



SERVICIO NACIONAL DE PROPIEDAD INTELECTUAL

INVENCIONES Y NUEVAS TECNOLOGIAS

Agosto - Septiembre

LA PAZ - BOLIVIA

INVENCIONES Y NUEVAS TECNOLOGIAS

PATENTE DE INVENCION

Nro. de Publicación

8714Nombre de la
Invención**USO DE LA MENADIONA**

Número de Solicitud

250321

Fecha de Solicitud

28/11/2005

Representante

Maria I. Mejia M.

Solicitante (ES)

**BASF
AKTIENGESELLSCHAFT**

Código País

DE

Tipo

**Patente de
Invención**

Clasificación

CIP (8): A01N, A01P

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

102004057279.8

Fecha de Prioridad

26/11/04

País Prioridad

DE**RESUMEN**

Uso de menadiona de la fórmula I o una de sus sales de adición ácida fitocompatible para intensificar la eficiencia de agroquímicos contra hongos fitopatógenos, de mezclas de menadiona y por lo menos un principio activo seleccionado de los siguientes grupos:

A) azoles, tales como ciproconazol, difenoconazol, epoxiconazol, fluquiconazol, flusilazol, hexaconazol, imazalilo, metconazol, miclobutanilo, penconazol, procloraz, protioconazol, tebuconazol, triadimefona, triadimenol, triflumizol;

B) estrobilurinas, tales como azoxistrobina, dimoxistrobina, fluoxastrobina, kresoxim-metilo, metominostrobin, orisastrobina, picoxistrobina, piraclostrobina o trifloxistrobina;

C) acilalaninas, tales como benalaxilo, metalaxilo, mefenoxam, ofurace, oxadixilo;

D) derivados de amina, tal como espiroxamina;

E) anilino-pirimidinas, tales como pirimetanilo, mepanipirim o ciprodinilo;

F) dicarboximidas, tales como iprodiona, procimidona, vinclozolina;

G) amidas de ácido cinámico y análogos, tales como dimetomorf, flumetover o flumorf;

H) ditiocarbamatos, tales como ferbam, nabam, maneb, metam, metiram, propineb, policarbonato, tiram, ziram, zineb;

I) compuestos heterocíclicos, tales como benomilo, boscalida, carbendazim, ditianona, famoxadona, fenamidona, picobenzamida, proquinazida, quinoxifeno, tiofanato-metilo, triforina, 5-cloro-7-(4-metil-piperidin-1-il)-6-(2,4,6-trifluoro-fenil)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pirimidina, dimetilamida de ácido 3-(3-bromo-6-fluoro-2-metil-indol-1-sulfonyl)-[1,2,4]triazol-1-sulfónico o derivados de tiofeno de la fórmula II;

K) azufre y fungicidas de cobre, tales como caldo de Burdeos, acetato de cobre, oxiclورو de cobre, sulfato de cobre básico;

L) derivados de nitrofenilo, como p.ej dinocap;

M) fenilpirroles, tales como fenpiclonilo o fludioxonilo;

N) derivados de ácido sulfénico, tales como captafol, diclofluanida, toliifluanida;

O) otros fungicidas, seleccionados de: bentiavalicarb, clorotalonilo, ciflufenamida, diclofluanida, dietofencarb, etaboxam, fenhexamida, fluazinam, iprovalicarb, metrafenona, zoxamida; derivados de oxim éter de la fórmula III, derivados de fenilamidina de la fórmula IV, compuestos de la fórmula VII, teniendo los sustituyentes en las fórmulas III a V las definiciones indicadas en la descripción;

en una cantidad sinérgicamente activa, procedimientos para combatir hongos nocivos con mezclas de menadiona con principios activos de los grupos A) hasta O) y productos, que contienen estas mezclas.

Nro. de Publicación

8715

Nombre de la
Invención

**NOVEDOSOS COMPUESTOS DE 2 - CIANO - 3 - (HALO) ALCOXI -
BENCENOSULFONAMIDA PARA COMBATIR PESTES ANIMALES**

Número de Solicitud

250322

RESUMEN

Fecha de Solicitud

28/11/2005

Representante

Maria I. Mejia M.

Solicitante (ES)

**BASF
AKTIENGESELLSCHA
FT
DE**

Código País

Tipo

**Patente de
Invención**

Clasificación

**CIP(8):
C07C311/16; A01N;**

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

60/631,204

Fecha de Prioridad

26/11/04

País Prioridad

US

La invención se refiere a compuesto de 2-ciano-3-(halo)alcoxi-bencenosulfonamidas I donde las variables Alk y R1 hasta R5 tienen las definiciones indicadas en la reivindicación 1, y/o sus sales útiles en la agricultura.

