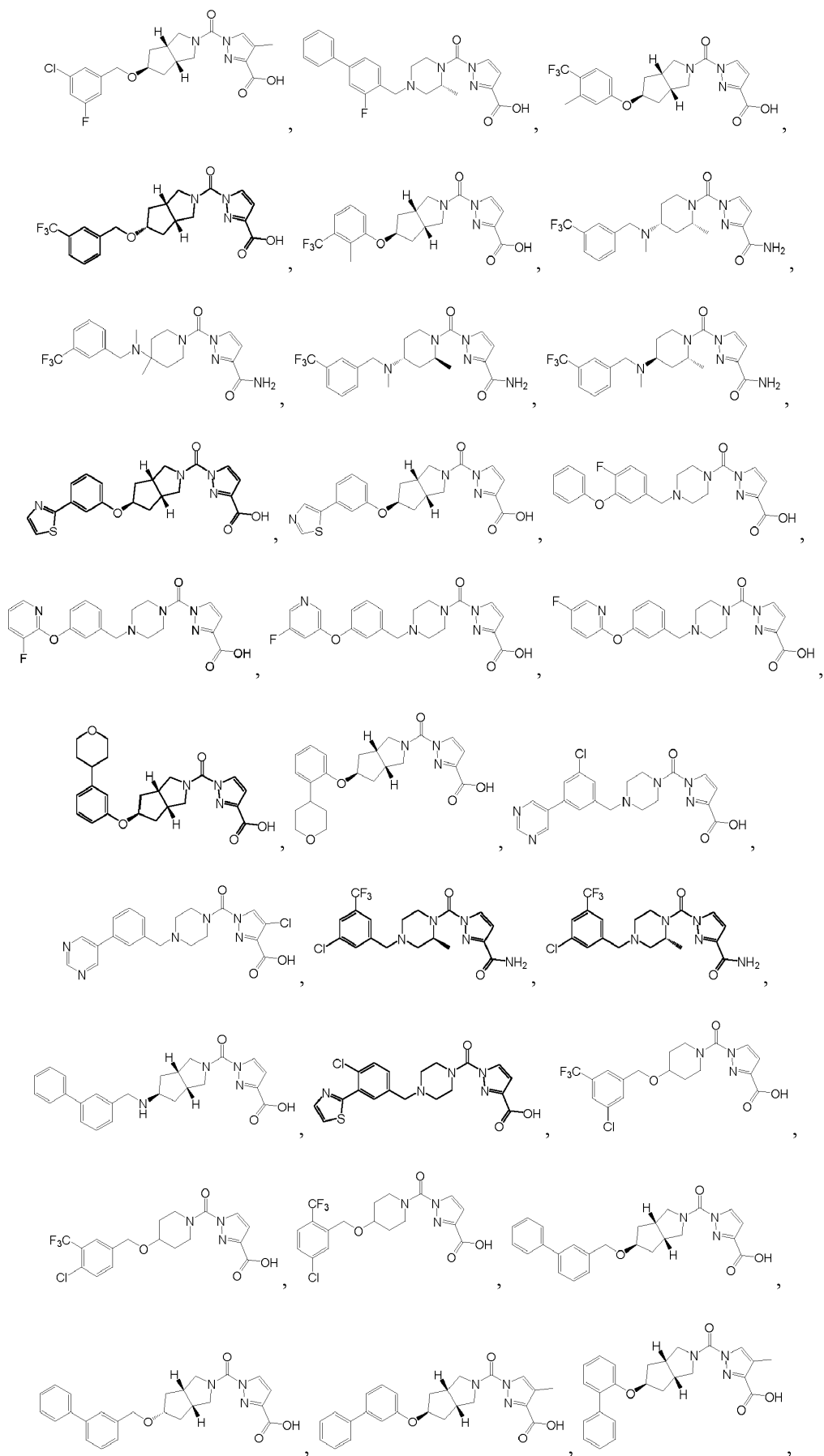


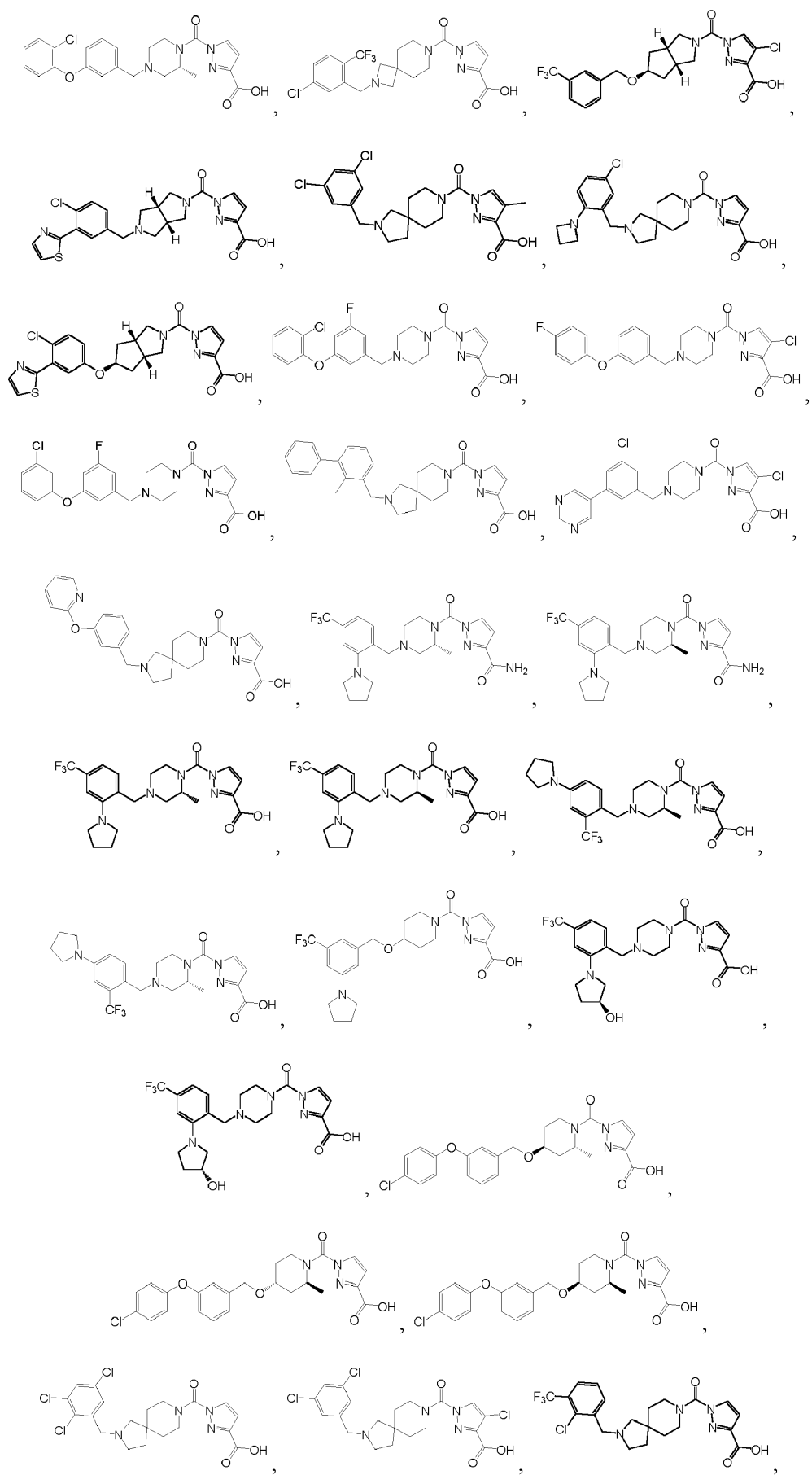


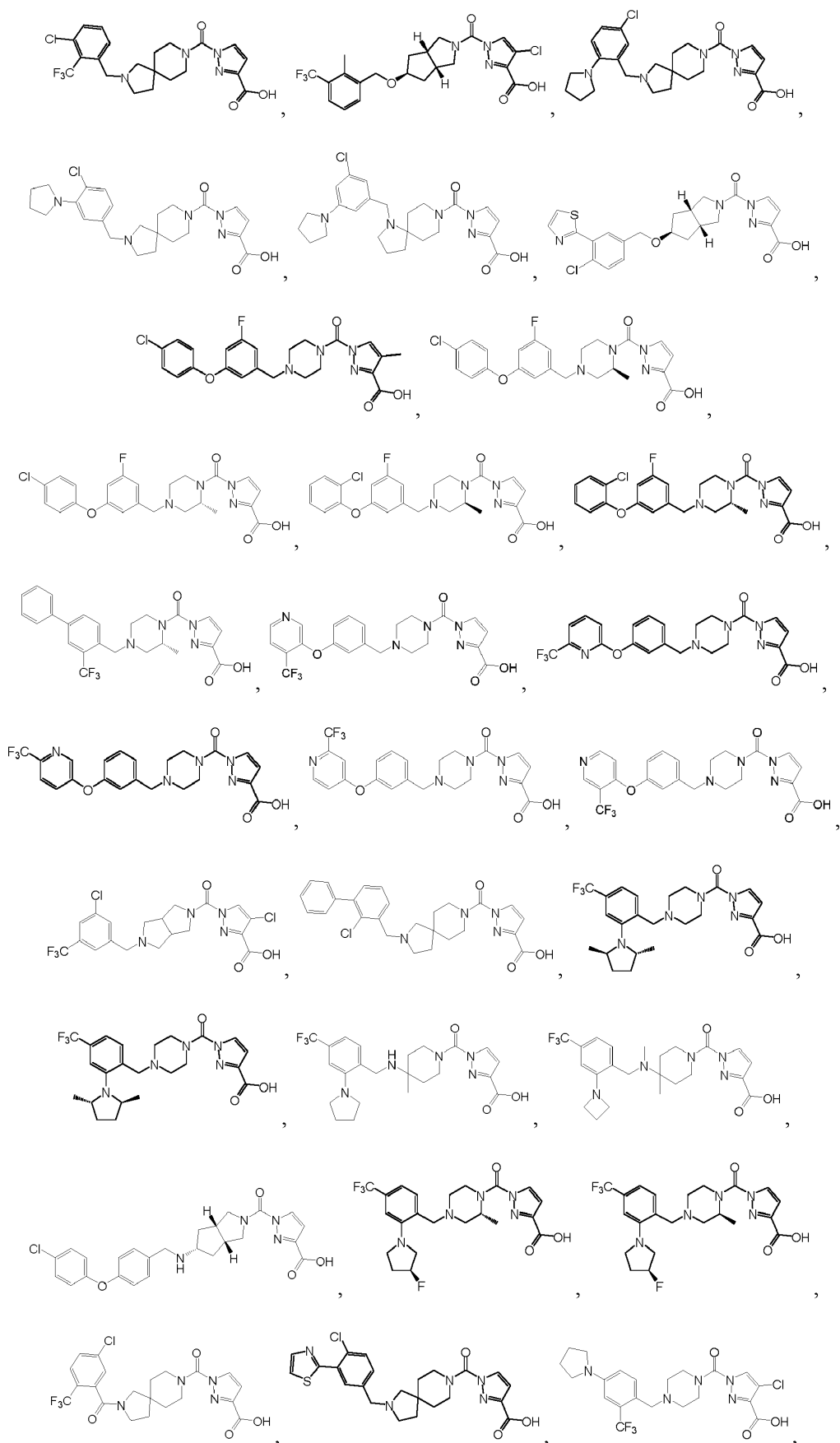
ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereozomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

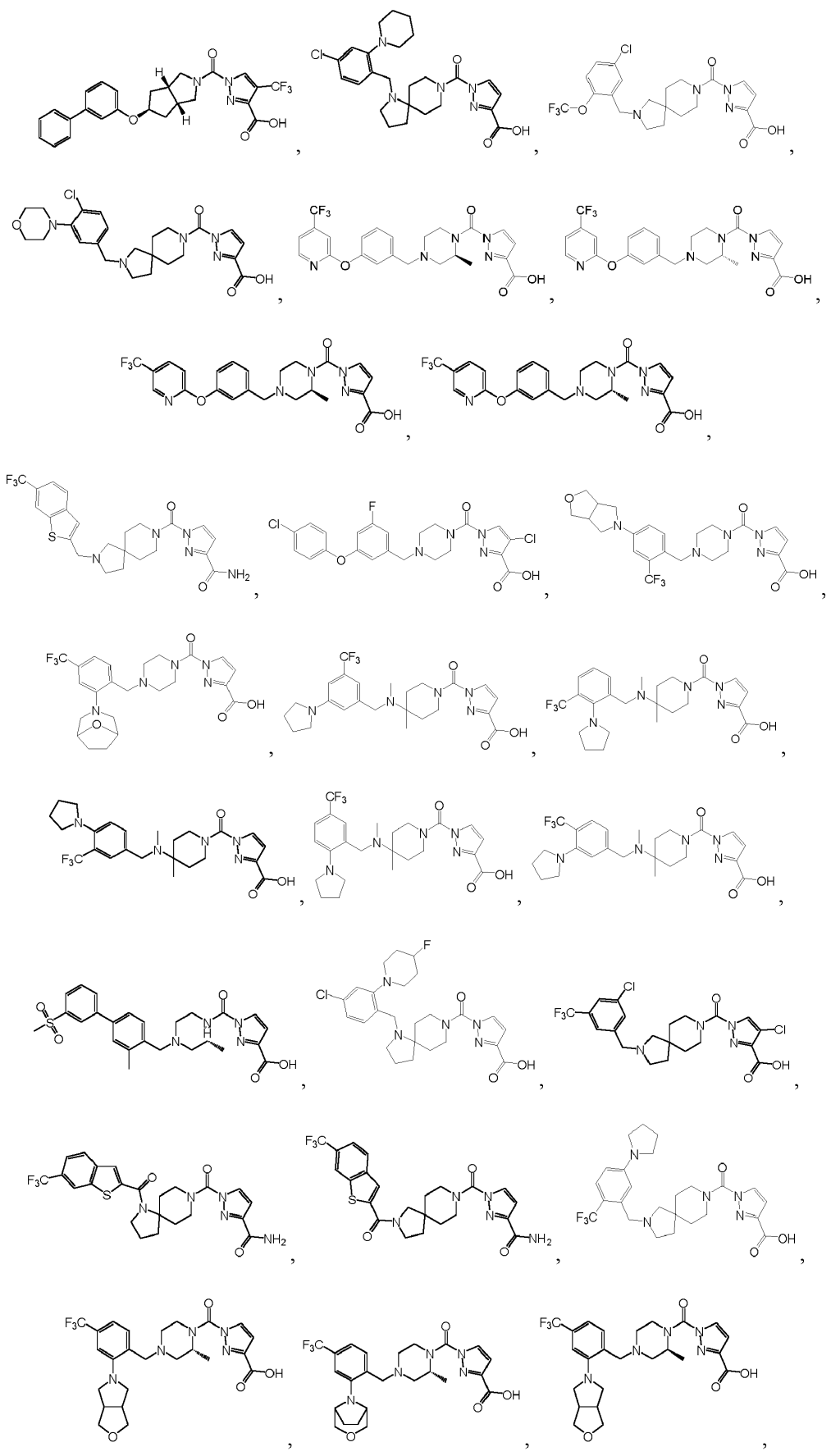
15. Një përbërje sipas pretendimit 1 e zgjedhur nga:

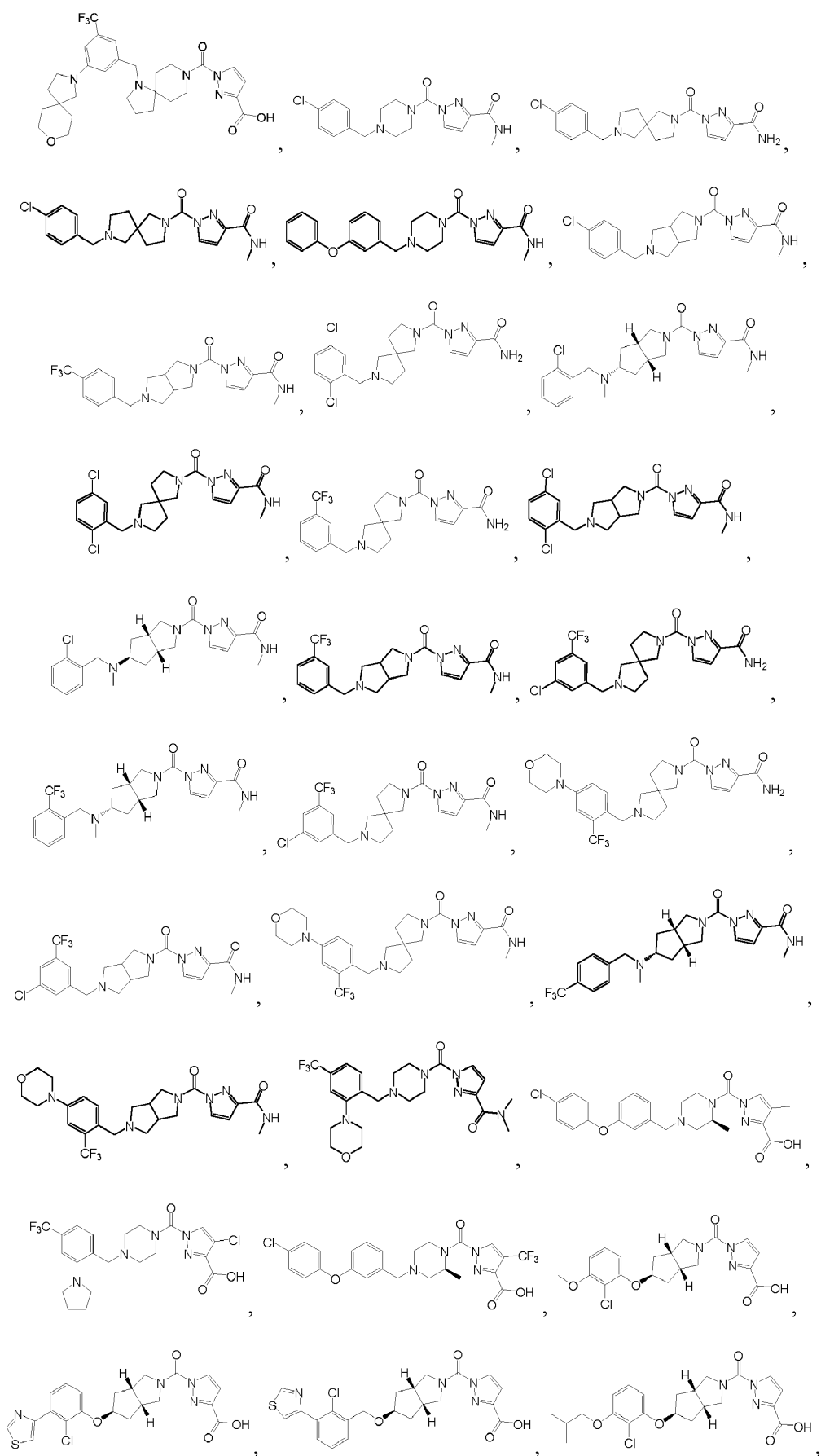


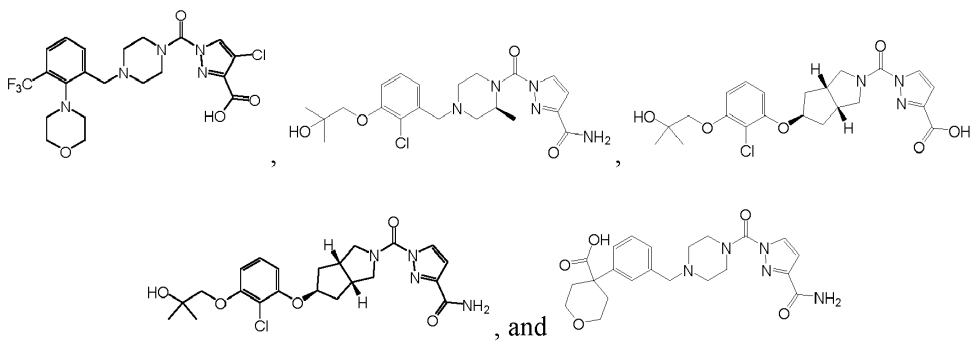






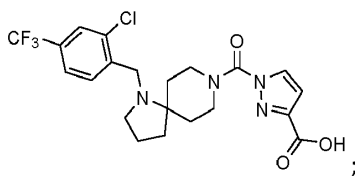






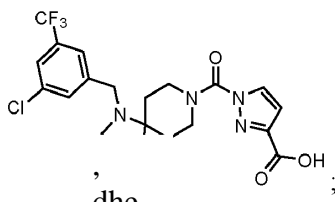
; ose një tretës, hidrat, tautomer, N-oksid, stereoizomer, ose kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

16. Përbërja sipas pretendimit 1, ku përbërja është



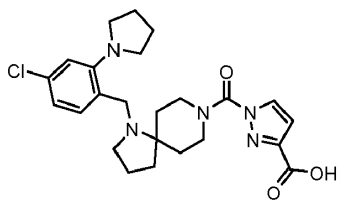
; ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

17. Përbërja sipas pretendimit 1, ku përbërja është



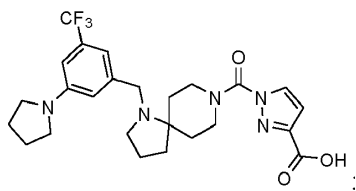
; ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

18. Përbërja sipas pretendimit 1, ku përbërja është



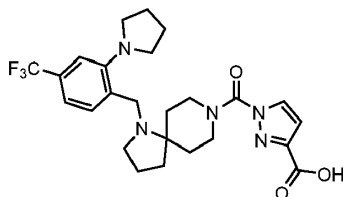
; ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

19. Përbërja sipas pretendimit 1, ku përbërja është



; ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

20. Përbërja sipas pretendimit 1, ku përbërja është



; ose një kripë farmaceutikisht e pranueshme e saj.

21. Një kompozim farmaceutik që përfshin një përbërje të çdo njërit prej pretendimeve 1-20, ose një tretës, hidrat, tautomer, *N*-oksid, ose një kripë farmaceutikisht të pranueshme të saj, dhe të paktën një eksipient farmaceutikisht të pranueshëm.

(11) **11402**

(97) EP3887667 / 23/11/2022

(96) 19801014.2 / 08/11/2019

(22) 20/02/2023

(21) AL/P/ 2023/77

(54) **NJË SISTEM PËR KONTROLLIN E RRJEDHËS SË UJIT NGA NJË OBJEKT PROCESI NË BORDIN E NJË ANIJEJE**

01/06/2023

(30) 20181548 30/11/2018 NO

(71) Golar Management AS

Fridtjof Nansens plass 4, 0160 Oslo, NO

(72) SCHANKE, Øystein (Badebakken 20, 0467 OSLO)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një sistem për kontrollin e rrjedhës së ujit nga një objekt procesi në bordin e një anijeje, ku sistemi përfshin:

- një linjë furnizimi me ujë (12) që përfshin një hyrje të linjës së furnizimit me ujë dhe një dalje të linjës së furnizimit me ujë, ku hyrja e linjës së furnizimit me ujë është rregulluar që të jetë në komunikim të lëngjeve me një rezervuar uji;
- një pompë uji (1) e vendosur midis hyrjes së linjës së furnizimit me ujë dhe daljes së linjës së furnizimit me ujë;
- një linjë kthimi uji (5) që përfshin një hyrje të linjës së kthimit të ujit dhe një dalje të linjës së kthimit të ujit;
- një strukturë procesi (3) në komunikim të lëngjeve me daljen e linjës së furnizimit me ujë dhe hyrjen e linjës së kthimit të ujit;

karakterizohet në atë që sistemi më tej përfshin:

- një pajisje turbine uji (9) e vendosur midis hyrjes së linjës së kthimit të ujit dhe daljes së linjës së kthimit të ujit, e përshtatur për të marrë një rrjedhë graviteti të ujit nga objekti i procesit (3);
- një pajisje gjeneruese të energjisë (10) e lidhur me pajisjen e turbinës së ujit (9);

- një rezervuar mbitensioni (8) i rregulluar në komunikim të lëngjeve me linjën e kthimit të ujit (5);
- një pajisje për matjen e nivelit; dhe
- portat e harkuara, të vendosura në rrjedhën e sipërme të pajisjes së turbinës së ujit (9), të përshtatshme për të kontrolluar shkallën e rrjedhës dhe kokën e presionit në linjën e kthimit (5);

ku portat e harkuara janë të rregulluara sipas një niveli uji në rezervuarin e mbitensionit (8) të matur nga pajisja matëse e nivelit.

2. Sistemi sipas pretendimit 1,

ku pajisja e turbinës së ujit (9) është një turbinë e tipit Kaplan me fletë të rregullueshme.

3. Sistemi sipas çdo pretendimi të mësipërm, ku sistemi më tej përfshin:

• një pajisje matëse e nivelit të ofruar në rezervuarin e mbitensionit (8) ose në linjën e kthimit të ujit (5).