Además, la presente invención se refiere:

- al uso de los compuestos I y/o sus sales para combatir pestes animales;

- a composiciones agrícolas, que comprenden una cantidad de por lo menos un compuesto de 2-ciano-3-(halo)alcoxi-bencenosulfonamida de la fórmula I y/o por lo menos una sal útil en la agricultura de I y por lo menos un soporte inerte líquido y/o sólido, agronómicamente aceptable, que sea suficiente para tener un efecto pesticida y, en caso de desearlo, por lo menos un tensoactivo; y

- a un método para combatir pestes animales, que comprende contactar los pestes animales, su habitat, sitio de incubación, suministro de comida, planta, semillas, el suelo, área, material o medio ambiente donde los pestes animales crecen o pueden crecer, o los materiales, plantas, semillas, suelos, superficies o espacios a proteger frente al ataque o la infestación por lo animales con una cantidad efectiva pesticida de por lo menos un compuesto de 2-ciano-3-(halo)alcoxi-bencenosulfonamida de la fórmula I y/o por lo menos una sal aceptable en la agricultura del mismo.

a un método para proteger las semillas frente a insectos en el suelo y los resultantes raíces y vástagos frente a los insectos del suelo o insectos de las hojas, que consiste en contactar las semillas antes de su siembra y/o después de la pregerminación con un compuesto de 2-ciano-3-(halo)alcoxi-bencenosulfonamida de la fórmula general I.

Nro. de Publicación

8716

Nombre de la
Invención

AGENTES CITOTÓXICOS QUE COMPRENDEN TAXANOS NUEVOS

Número de Solicitud

250328

RESUMEN

Fecha de Solicitud

02/12/2005

Representante

Maria I. Mejia M.

Solicitante (ES)

**AVENTIS PHARMA
S.A.**

Código País

FR

Tipo

**Patente de
Invención**

Clasificación

CIP(8): C07D305/00

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

04292898.6

Fecha de Prioridad

07/12/04

País Prioridad

OEP

La presente invención se refiere a nuevos agentes citotóxicos y su utilización terapéutica. Más específicamente, la invención se refiere a nuevos agentes citotóxicos que comprenden taxanos y su utilización terapéutica. Estos nuevos agentes citotóxicos tienen utilización terapéutica como resultado de proporcionar taxanos a una población celular específica de forma dirigida mediante enlace químico del taxano con el agente de unión a la célula

Nro. de Publicación

8717

Nombre de la
Invención

**INDOLES SUSTITUIDOS, COMPOSICIONES QUE LOS CONTIENEN,
PROCEDIMIENTOS DE FABRICACIÓN Y UTILIZACIÓN.**

Número de Solicitud **250329**
Fecha de Solicitud **05/12/2005**
Representante **Maria I. Mejia M.**
Solicitante (ES) **AVENTIS PHARMA
S.A.**
Código País **FR**
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8):
C07D413/12;
A61K31/404;
A61K31/407;**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **0412966**
Fecha de Prioridad **06/12/04**
País Prioridad **FR**

RESUMEN

La presente invención se refiere principalmente a la preparación de indoles sustituidos, de las composiciones que los contienen, a su procedimiento de preparación, y a su utilización como medicamento, en particular como agentes anticancerosos.

Nro. de Publicación

8718

Nombre de la
Invención

**FORMULACIONES INYECTABLES O ADMINISTRABLES POR VÍA ORAL
DE DERIVADOS DE AZETIDINA**

Número de Solicitud **250333**
Fecha de Solicitud **09/12/2005**
Representante **Maria I. Mejia M.**
Solicitante (ES) **AVENTIS PHARMA
S.A.**
Código País **FR**
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8):
A61K31/397;
A61P3/00;
A61K31/397**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **0413937**
Fecha de Prioridad **27/12/04**
País Prioridad **FR**

RESUMEN

La presente invención se refiere a formulaciones binarias o ternarias inyectables o administrables por vía oral de derivados de azetidina. Los derivados de azetidina utilizados en las composiciones farmacéuticas según la invención pueden designarse por las fórmulas generales (Ia) o (Ib) a continuación: en las que Ar es un grupo aromático o heteroaromático opcionalmente sustituido por uno o varios alquilo (C1-C4), halógeno, NO₂, CN, alcoxi(C1-C4) u OH.

Nro. de Publicación

8719

Nombre de la
Invención

**PIRAZOLO PIRIDINAS SUSTITUÍDAS, COMPOSICIONES QUE LAS
CONTIENEN, PROCEDIMIENTO DE FABRICACIÓN Y UTILIZACIÓN**

Número de Solicitud

260009

RESUMEN

Fecha de Solicitud

18/01/2006

Pirazolo piridinas sustituidas, composiciones que las contienen, procedimiento de fabricación y utilización. La presente invención se refiere especialmente a la preparación de pirazolo piridinas sustituidas, composiciones que las contienen, su procedimiento de preparación, y su utilización como medicamento, en particular como agentes anticancerígenos.

Representante

Maria I. Mejia M.

Solicitante (ES)

**AVENTIS PHARMA
S.A.**

Código País

FR

Tipo

**Patente de
Invención**

Clasificación

**CIP(8): A61K31;
C07D**

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

0500555; 0507505

Fecha de Prioridad

**19/01/05;
13/07/05**

País Prioridad

FR; FR

Nro. de Publicación

8720

Nombre de la
Invención

**ANILIDAS DE ÁCIDO PIRAZOLCARBOXÍLICO UN PROCEDIMIENTO
PARA SU OBTENCIÓN Y PRODUCTOS QUE CONTIENEN LAS MISMAS
PARA COMBATIR HONGOS NOCIVOS**

Número de Solicitud

260029

RESUMEN

Fecha de Solicitud

16/02/2006

La presente invención se refiere a anilidas de ácido pirazolcarboxílico de la fórmula I en la que las variables tienen los significados siguientes:

Representante

Maria I. Mejia M.

Solicitante (ES)

**BASF
AKTIENGESELLSCHA
FT**

n es cero ó 2; m es 2 ó 3; X1 es flúor o cloro; X2 es halógeno; Y es CN, NO₂, C1-C4-alquilo, C1-C4-halógenoalquilo, metoxi o metiltio; p es cero ó 1; R1 es flúor, cloro, bromo, C1-C4-alquilo, C1-C4-halógenoalquilo; R2 es hidrógeno o halógeno; R3 es hidrógeno, metilo o etilo; W es O o S; siendo preciso, que a) cuando W = O, R1 = metilo y R3 es hidrógeno, entonces R2 no significa F, o b) cuando W = O, n = 0, m = 2, p = 0, R2 y R3 es hidrógeno, entonces R1 no significa trifluorometilo o difluorometilo, procedimiento para la preparación de estos compuestos, productos que los contienen y un procedimiento para el uso de los mismos para combatir hongos nocivos.

Código País

DE

Tipo

**Patente de
Invención**

Clasificación

CIP(8): C07D, A01N

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

102005007160.0

Fecha de Prioridad

16/02/05

País Prioridad

DE

Nro. de Publicación

8721

Nombre de la
Invención

**5-ALCOXIALQUIL-6-ALQUIL-7-AMINO-AZOLOPIRIMIDINAS, UN
PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN Y EL USO DE LAS MISMAS
PARA COMBATIR HONGOS NOCIVOS, ASÍ COMO PRODUCTOS QUE LAS
CONTIENEN**

Número de Solicitud **260030**
Fecha de Solicitud **16/02/2006**
Representante **Maria I. Mejia M.**
Solicitante (ES) **BASF
AKTIENGESELLSCHA
FT
DE**
Código País
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D, A01N**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **102005007157.0**
Fecha de Prioridad **16/02/05**
País Prioridad **DE**

RESUMEN

5-Alcoxialquil-6-alquil-7-amino-azolopirimidinas de la fórmula I en la que los sustituyentes tienen los siguientes significados: R1 es alquilo, cicloalquilo, alqueno, alquino, alcoxialquilo, cianoalquilo y benciloxi-alquilo, pudiendo los grupos en la parte alifática o aromática ser no sustituidos o estar sustituidos por uno a tres grupos Ra: Ra es halógeno, ciano, nitro, hidroxilo, cicloalquilo, alcoxilo, alquil-tio y NRARB; RA, RB significan hidrógeno y alquilo; R2 es alcoxialquilo, fenoxialquilo, alquiltioalquilo y feniltioalquilo, cuyos grupos pueden ser no sustituidos o estar sustituidos según la descripción; R3 es hidrógeno y alquilo; A es N y C-RA; un procedimiento para la preparación de estos compuestos, productos que los contienen, así como el uso de los mismos para combatir hongos nocivos fitopatogénos.