4. Një mënyrë për kontrollin e një rrjedhe uji nga një strukturë procesi në bordin e një anijeje, duke përdorur sistemin sipas pretendimit 1, ku mënyra përfshin hapat e:

- drejtimit të një rrjedhe uji nga objekti i procesit përmes linjës së kthimit të ujit (5), nga hyrja e linjës së kthimit të ujit në daljen e linjës së kthimit të ujit;
- kontrollit të shkallës së rrjedhës së ujit dhe kokës së presionit në linjën e kthimit të ujit (5) me anë të pajisjes së turbinës së ujit (9);
- kontrollit të shpejtësisë së rrjedhës së ujit dhe kokës së presionit në linjën e kthimit të ujit (5) me anë të portave të harkuara;
- përcaktimit të rregullimit të duhur të portave të harkuara bazuar në leximin në kohë reale nga pajisja matëse e nivelit dhe/ose leximin në kohë reale nga pompa e ujit (1);
- furnizimit me ujë nga rezervuari i mbitensionit (8) në linjën e kthimit të ujit (5) kur shkalla e rrjedhës së ujit përmes linjës së kthimit të ujit (5) tejkalon shpejtësinë e rrjedhës së ujit përmes linjës së furnizimit me ujë (12); dhe
- marrjes e ujit nga linja e kthimit të ujit (5) në rezervuarin e mbitensionit (8) kur shkalla e rrjedhës së ujit përmes linjës së furnizimit me ujë (12) tejkalon shpejtësinë e rrjedhës së ujit përmes linjës së kthimit të ujit (5).

5. Mënyra sipas pretendimit 4,

ku mënyra më tej përfshin hapin e:

- gjenerimit të energjisë elektrike me anë të pajisjes gjeneruese të energjisë (10).

(11) **11403**

(97) EP3206486 / 07/12/2022

(96) 15849897.2 / 14/10/2015

(22) 20/02/2023

(21) AL/P/ 2023/78

(54) **FORMULIMET PESTICIDE QË KANË MËNYRË FIZIKE TË VEPRIMIT**

01/06/2023

(30) 201462063504 P 14/10/2014 US

(71) ICB Pharma

ul. Mozdierzowcow 6a, 43-602 Jaworzno, PL

(72) SWIETOSLAWSKI, Janusz (ul. Stroma 17, PL-43-600 Jaworzno); WIECZOREK, Wojciech (ul. Agrestowa 6a, PL-43-502 Czechowice-Dziedzice); LISZKA, Dawid (ul. Brodzinskiego 23/10, PL-43-600 Jaworzno)

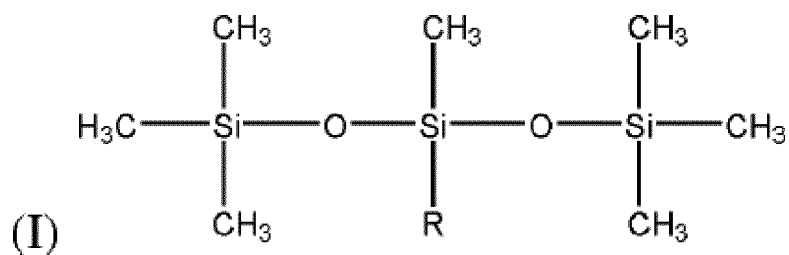
(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një përdorim jo-terapeutik i një kompozimi që përfshin:

a. të paktën një surfaktant trisiloksan që ka Formulën (I):



ku

R është $-(\text{CH}_2)_3-(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_n\text{OR}_1$;

R_1 është -H, - CH_3 , ose - $\text{O}(\text{O})\text{CCH}_3$; dhe

n është 2 deri në 20; dhe

b. një agjent formues matrice në një formë e të paktën një pararendësi të sol-xhel të alkooksidit metalik ose metaloid, në mënyre të preferuar silikoni ose pararendës sol-xhel i alkooksidit të titanit, ku kombinimi i përbërësve a. dhe b. ka veti pesticide, për kontrollin dhe/ose vrasjen e një dëmtuesi ose një patogjeni duke aplikuar kompozimin te një dëmtues, një patogjen ose një vend.

2. Përdorimi sipas pretendimit 1, ku të paktën një surfaktant trisiloksan është i pranishëm në kompozim në një sasi prej 0.1% deri në 99.9% (wt/wt).

3. Përdorimi sipas pretendimit 1, ku të paktën një pararendës sol-xhel është i pranishëm në kompozim në një sasi prej 0.1% deri në 5% (wt/wt).

4. Përdorimi sipas pretendimit 1, ku të paktën një pararendës sol-xhel është zgjedhur nga grupi që përbëhet nga ortosilikat tetraetil, ortosilikat trametil, dhe kombinimet e tyre.

5. Përdorimi sipas pretendimit 4, ku pararendësi sol-xhel është ortosilikat tetraetil.

6. Përdorimi sipas pretendimit 5, ku të paktën një surfaktant trisiloksan është i pranishëm në kompozimin në një sasi prej rreth 99% (wt/wt), dhe ortosilikati tetraetil është i pranishëm në një sasi prej rreth 1% (wt/wt).

7. Përdorimi sipas pretendimit 1, ku kompozimi përfshin më tej një pesticid.

8. Përdorimi sipas pretendimit 1, ku kompozimi përfshin më tej një sinergjist insekticid të zgjedhur nga grupi i përbërë nga piperonil butoksid, N-oktil biciklohepten dikarboksimid (MGK-264), S-421, sesameks, safroksan, dodecil imidazoli dhe kombinimet e tyre.

9. Përdorimi sipas pretendimit 8, ku sinergjisti insekticid është piperonil butoksid.

10. Përdorimi sipas çdonjërit prej pretendimeve të mësipërme 1 deri në 9, ku kompozimi është aplikuar te një dëmtues, një patogjen, ose një vend në një formë të holluar në ujë si një kompozim pesticid i holluar që përfshin surfaktant trisiloksan në një sasi prej 0.01% deri në 4% (wt/wt).

11. Një metodë jo-terapeutike e kontrollit të një dëmtuesi ose një patogjeni, metodë që përfshin aplikimin e një kompozimi të përcaktuar në çdonjërin prej pretendimeve 1 deri në 10 te një dëmtues, një patogjen ose një vend, ku metoda nuk kryhet në trupin e njeriut ose kafshës.

12. Një metodë jo-terapeutike e vrasjes së një dëmtuesi, metodë që përfshin aplikimin e një kompozimi të përcaktuar në çdonjërin prej pretendimeve 1 deri në 10 te një dëmtues, ku metoda nuk kryhet në trupin e njeriut ose të kafshës.

(11) **11404**

(97) EP3575792 / 30/11/2022

(96) 19169482.7 / 31/05/2012

(22) 20/02/2023

(21) AL/P/ 2023/79

(54) **METODË E VLERËSIMIT TË RREZIKUT TË PML**

01/06/2023

(30) 201161491810 P 31/05/2011 US; 201161508584 P 15/07/2011 US; 201161550257 P 21/10/2011 US and 201261636588 P 20/04/2012 US

(71) Biogen MA Inc.

225 Binney Street, Cambridge, MA 02142, US

(72) SUBRAMANYAM, Meena (3 Corey Avenue, Stoneham, MA 02180); PLAVINA, Tatiana (22 Cold Spring Road, North Reading, MA 01864); BLOOMGREN, Gary, Lewis (48 Garfield Road, Concord, MA 01742); BOZIC, Carmen (101 Manet Road, Chestnut Hill, MA 02467); LEE, Sophia (162 Bishop's Forest Drive, Waltham, MA 02452)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një metodë e vlerësimit të rrezikut të një pacienti për zhvillimin e Leukoencefalopatisë Multifokale Progresive (PML), metoda që përfshin:

i) përcaktimin, në një mostër serumi ose plazme të pacientit, një titër antitropi të Virusit anti-JC (JCV), ku titri i antitropit anti-JCV është përcaktuar nga një analizë ELISA që përfshin hapat e mëposhtëm:

(a) formimin e një përzjerje reaksioni që përfshin një pjesë të mostrës dhe një substrat mbi të cilin janë disponuar Grimca të Ngjashme me Viruset të Pastruara Shumë (HPVLPs), dhe

(b) zbulimin e nivelit të antitropit anti-JCV të lidhur te substrati i sipërpërmendur mbi të cilin është disponuar HPVLPs;

ku titri i antitropit anti-JCV është shprehur si një vlerë indeksi, ku vlera e indeksit është përcaktuar nga normalizimi i një vlere të densitetit optik (OD) të mostrës në një kalibrator të prerë të përshtatur për të pasur një nOD prej 1, dhe një kontroll pozitiv është përshtatur për të pasur një nOD prej 1.3; ku kalibratori i prerë dhe kontrolli pozitiv përfshijnë një përzjerje të serumit pozitiv për antitropa anti-JCV dhe serumit negativ për antitropa anti-JCV, dhe ku një kontroll negativ përfshin serum pozitiv për antitrop anti-JCV dhe ka një nOD prej 0.1;

dhe

ii) përcaktimin se pacienti është në rrezik të lartë të zhvillimit të PML nëse vlera e indeksit të antitropave anti-JCV është përcaktuar të jetë > 1.5 .