Nro. de Publicación

8722

Nombre de la
Invención

**DERIVADOS DEL (1, 5 - DIFENIL - 1H - PIRAZOL - 3 - IL)
OXADIOZAL, SU PREPARACIÓN Y SU APLICACIÓN EN TERAPÉUTICA**

Número de Solicitud **260034**
Fecha de Solicitud **20/02/2006**
Representante **Jose Luis Mejia M.**
Solicitante (ES) **SANOVI-AVENTIS**
Código País **FR**
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **0501860**
Fecha de Prioridad **21/02/05**
País Prioridad **FR**

RESUMEN

La presente invención tiene como objetivo compuestos que responden a la fórmula: en la que:
- RI representa un radical heterocíclico elegido entre:
- R2 representa un alquilo (C1-C5) o un ciano;
- R3 representa un fenilo no sustituido o sustituido;
- R4 representa un fenilo no sustituido o sustituido;
así como sus hidratos o sus solvatos.

Nro. de Publicación

8723Nombre de la
Inventi3n**PROCESO Y PLANTA PARA LA PRODUCCI3N DE ACIDO SULF3RICO**

N3mero de Solicitud

260035

Fecha de Solicitud

20/02/2006

Representante

Martha Landivar Gantier

Solicitante (ES)

OUTOKUMPU TECHNOLOGY OY

C3digo Pa3s

FI

Tipo

Patente de Inventi3n

Clasificaci3n

CIP (8):C01 B17/76

Reivindica Prioridad

SI

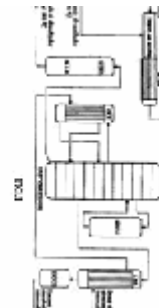
Nro. de Prioridad

102005008109.6

Fecha de Prioridad

21/02/2005

Pa3s Prioridad

DE**RESUMEN**

La inventi3n est3 relacionada con un proceso y una planta para producir 3cido sulf3rico mediante la oxidaci3n catal3tica del SO₂ para formar SO₃ en un convertidor con por lo menos una etapa de contacto, siendo retirado el gas de proceso que contiene SO₃, despu3s de que ha pasado a trav3s de por lo menos una etapa de contacto, del convertidor e introducido en un aparato para la recuperaci3n del calor, en el cual se genera vapor a partir del agua de alimentaci3n mediante el calor del gas de proceso a un absorbedor, en el cual se absorbe el SO₃ en 3cido sulf3rico. Para mejorar la utilizaci3n del calor durante la producci3n de 3cido sulf3rico, se introduce el agua de alimentaci3n en el aparato de recuperaci3n de calor a una temperatura m3s alta que el gas de proceso introducido en el absorbedor.

Nro. de Publicaci3n

8724Nombre de la
Inventi3n**DERIVADOS DE OXIINDOL**

N3mero de Solicitud

260037

Fecha de Solicitud

22/02/2006

Representante

Mario Salinas Zalles

Solicitante (ES)

PFIZER INC.

C3digo Pa3s

US

Tipo

Patente de Inventi3n

Clasificaci3n

CIP(8): A61K; C07D

Reivindica Prioridad

SI

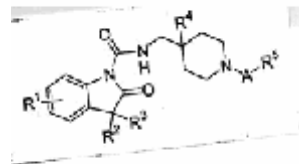
Nro. de Prioridad

60/655,276

Fecha de Prioridad

22/02/05

Pa3s Prioridad

US**RESUMEN**

Esta inventi3n se refiere a compuestos de la f3rmula (I): o una sal farmac3uticamente aceptable del mismo, en la que:

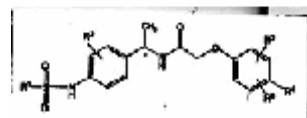
cada uno de A, R₁, R₂, R₃, R₄ y R₅ es como se describe en este documento o una sal farmac3uticamente aceptable, y a composiciones que contienen dichos compuestos y el uso de dichos compuestos en el tratamiento de una afecci3n mediada por la actividad agonista de 5-HT₄ tales como, aunque sin limitaci3n, enfermedad de reflujo gastroesof3gico, enfermedad gastrointestinal, trastorno de motilidad g3strica, dispepsia no ulcerosa, dispepsia funcional, s3ndrome del intestino irritable (IBS), estreñimiento, dispepsia, esofagitis, enfermedad gastroesof3gica, n3useas, enfermedad del sistema nervioso central, enfermedad de Alzheimer, trastorno cognitivo, emesis, migraña, enfermedad neurol3gica, dolor, trastornos cardiovasculares, insuficiencia cardiaca, arritmia cardiaca, diabetes o s3ndrome de apnea.