2. Metoda e pretendimit 1, ku

titri i antitrupit anti-JCV është shprehur si një vlerë indeksi për një përzierje të reaksionit të parë që përfshin një pjesë të parë të mostrës së serumit ose plazmës së pacientit dhe një substrat mbi të cilin është disponuar HPVLP; dhe

në një hap të dytë, një % e frenimit që tregon një shkallë në të cilën inkubimi me HPVLP në fazë të tretshme redukton një nivel të antitrupit anti-JCV të palidhur që lidhet te HPVLP të disponuar në një substrat në krahasim me përzierjen e reaksionit të parë, është përcaktuar në një përzierje të reaksionit të dytë që përfshin një pjesë të dytë të mostrës së serumit ose plazmës së pacientit dhe një substrat mbi të cilin është disponuar HPVLP; dhe

përcaktimin se pacienti është në rrezik të lartë të zhvillimit të PML nëse vlera e indeksit të antitrupave anti-JCV është përcaktuar të jetë > 1.5 dhe % e frenimit është përcaktuar të jetë > 70%.

3. Metoda sipas pretendimit 1 ose pretendimit 2, ku titri i antitrupit anti-JCV ose % e frenimit është përcaktuar përpara një administrimi të natalizumab.

4. Metoda sipas çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 3, ku titri i antitrupit anti-JCV ose % e frenimit është përcaktuar pasi pacienti ka filluar një trajtim me natalizumab.

5. Metoda sipas çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 4, më tej që përfshin:

(a) përcaktimin nëse pacienti ka marrë trajtim me natalizumab për më gjatë se 24 muaj; ose

(b) përcaktimin nëse pacienti ka marrë një terapi me imunosupresant jo-anti-VLA-4, ku terapia me imunosupresant jo-anti-VLA-4 është zgjedhur nga mitoksantron, metotreksat, azatioprinë, ciclofosamid, mikofenolat, terapi anti-CD20, terapi anti-CD11a, dhe mikofenolat mofetil.

6. Metoda sipas çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 5, ku titri i antitrupit anti-JCV ose % e frenimit është ritestuar në intervale 6 mujore ose 12 mujore.

7. Metoda sipas pretendimit 6, ku një rritje në titrin e antitrupit anti-JCV ose % e frenimit tregon një rritje në rrezikun e pacientit për të zhvilluar PML.

8. Metoda sipas çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 7, ku pacienti ka sklerozë të shumëfishtë.

9. Metoda sipas çdo njërit prej pretendimeve 1 deri në 8, ku pacienti i përcaktuar të jetë në rrezik të lartë për të zhvilluar PML është përcaktuar të jetë në rrezik më të lartë për të zhvilluar PML nëse pacienti ka marrë natalizumab për më gjatë se 24 muaj dhe nuk ka marrë më parë një terapi me imunosupresant jo-anti-VLA-4, ku terapia me imunosupresant jo-anti-VLA-4 është zgjedhur nga mitoksantron, metotreksat, azatioprinë, ciclofosamid, mikofenolat, terapi anti-CD20, terapi anti-CD11a, dhe micofenolat mofetil.

(11) **11405**

(97) EP3324948 / 15/02/2023

(96) 16738185.4 / 13/07/2016

(22) 21/02/2023

(21) AL/P/ 2023/80

(54) **MIKROGRIMCA SHUMËSHITRESORE QË ÇLIROJNË KOMPONIM FARMACEUTIKISHT AKTIV NË NJË FORMË DOZIMI TË LËNGSHME**

01/06/2023

(30) 201605555 01/07/2016 BE and 15177221 17/07/2015 EP

(71) BE Pharbel Manufacturing

Rue du Luxembourg, 13, 6180 Courcelles, BE

(72) RONCHI, Federica (Corso buenos aires 65, 20124 Milan); GOOLE, Jonathan (Avenue Jean Monnet 16 Bte 130, B-1200 Woluwe-Saint-Lambert); AMIGHI, Karim (Clos Alberto Santos Dumont 8, B-1150 Woluwe Saint-Pierre); GUILLAUME, Georges (Rue les culots 32, B-1421 Ophain) ;STEPHENNE, Vincent (Rue Falise 32B, 1470 Baisy-Thy)

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një mikrogrimcë shumështrësore me çlirim të kontrolluar që përmban një komponim farmaceutikisht aktiv, ku mikrogrimca e përmendur synohet për tu përdorur për administrim oral ose administrim të drejtpërdrejtë në stomak në formën e një përbërjeje farmaceutike të lëngshme dhe mikrogrimca e përmendur përmban:

- një bërthamë që përmban komponimin farmaceutikisht aktiv;
- një shtresë veshëse të ndërmjetme me çlirim të kontrolluar;
- një shtresë më të jashtme veshëse për mbrojtjen e jashtme e cila rrethon shtresën veshëse të ndërmjetme me çlirim të kontrolluar dhe që përmban një përzierje të

a) një përbërësi gastro-të tretshëm hidrofilik i cili është i patretshëm në ambjent ujor në një pH ndërmjet 6.5 dhe 7.5, favorshëm në një pH > 5 dhe

b) një përbërës hidrofobik dhe/ose i patretshëm

ku përbërësi hidrofobik dhe/ose i patretshëm është përzgjedhur në grupin që konsiston në gliceride, dyll, stearat magnezi, alkool yndyror, celulozë etili, kopolimer bazuar në akrilat etili dhe metakrilat metili, silikon dhe acid stearik

ku shtresa e jashtme veshëse për mbrojtjen e jashtme është e tretshme në lëngun gastrik dhe mbron shtresën me çlirim të kontrolluar nga një ambjent i lëngshëm që ka një pH > 6 në të cilin mikrogrimcat shpërndahen dhe ku mikrogrimca nuk është një mikrogrimcë me çlirim të me-njëhershëm.

2. Mikrogrimca sipas pretendimit 1, ku komponimi farmaceutikisht aktiv është një komponim farmaceutikisht aktiv i ndryshueshëm në acid ose një komponim farmaceutikisht aktiv i paqëndrueshëm në kushte acide i tillë si një frenues i pompës protonike, një agjent antiretroviral, një peptid, një proteinë ose një antibiotik, një komponim farmaceutikisht aktiv i cili është agresiv për mukozën gastrike i tillë si një komponim farmaceutikisht aktiv anti-inflamator jo-steroid, një komponim farmaceutikisht aktiv efikasiteti terapeutik i të cilit duhet të përmirësohet ose të zgjatet me një shtresë me çlirim të qëndrueshëm, i tillë si një antibiotik, një antihipertensiv, një anti-aritmik, një bllokues-beta, një diuretik, një ilaç kardiovaskular, një ilaç anti-inflamator ose një anelgjezik ose një komponim farmaceutikisht aktiv i cili duhet të synojë një pjesë të traktit gastro-intestinal të ndryshëm nga stomaku i tillë si një agjent kemioterapeutik për trajtimin e kancerit të zorrës së trashë ose për trajtimin e sëmundjeve të zorrëve i tillë si një ilaç anti-inflamator ose një kortikosteroid oral, favorshëm komponimi farmaceutikisht aktiv është omeprazole.

3. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 ose 2, ku shtresa veshëse e ndërmjetme me çlirim të kontrolluar është një shtresë veshëse me çlirim të vonuar e tillë si një shtresë me veshje enterike, një shtresë veshëse për zorrën e trashë ose një shtresë veshëse e patretshme ose një shtresë veshëse me çlirim të qëndrueshëm, veçanërisht ajo është një shtresë veshëse enterike.

4. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 3, ku përbërësi gastro-i tretshëm hidrofilik është një polimer sintetik kationik ose natyror, veçanërisht i përzgjedhur në grupin që konsiston në

polimer kationik bazuar në metakrilat dimetilaminometili, metakrilat butili dhe metakrilat metili, kitosan dhe kitinë.

5. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 4, ku përbërësi hidrofobik dhe/ose i tretshëm është përzgjedhur në grupin që konsiston në stearat magnezi dhe monostearat glicerili, akoma më favorshëm ai është monostearat glicerili.
6. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 5, ku raporti në peshë I përbërësit hidrofilik gastro-të lëngshëm / përbërës hidrofobik dhe ose të tretshëm është ndërmjet 200/1 deri në 1/1, veçanërisht prej 50/1 deri në 5/1.
7. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 6, ku ajo përmban të paktën një tjetër shtresë të ndërmjetme ndërmjet shtresës së bërthamës dhe shtresës veshëse të ndërmjetme me çlirim të kontrolluar dhe/ose ndërmjet shtresës veshëse të ndërmjetme me çlirim të kontrolluar dhe shtresës mbrojtëse më të jashtme, veçanërisht një shtresë veshëse mbrojtëse e ndërmjetme.
8. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 7, ku ajo është një mikrogrimcë me çlirim të vonuar ose të zgjatur.
9. Mikrogrimca sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 8, ku diametri mesatar i tij në vëllim i matur me granulometrën me lazer Malvern Mastersizer është prej 80 µm dhe 2 000 µm, favorshëm prej ndërmjet 100 µm dhe 1 000 µm, akoma më favorshëm prej ndërmjet 200 µm dhe 500 µm.
10. Një përbërje farmaceutike e lëngshme e synuar për administrim oral ose për administrim të drejtpërdrejtë në stomak që përmban mikrogrimcat sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 9 të shpërndara në mënyrë homogjene në një ambient të lëngshëm që ka një pH >6, favorshëm një ambient të lëngshëm ujor.
11. Përbërja e lëngshme sipas pretendimit 10, ku ajo është një suspension, një emulsion, një tretësirë koloidale, një xhel ose një pastë, favorshëm një suspension.
12. Përbërja e lëngshme sipas secilit prej pretendimeve 10 ose 11, ku komponimi farmaceutikisht aktiv i gjendur në mikrogrimca është kimikisht i qëndrueshëm për të paktën 1 ditë kur ruhet në 4°C, favorshëm në temperaturë dhome, favorshëm të paktën një javë, akoma më favorshëm të paktën 1 muaj.
13. Përbërja e lëngshme sipas secilit prej pretendimeve 10 deri në 12, ku më pak se 20% ndaj peshës, favorshëm më pak se 10%, akoma më favorshëm më pak se 5% të komponimit farmaceutikisht aktiv të gjendur në mikrogrimca çlirohet në ambientin e lëngshëm kur ruhet për të paktën 1 ditë në 4°C, favorshëm në temperaturë dhome, favorshëm të paktën një javë, akoma më favorshëm të paktën 1 muaj.
14. Përbërja e lëngshme sipas secilit prej pretendimeve 10 deri në 13, ku ambjenti i lëngshëm përmban një agjent viskozifikimi, një agjent tamponues, dhe/ose një agjent osmotik, favorshëm agjenti i viskozifikimit është përzgjedhur në grupin që konsiston në polivinilpirrolidon, celulozë mikrokristallore, karboksimetilcelulozë natriumi dhe përzierje të tyre, agjenti osmotik është sorbitol dhe agjenti tamponues është përzgjedhur në grupin që konsiston në glicinë ose tamponues borati.
15. Një set për përgatitjen e një përbërjeje farmaceutike të lëngshme për administrim oral ose administrim të drejtpërdrejtë në stomak që përmban:

- mikrogrimcat sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 9 dhe
- një ambjent të lëngshëm që ka një $pH > 6$, veçanërisht ashtu si përshkruhet në pretendimin 14.

16. Një përbërje farmaceutike e ngurtë e synuar për tu rindërtuar në formën e një përbërjeje të lëngshme për administrim oral ose administrim të drejtpërdrejtë në stomak, ku përbërja e ngurtë e përmendur përmban mikrogrimcat sipas secilit prej pretendimeve 1 deri në 9, opsionalisht në përzierje me një agjent viskozifikimi, një agjent osmotik dhe ose një agjent tamponues, favorshëm agjenti i viskozifikimit, agjenti osmotik dhe agjenti tamponues janë ashtu si përshkruhet në pretendimin 14.
17. Përbërja farmaceutike e ngurtë sipas pretendimit 16, e cila është një shurup i thatë, një pudër ose një tërësi grimcash.
18. Një proces për përgatitjen e një përbërjeje të lëngshme për administrim oral ose administrim të drejtpërdrejtë në stomak sipas secilit prej pretendimeve 10 deri në 14 që përmban shtimin e një lëngu që ka një $pH > 6$ në përbërjen farmaceutike të ngurtë sipas secilit prej pretendimeve 16 ose 17 dhe përzierjen, favorshëm me trazim të lehtë.

TRANSFERIMI I PRONËSISË

(11) 8295

(21) AL/P/ 2019/246

(54) SPIRO-INDOLINAT PËR TRAJTIMIN DHE PROFILAKSINË E INFEKSIONIT NGA VIRUSI RESPIRATOR SINCICIAL (RSV)

(97) EP3204375 / 13/02/2019

(73) Pfizer Inc.

235 East 42nd Street, New York, NY 10017, US

(74) Krenar LOLOÇI

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

(11) 9714

(21) AL/P/ 2020/564

(54) VEKTORËT AAV QË PËRFSHIJNË NJË GJEN QË KODON FAKTORIN VIII

(97) EP3044231 / 05/08/2020

(73) BioMarin Pharmaceutical Inc.; University College London and St. Jude Children's Research Hospital

105 Digital Drive, Novato, CA 94949, US; Gower Street, London WC1E 6BT, GB ;262 Danny Thomas Place, Memphis, TN 38105-3678, US

(74) Krenar LOLOÇI

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

(11) 10038

(21) AL/P/ 2021/221

(54) MOLEKULA LIDHËSE QË FRENOJNË RRIJTJEN E KANCERIT

(97) EP3365373 / 10/03/2021

(73) Fundació Institut de Recerca Biomèdica (IRB Barcelona); Merus N.V. and Institució Catalana de Recerca I Estudis Avançats

Baldiri Reixac 10, 08028 Barcelona, ES; Yalelaan 62, 3584 CM Utrecht, NL ;Passeig Lluís Companys, 23, 08010 Barcelona, ES

(74) Krenar LOLOÇI

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

(11) 10038

(21) AL/P/ 2021/221

(54) MOLEKULA LIDHËSE QË FRENOJNË RRIJTJEN E KANCERIT

(97) EP3365373 / 10/03/2021

(73) Fundació Institut de Recerca Biomèdica (IRB Barcelona); Merus N.V. and Institució Catalana de Recerca I Estudis Avançats

Baldiri Reixac 10, 08028 Barcelona, ES; Yalelaan 62, 3584 CM Utrecht, NL ;Passeig Lluís Companys, 23, 08010 Barcelona, ES

(74) Krenar LOLOÇI

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

NDRYSHIMI I ADRESËS SË PRONARIT/APLIKANTIT

(11) 9788

(21) AL/P/ 2020/881

(54) FORMULIM NEUROTOKSINE I LËNGSHËM I STABILIZUAR ME TRIPTOFAN OSE TIROZINË

(97) EP3463432 / 07/10/2020

(73) Ipsen Biopharm Limited and Galderma Holding SA

Unit 9, Ash Road Wrexham Industrial Estate, Wrexham LL13 9UF, GB ;Zählerweg 10, 6300 Zug, CH

(74) Ela SHOMO PANIDHA

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

(11) 10747

(21) AL/P/ 2022/20

(54) FORMULIM NEUROTOKSINE I LËNGSHËM I STABILIZUAR ME TRIPTOFAN OSE TIROZINË

(97) EP3679946 / 05/01/2022

(73) Ipsen Biopharm Limited and Galderma Holding SA

Unit 9, Ash Road Wrexham Industrial Estate, Wrexham LL13 9UF, GB ;Zählerweg 10, 6300 Zug, CH

(74) Ela SHOMO PANIDHA

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

NDRYSHIME NË PRETENDIME

(11) 8764

(21) AL/P/ 2019/781

(54) FORMULIMET E TABLETËS SË NERATINIB MALEATIT

(97) EP2498756 / 03/09/2019

(73) Wyeth LLC

235 East 42nd Street, New York, NY 10017, US

(74) Krenar LOLOÇI

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

(57)

1. Një tabletë që përfshin një kompozim farmaceutikisht i pranueshëm që përfshin përbërësit intragranular:

(a) 35 ose 41 përqindje peshe të neratinib maleatit;

(b) 15-65 përqindje peshe të manitolit, celulozës mikrokristaline ose të një kombinimi të të dyve;

(c) 0.5-8 përqindje peshe të krospovidonit, sodiumit kroskarmeloz ose të një kombinimi të të dyve;

(d) 0.2-8 përqindje peshe të dioksidit koloidal silikonit; dhe

(e) 5-15 përqindje peshe të povidonit;

dhe përbërësit ekstragranular:

(f) 1-25 përqindje peshe të celulozës mikrokristaline;

(g) 1-8 përqindje peshe të krospovidonit; dhe

(h) 0.5-3 përqindje peshe të stearat magnezit.

2. Tableta sipas pretendimit 1, ku sasia e manitolit dhe celulozës mikrokristaline, si një përbërës intragranular, është rreth 50 përqindje peshe.

3. Tableta sipas pretendimit 1, ku sasia e krospovidonit, si një përbërës intragranular, është rreth 3 përqindje peshe; dhe/ose ku sasia e povidonit, si një përbërës intragranular, është rreth 5 përqindje peshe.

4. Tableta sipas çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 3, në formën e një doze orale të 40 mg, 80 mg, ose 240 mg.

5. Tableta sipas pretendimit 1, ku kompozimi përfshin

(b) manitol dhe celulozë mikrokristaline dhe

(c) krospovidon.

6. Tableta sipas çdonjërit prej pretendimeve 1 deri në 5 për përdorim në një metodë për trajtimin e kancerit.

**SKADIM I PATENTËS PËR MOSPAGESËN E
RIPËRTËRITJES**

(11) **5139**

(97) EP2669615 / 11/03/2015

(96) 13170188.0 / 31/05/2013

(21) AL/P/ 2015/136

(22) 30/03/2015

(54) Montim arme që përmban një korridor për nxjerrjen e gëzhjave

(73) NEXTER SYSTEMS

34, Boulevard de Valmy, 42328 Roanne Cedex/FR, FR

(74) Vladimir NIKA

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

(11) **5191**

(97) EP2669616 / 11/03/2015

(96) 13170189.8 / 31/05/2013

(21) AL/P/ 2015/159

(22) 21/04/2015

(54) Dhomë për mbledhjen dhe ruajtjen e gëzhjave të municioneve

(73) NEXTER SYSTEMS

34, Boulevard de Valmy, 42328 Roanne Cedex, FR

(74) Vladimir NIKA

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

(11) **5309**

(97) EP2704734 / 17/06/2015

(96) 12716038.0 / 24/04/2012

(21) AL/P/ 2015/277

(22) 10/07/2015

(54) Kompozimi i dobishëm për trajtimin e çrregullimeve të metabolizmit të lipideve

(73) Alfasigma S.p.A. Viale Sarca n.223, Milano (MI), IT

(74) Krenar LOLOÇI

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

(11) **5474**

(97) EP2701611 / 15/07/2015

(96) 12717284.9 / 26/04/2012

(21) AL/P/ 2015/366

(22) 17/09/2015

(54) Shpërndarës pudre hemostatike biomjekësore

(73) BIOM'UP 8, allée Irène Joliot-Curie 69800 Saint Priest / FR, FR

(74) Raimonda KARAPICI

Rr. Margarita Tutulani, Pall 15/3, Ap.28, Tiranë

(11) **5539**

(97) EP2741727 / 07/10/2015

(96) 12745691.1 / 07/08/2012

(21) AL/P/ 2015/519

(22) 15/12/2015

(54) Enë për dializë

(73) Fresenius Medical Care Deutschland GmbH Else-Kröner-Strasse 1 61352 Bad Homburg / DE, DE

(74) Vladimir NIKA

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

(11) **5640**

(97) EP2757103 / 06/01/2016

(96) 12831085.1 / 11/09/2012

(21) AL/P/ 2016/70

(22) 18/02/2016

(54) DERIVATE ACIDI PIRROLIDINE-3-ILACETIK

(73) Eisai R&D Management Co., Ltd.

6-10, Koishikawa 4-chome, Bunkyo-ku, Tokyo 112-8088, JP

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Deshmoret e 4 Shkurtit, pall.1/1, Kati II, Tirane, Shqiperi, Tiranë

(11) **5627**

(97) EP2722334 / 13/01/2016

(96) 13192666.9 / 06/08/2010

(21) AL/P/ 2016/75

(22) 23/02/2016

(54) Frenuesi i bromodomain benzodiazepine

(73) GlaxoSmithKline LLC

Corporation Service Company, 2711 Centreville Road, Suite 400, Wilmington, Delaware 19808, US

(74) Krenar LOLOÇI

Rr. Deshmoret e 4 Shkurtit, pall.1/1, Kati II, Tirane, Shqiperi, Tiranë

(11) **5791**

(97) EP2697227 / 03/02/2016

(96) 12715295.7 / 12/04/2012

(21) AL/P/ 2016/155

(22) 11/04/2016

(54) DERIVATET IMIDAZOL TE BASHKUARA TE DOBISHEM SI FRENUES IDO

(73) Newlink Genetics Corporation

2901 South Loop Drive, Suite 3900, Ames, IA 50010-8646, US

(74) Ardit Loloçi

Rr. Asim Vokshi, Nr.137, Tirane

(11) **6079**

(97) EP2695881 / 27/04/2016

(96) 12758359.9 / 13/03/2012

(21) AL/P/ 2016/245

(22) 24/05/2016

(54) PERBERES I GUANIDINES

(73) Astellas Pharma Inc.

3-11, Nihonbashi-Honcho 2-chome Chuo-ku, Tokyo 103-8411 , JP

(74) Krenar LOLOÇI

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

(11) **5964**

(97) EP2755964 / 22/06/2016

(96) 12761936.9 / 12/09/2012

(21) AL/P/ 2016/415

(22) 19/08/2016

(54) KRIPËRA TË ACIDIT SULFONIK TË IMIDAZOLEVE TË ZËVENDËSUARA NGA HETEROCIKLILAMIDE

(73) AiCuris Anti-infective Cures GmbH

Friedrich-Ebert-Strasse 475, 42117 Wuppertal, DE

(74) Ela SHOMO PANIDHA

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

(11) **6114**

(97) EP2694808 / 28/09/2016

(96) 12711622.6 / 23/03/2012

(21) AL/P/ 2016/530

(22) 07/10/2016

(54) SISTEM GJENERATORI I TURBINES ME ERE DHE METODA PER FUNKSIONIMIN E NJE SISTEMI GJENERATORI TE TURBINES ME ERE

(73) Wobben Properties GmbH

Borsigstrasse 26, 26607 Aurich, DE

(74) Aleksandra Arseni Mecaj

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

(11) **6275**

(97) EP2900549 / 09/11/2016

(96) 13767135.0 / 05/09/2013

(21) AL/P/ 2017/15

(22) 10/01/2017

(54) PAJISJE ANKORIMI PËR ANKORIMIN E NJË ANIJEJE

(73) European Intelligence B.V.

Jacobus Lipsweg 38, 3316 BP Dordrecht, NL
(74) Ela SHOMO PANIDHA
Euromarkpat Albania LTD , Rr. A.Z. Çajupi, Pall. 20/4, Ap.15, Tiranë, 100

(11) **6609**

(97) EP2690088 / 22/02/2017

(96) 12761142.4 / 22/03/2012

(21) AL/P/ 2017/130

(22) 28/02/2017

(54) AGOMELATINA KRISTALORE E PËRZIER (FORMA VIII), PROCESI I PËRGATITJES SË SAJ DHE PËRDORIMI DHE PËRBËRJA FARMACEUTIKE QË E PËRMBAN

(73) Les Laboratoires Servier and Shanghai Institute Of Pharmaceutical Industry

35, rue de Verdun, 92284 Suresnes Cedex, FR ;No.1320 West Beijing Road, Jing'an District, Shanghai 200040, CN

(74) Vladimir NIKA

Bul. Gj.Fishta Pall.1 Jeshil prane Shallvareve, Kati 6, Ap. 16, Tirane

(11) **6436**

(97) EP2624696 / 21/12/2016

(96) 11831214.9 / 23/09/2011

(21) AL/P/ 2017/150

(22) 13/03/2017

(54) DERIVATE BENZIMIDAZOL SI PI3 INHIBITORË KINAZE

(73) GlaxoSmithKline LLC

Corporation Service Company, 2711 Centerville Road, Suite 400, Wilmington DE 19808, US

(74) Krenar Loloçi

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

(11) **6865**

(97) EP2690087 / 30/08/2017

(96) 12760538.4 / 22/03/2012

(21) AL/P/ 2017/566

(22) 18/09/2017

(54) FORME E RE KRISTALORE VII E AGOMELATINES, PROCESI I PERGATITJES SE SAJ DHE PERDORIMI DHE PERBERJA FARMACEUTIKE QE E PERMBAN

(73) Les Laboratoires Servier and Shanghai Institute Of Pharmaceutical Industry

35, rue de Verdun 92284 Suresnes Cedex / FR, FR ;No.1320 West Beijing Road Jing'an District Shanghai 200040 / CN, CN