Nro. de Publicación

8725

Nombre de la
Invención**COMPUESTOS DE N-SULFONILAMINOFENILETIL - 2 -
FENOXIACETAMIDA SUSTITUIDOS**

Número de Solicitud **260049**
Fecha de Solicitud **09/03/2006**
Representante **Mario Salinas Zalles**
Solicitante (ES) **PFIZER INC.**
Código País **US**
Tipo **Patente de Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D; A61K**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **60/660,978**
Fecha de Prioridad **10/03/05**
País Prioridad **US**

**RESUMEN**

Esta invención proporciona un compuesto de fórmula (I): en la que R1 representa un grupo alquilo (C1-C6) o un grupo arilo; R2 representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, un grupo hidroxilo, un alquilo (C1-C6), un halo-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6); un hidroxilo-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6) o un halo-alquilo (C1-C6);

cada uno de R3, R4, R5 y R6 representa independientemente un átomo de hidrógeno, un alquilo (C1-C6), un átomo de halógeno, un halo-alquilo (C1-C6) o un hidroxilo-alquilo (C1-C6), o R3 y R4, y/o R5 y R6 se toman junto con el átomo de carbono al que están unidos para formar un anillo cicloalquilo o un anillo heterocíclico de 3-7 miembros en el que uno o dos átomos de carbono no adyacentes se reemplazan opcionalmente con oxígeno, azufre o grupos NH; R7 representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, un alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6), un hidroxilo-alcoxi (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alcoxi (C1-C6), un halo-alquilo (C1-C6), un alquiltio (C1-C6), un alquilsulfinilo (C1-C6), un alquilsulfonilo (C1-C6), o un [alquil (C1-C6)]NH-, un [alquil (C1-C6)]2N-;

R8 representa un átomo de halógeno, un alquilo (C1-C6), un halo-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6), un hidroxilo-alcoxi (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alcoxi (C1-C6), o un [alquil (C1-C6)]NH-, un [alquil (C1-C6)]2N-, o R7 y R8, cuando están en posiciones adyacentes entre sí, pueden tomarse junto con los átomos de carbono a los que están unidos para formar un anillo cicloalquilo o un anillo heterocíclico de 5-8 miembros en el que uno o dos átomos de carbono no adyacentes se reemplazan opcionalmente con grupos oxígeno, azufre o NH, donde el anillo cicloalquilo o el anillo heterocíclico está sin sustituir o sustituido con uno o más sustituyentes seleccionados entre el grupo constituido por hidroxilo, alquilo (C1-C6), alcoxi (C1-C6) e hidroxilo-alquilo (C1-C6); y R9 representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, un alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6), un hidroxilo-alcoxi (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alcoxi (C1-C6), un halo-alquilo (C1-C6), un alquiltio (C1-C6), un alquilsulfinilo (C1-C6), un alquilsulfonilo (C1-C6), un [alquil (C1-C6)]NH-, un [alquil (C1-C6)]2N-, H2N-alcoxi (C1-C6), alquil (C1-C6)-NH-alcoxi (C1-C6), [alquil (C1-C6)]2N-alcoxi (C1-C6); H2N-alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), alquil (C1-C6)-NH-alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), [alquil (C1-C6)]2N-alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6); o una sal farmacéuticamente aceptable o solvato del mismo. Estos compuestos son útiles para el tratamiento de estados de enfermedad provocados por sobreactivación del receptor VR1 tal como dolor o similares en mamíferos. Esta invención también proporciona una composición farmacéutica que comprende el compuesto anterior.

Nro. de Publicación

8726

Nombre de la
Invención

METODO Y DISPOSITIVO DESTINADOS, MEDIANTE IDENTIFICACION VISUAL, A DAR SEGURIDAD A UN LUGAR PUBLICO O PRIVADO

Número de Solicitud

260053

Fecha de Solicitud

14/03/2006

Representante

Ramiro Moreno Baldivieso

Solicitante (ES)

BERNARD THOORENS

Código País

BE

Tipo

Patente de Invención

Clasificación

CIP(8): G06F17/60; A45C13/42; B64F1/36; G07B15/00

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

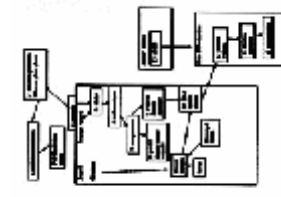
PCT/BE2005/000018

Fecha de Prioridad

12/04/2005

País Prioridad

BE



RESUMEN

El invento concierne a un método destinado a brindar seguridad a un lugar público o privado en el cual permanecen equipajes acompañados por sus dueños.