(74) Vladimir NIKA

Bul. Gj. Fishta Pall. 1 Jeshil prane Shallvareve, Kati 6, Ap.16, Tirane

(11) **6890**

(97) EP2875016 / 23/08/2017

(96) 13770709.7 / 18/07/2013

(21) AL/P/ 2017/635

(22) 13/10/2017

(54) DERIVATE TË KARBAMATE/UREA

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

(74) Krenar LOLOCI

Rr. Deshmoret e 4 Shkurtit, Pall.1/1, Kati 1 Tirane

(11) **7121**

(97) EP2696690 / 04/10/2017

(96) 12770690.1 / 16/04/2012

(21) AL/P/ 2017/797

(22) 21/12/2017

(54) KRIPËRAT SULFATE SI NXITËS TË KOHËS TRANZITE

(73) Braintree Laboratories, Inc. 60 Columbian Street West P.O. Box 850929 Braintree, MA 02185-0929 / US, US

(74) Krenar LOLOCI

Rr. Deshmoret e 4 Shkurtit, Pall.1/1, Kati 1 Tirane

(11) **7099**

(97) EP2699601 / 17/01/2018

(96) 12717027.2 / 20/04/2012

(21) AL/P/ 2018/94

(22) 09/02/2018

(54) ANTITRUPA POLIPEPTIDË QË ANTAGONIZOJNË CD40

(73) Bristol-Myers Squibb Company and Domantis Limited

Route 206 and Province Line Road Princeton, NJ 08543 , US ;980 Great West Road Brentford, Middlesex TW8 9GS , GB

(74) FATOS DEGA

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

(11) **7237**

(97) EP2706982 / 03/01/2018

(96) 12721507.7 / 11/05/2012

(21) AL/P/ 2018/119

(22) 21/02/2018

(54) FORMA TË DOZIMIT FARMACEUTIK INTRANAZALE QË PËRFSHIJNË NALOKSON

(73) EURO-CELTIQUE S.A.

1, rue Jean Piret 2350 Luxembourg / LU, LU

(74) Krenar LOLOCI

Rr. Deshmoret e 4 Shkurtit, Pall.1/1, Kati 1 Tirane

(11) **7169**

(97) EP2895174 / 10/01/2018

(96) 13837571.2 / 13/09/2013

(21) AL/P/ 2018/121

(22) 22/02/2018

(54) PROMEDIKAMENTET E INHIBITORIT TË KINAZËS AMINO-KINAZOLIN

(73) GlaxoSmithKline Intellectual Property Development Limited

980 Great West Road, Brentford, Middlesex TW8 9GS , GB

(74) Krenar LOLOCI

Rr. Deshmoret e 4 Shkurtit, Pall.1/1, Kati 1 Tirane

(11) **7254**

(97) EP2694065 / 13/12/2017

(96) 12768489.2 / 03/04/2012

(21) AL/P/ 2018/168

(22) 12/03/2018

(54) KOMPOZIM PËR TRAJTIMIN E ÇRREGULLIMIT HIPOAKTIV TË DËSHIRËS SEKSUALE

(73) S1 Biopharma, Inc. 1 Independence Way, No. 102 Jersey City, NJ 07305 / US, US

(74) Krenar LOLOCI

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

(11) **7677**

(97) EP2888699 / 10/01/2018

(96) 13783383.6 / 12/08/2013

(21) AL/P/ 2018/290

(22) 02/05/2018

(54) BLOK I VOGËL SHËNIMESH (NOTEBOOK) DHE METODË PËR DIXHITALIZIMIN E SHËNIMEVE

(73) Moleskine S.r.l. Viale Piceno 17 20129 Milano (MI) / IT, IT

(74) Ela SHOMO PANIDHA

Euromarkpat Albania LTD , Rr. A.Z. Çajupi, P.20/4, Ap.7/5, Tirane, 100

(11) **7586**

(97) EP3194385 / 20/06/2018

(96) 15774987.0 / 14/09/2015

(21) AL/P/ 2018/511

(22) 03/08/2018

(54) PREJARDHËS HETEROCIKLIKË N-(HETERO)ARIL- ZËVENDËSUES TË DOBISHËM PËR MJEKIMIN E SËMUNDJEVE OSE KONDICIONEVE TË LIDHURA ME SISTEMIN NERVOR QËNDROR

(73) Chronos Therapeutics Limited

41 Cornmarket Street, Oxford OX1 3HA, GB

(74) Fatos DEGA.
Rr.Nikolla Tupe, N.2, H.4, A.30, Tiranë

(11) **7697**

(97) EP2683385 / 06/06/2018
(96) 12711500.4 / 09/03/2012
(21) AL/P/ 2018/530
(22) 10/08/2018
(54) 2,4 PIRIMIDINEDIAMINET E ZËVENDËSUARA PËR PËRDORIM NË LUPUS DISKOID
(73) Rigel Pharmaceuticals, Inc.
1180 Veterans Boulevard, South San Francisco, CA 94080, US
(74) Krenar LOLOCI
Rr. "Dëshmorët e 4 Shkurtit", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë

(11) **7816**

(97) EP2900230 / 15/08/2018
(96) 13773562.7 / 26/09/2013
(21) AL/P/ 2018/593
(22) 12/09/2018
(54) PËRBËRËS PËR MJEKIMIN E OBEZITETIT DHE METODAT E PËRDORIMIT TË TYRE
(73) The General Hospital Corporation and The Children's Medical Center Corporation
55 Fruit Street, Boston, MA 02114, US ;55 Shattuck Street, Boston, Massachusetts 02115, US
(74) Fatos DEGA
Rr.Nikolla Tupe, Pall. tek bar 3 Plepat, Kati 9/1, Tirane

(11) **7861**

(97) EP2727588 / 29/08/2018
(96) 13196461.1 / 01/03/2012
(21) AL/P/ 2018/793
(22) 19/11/2018
(54) Terapi e çrregullimeve neurologjike me bazë baklofen dhe akamprosate
(73) Pharnext
11, rue des Peupliers,, 92130 Issy-les-Moulineaux, FR
(74) Krenar LOLOCI
Rr. "Dëshmorët e 4 Shkurtit", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë

(11) **7960**

(97) EP2817285 / 09/01/2019
(96) 13752071.4 / 20/02/2013
(21) AL/P/ 2019/25
(22) 14/01/2019
(54) METODATE PRODHIMIT TE ACIDIT AKRILIK

(73) Novomer, Inc.
1 Bowdoin Square, Suite 300, Boston, Massachusetts 02114, US
(74) Vladimir NIKA
Bul " Bajram CURRI", Pall.2, Shk.3, Ap.4, Tiranë

(11) **8075**
(97) EP3199707 / 21/11/2018
(96) 17154146.9 / 01/02/2017
(21) AL/P/ 2019/136
(22) 21/02/2019
(54) PAJISJE NE UJERAT E RRJEDHESE
(73) Monai, Bernhard
Dellach 59, 9063 Maria Saal, AT
(74) Vladimir NIKA
Bul " Bajram CURRI", Pall.2, Shk.3, Ap.4, Tiranë

(11) **8118**
(97) EP2822577 / 06/02/2019
(96) 13749382.1 / 15/02/2013
(21) AL/P/ 2019/151
(22) 27/02/2019
(54) PROTEINAT E FAKTORIT REKOMBINANT VIII
(73) Bioverativ Therapeutics Inc.
225 Second Avenue, Waltham MA 02451, US
(74) Krenar LOLOCI
Rr. "Dëshmorët e 4 Shkurtit", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë

(11) **8292**
(97) EP2707101 / 13/02/2019
(96) 12781736.9 / 10/05/2012
(21) AL/P/ 2019/307
(22) 03/05/2019
(54) RREGULLATORËT E PROTEOSTAZËS
(73) Proteostasis Therapeutics, Inc.
80 Guest Street, 5th Floor, Boston, MA 02135, US
(74) Krenar LOLOCI
Rr. "Dëshmorët e 4 Shkurtit", Pall. 1/1, Kati 2, Tiranë

(11) **8442**
(97) EP2692807 / 08/05/2019
(96) 12765262.6 / 30/03/2012

(21) AL/P/ 2019/450
(22) 21/06/2019
(54) KOMPOZIM SHTRESOR UJOR
(73) Dai Nippon Toryo Co., Ltd.
1-124 Nishikujo 6-chome, Konohana-kuOsaka-shiOsaka 554-0012, JP
(74) Krenar LOLOÇI
Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)

(11) **8919**
(97) EP2563550 / 16/10/2019
(96) 11774481.3 / 26/04/2011
(21) AL/P/ 2020/7
(22) 08/01/2020
(54) NJË ÇEKIÇ HIDRAULIK
(73) Finnsuoja Oy
Tyypälänjärventie 156, 40250 Jyväskylä, FI
(74) Krenar LOLOÇI
Rr. Ibrahim Rugova, P.1/1, Kati II, Tiranë, Shqipëri (Albania)