El invento se caracteriza en que en el interior de dicho lugar, se impone como medio de identificación de un equipaje, un retrato de su dueño, fijado en el mismo equipaje, de manera que permita, de forma constante, establecer una concordancia visual directa e inequívoca, entre dicho retrato y dicho dueño, el lugar público o privado estando delimitado por medios aptos para anunciar la obligatoriedad de imposición o anulación de la colocación de dicha identificación del equipaje. El invento se refiere igualmente a un dispositivo para la puesta en obra de este método.

Nro. de Publicación

8727

Nombre de la
Invención

DERIVADOS DE ARIL 1,4-PIRAZINA SUSTITUIDOS

Número de Solicitud

260059

Fecha de Solicitud

16/03/2006

Representante

Mario Salinas Zalles

Solicitante (ES)

PFIZER PRODUCTS INC.

Código País

US

Tipo

Patente de Invención

Clasificación

CIP(8): A61K; C07D

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

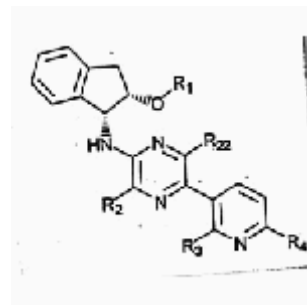
60/662,917

Fecha de Prioridad

17/03/2005

País Prioridad

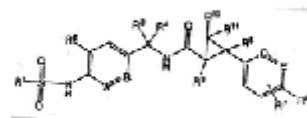
US



RESUMEN

La invención se dirige a compuestos de Fórmula I, descrita en el presente texto, así como a sus sales aceptables farmacéuticamente, que actúan como antagonistas de CRF1 y son útiles en el tratamiento de trastornos y enfermedades asociados con receptores CRF1, incluyendo trastornos y enfermedades relacionados con el SNC.

Nro. de Publicación

8728Nombre de la
Invención**DERIVADOS DE CICLOPROPANOCARBOXAMIDA**Número de Solicitud **260060**Fecha de Solicitud **16/03/2006**Representante **Mario Salinas Zalles**Solicitante (ES) **PFIZER INC.**Código País **US**Tipo **Patente de Invención**Clasificación **CIP(8): A61K**Reivindica Prioridad **SI**Nro. de Prioridad **60/663,374; 60/699,800; 60/733,651**Fecha de Prioridad **17/03/2005; 15/07/2005; 4/11/2005**País Prioridad **US;US;US****RESUMEN**

Esta invención proporciona un compuesto de fórmula (I):

en la que cada uno de A, B, D y E representa independientemente C o N,

R1 representa un grupo alquilo (C1-C6) o arilo;

R2 representa un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, un grupo hidroxilo, un alquilo (C1-C6), un haloalquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6); un hidroxialquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6) o un haloalquilo (C1-C6);

cada uno de R3, R4, R5, R6, R10 y R11 representa independientemente un átomo de hidrógeno, un alquilo (C1-C6), un átomo de halógeno, un haloalquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6) o un hidroxialquilo (C1-C6), o R3 y R4 se toman junto con el átomo de carbono al que están unidos para formar un anillo de cicloalquilo de 3-7 miembros o un anillo heterocíclico en el que uno o dos átomos de carbono no adyacentes se reemplazan opcionalmente con grupos oxígeno, azufre o NH; cada uno de R7 y R9 representa independientemente un átomo de hidrógeno, un átomo de halógeno, un alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6), un hidroxialquilo (C1-C6), un hidroxialcoxi (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alcoxi (C1-C6), un haloalquilo (C1-C6), un alquil (C1-C6)-tio, un alquil (C1-C6)-sulfinilo, un alquil (C1-C6)-sulfonilo, un [alquil (C1-C6)]NH-, un [alquil (C1-C6)]2N-, H2N-alcoxi (C1-C6), alquil (C1-C6)-NH-alcoxi (C1-C6), [alquil (C1-C6)]2N-alcoxi (C1-C6); H2N-alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), alquil (C1-C6)-NH-alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), [alquil (C1-C6)]2N-alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6). R8 representa un átomo de halógeno, un alquilo (C1-C6), un haloalquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6), un hidroxialcoxi (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alquilo (C1-C6), un alcoxi (C1-C6)-alcoxi (C1-C6), un haloalquil (C1-C6)-sulfonilo, un haloalquil (C1-C6)-alquilsulfinilo, un haloalcoxi (C1-C6), un haloalquil (C1-C6)-tio, o un [alquil (C1-C6)]NH-, un [alquil (C1-C6)]2N-, o R7 y R8, cuando están sobre átomos de carbono adyacentes en el anillo, pueden tomarse junto con los átomos de carbono a los que están unidos para formar un anillo de cicloalquilo de 5-8 miembros o un anillo heterocíclico en el que uno o dos átomos de carbono no adyacentes se reemplazan opcionalmente con grupos oxígeno, azufre o NH, donde el anillo de cicloalquilo o el anillo heterocíclico está sin sustituir o sustituido con uno o más sustituyentes seleccionados entre el grupo compuesto por hidroxilo, alquilo (C1-C6), alcoxi (C1-C6) e hidroxialquilo (C1-C6); y una sal farmacéuticamente aceptable o solvato del mismo. Estos compuestos son útiles para el tratamiento de estados de enfermedad provocados por sobreactivación del receptor VR1 tal como dolor o similares en mamíferos. Esta invención también proporciona una composición farmacéutica que comprende el compuesto anterior.

Nro. de Publicación

8729

Nombre de la
Invención

DERIVADOS DE CICLOPENTAPIRIDINA Y TETRAHIDROQUINOLINA

Número de Solicitud

260065

Fecha de Solicitud

30/03/2006

Representante

Mario Salinas Zalles

Solicitante (ES)

PFIZER PRODUCTS INC.

Código País

US

Tipo

Patente de Invención

Clasificación

CIP(8): A61K; C07D

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

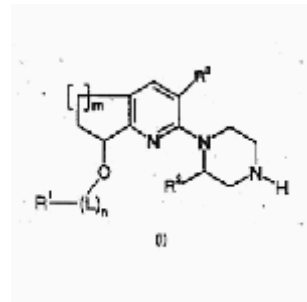
60/667,184; 60/762,159

Fecha de Prioridad

31/03/05; 26/01/06

País Prioridad

US; US



RESUMEN

En este documento se describen compuestos 6,7-dihidro-5H-ciclopenta[b]piridina y 5,6,7,8-tetrahidroquinolina de Fórmula (I), incluyendo sales, hidratos y solvatos de los mismos, que actúan como ligandos del receptor 5-HT₂ y sus usos en el tratamiento de enfermedades relacionadas con la activación de los receptores 5-HT_{2c}.

Nro. de Publicación

8730

Nombre de la
Invención

**TETRAHIDROPIRIDOAZEPIN-8-ONAS Y COMPUESTOS
RELACIONADOS PARA EL TRATAMIENTO DE LA ESQUIZOFRENIA**

Número de Solicitud

260066

Fecha de Solicitud

30/03/2006

Representante

Mario Salinas Zalles

Solicitante (ES)

WARNER-LAMBERT COMPANY LLC

Código País

US

Tipo

Patente de Invención

Clasificación

CIP(8): C07D

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

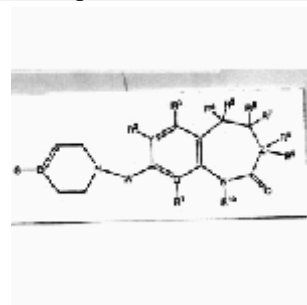
60/667,447

Fecha de Prioridad

01/04/05

País Prioridad

US



RESUMEN

Se dan a conocer compuestos de fórmula 1 en la que G, D, A, Q, Y, Z y R1 a R10 se definen en la memoria descriptiva. Se proporcionan también descripciones de procedimientos para preparar compuestos de fórmula 1, intermedios utilizados para preparar los mismos y composiciones farmacéuticas que contienen dichos compuestos, y su uso en el tratamiento de trastornos del sistema nervioso central y otros trastornos.

Nro. de Publicación

8731

Nombre de la
Invención

**METODOS PARA EL TRATAMIENTO DEL DOLOR POR OSTEOARTRITIS
MEDIANTE LA ADMINISTRACION DE UN ANTAGONISTA DEL FACTOR
DE CRECIMIENTO DE LOS NERVIOS Y COMPOSICIONES QUE LO
CONTIENEN**

Número de Solicitud

260078

Fecha de Solicitud

11/04/2006

Representante

**Martha Landivar
Gantier**

Solicitante (ES)

**RINAT
NEUROSCIENCE
CORPORATION**

Código País

US

Tipo

**Patente de
Invención**

Clasificación

CIP(8): A61K

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

11/104,248

Fecha de Prioridad

11/04/2005

País Prioridad

US

RESUMEN

Anticuerpos anti-NGF (tales como anticuerpos de antagonistas anti-NGF), y polinucleótidos que los codifican. Uso de dichos anticuerpos y/o polinucleótidos en el tratamiento y/o prevención del dolor, incluyendo el dolor post-quirúrgico, el dolor de la artritis reumatoide y el dolor causado por la osteoartritis.

Nro. de Publicación

8732

Nombre de la
Invención

**SISTEMA Y METODO PARA FABRICAR RECIPIENTES MOLDEADOS POR
SOPLIDO CON OPTIMA DISTRIBUCION PLASTICA**

Número de Solicitud

260082

Fecha de Solicitud

13/04/2006

Representante

Martha Landivar Gantier

Solicitante (ES)

GRAHAM PACKAGING COMPANY, L.P.

Código País

US

Tipo

Patente de Invención

Clasificación

CIP(8): B29C; B65D

Reivindica Prioridad

SI

Nro. de Prioridad

60/671,459; 11/362.416; 11/399,430

Fecha de Prioridad

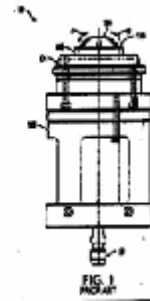
15/04/2005; 27/02/2006; 7/04/2006

País Prioridad

US; US; US

RESUMEN

Un método para formar un recipiente incluye recibir un parison, encerrar el parison con un molde que incluye una cavidad, e inflar el parison en dicho molde para formar un recipiente moldeado por soplido con una región móvil en la cavidad. El método a su vez comprende reposicionar la región móvil antes de llenar el recipiente moldeado por soplido.



Nro. de Publicación	8733	
Nombre de la Invención	PIRROLOPIRIDINAS SUSTITUIDAS, COMPOSICIONES QUE LAS CONTIENEN, PROCESO DE FABRICACION Y UTILIZACION	
Número de Solicitud	260089	RESUMEN
Fecha de Solicitud	24/04/2006	Pirrolopiridinas sustituidas, composiciones que las contienen, proceso de fabricación y utilización. La presente invención se refiere principalmente a la preparación de pirrolopiridinas sustituidas, a las composiciones que las contienen, a su proceso de preparación y a su utilización como medicamento, en especial como agentes anticancerígenos.
Representante	Maria I. Mejia M.	
Solicitante (ES)	AVENTIS PHARMA S.A.	
Código País	FR	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): C07D; A61K	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	0504173	
Fecha de Prioridad	26/04/2005	
País Prioridad	FR	

Nro. de Publicación	8734	
Nombre de la Invención	ANTICUERPOS DIRIGIDOS CONTRA EL PEPTIDO AMILOIDE BETA Y METODOS QUE UTILIZAN LOS MISMOS	
Número de Solicitud	260097	RESUMEN
Fecha de Solicitud	27/04/2006	Se describen anticuerpos dirigidos contra el extremo C-terminal del péptido -amiloide y métodos para utilizar estos anticuerpos para el diagnóstico y el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer y de enfermedades asociadas al péptido A.
Representante	Martha Landivar Gantier	
Solicitante (ES)	RINAT NEUROSCIENCE CORP.	
Código País	US	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): C07K; A61P	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	60/676,093; 60/704,818	
Fecha de Prioridad	29/04/2005; 01/08/2005	
País Prioridad	US; US	

Nro. de Publicación

8735Nombre de la
Invención**DERIVADOS DE AMIDA SUSTITUIDA Y METODOS DE USO**Número de Solicitud **260098**Fecha de Solicitud **27/04/2006**Representante **Ramiro Moreno Baldivieso**Solicitante (ES) **AMGEN INC.**Código País **US**Tipo **Patente de Invención**Clasificación **CIP(8): C07D**Reivindica Prioridad **SI**Nro. de Prioridad **60/675,805**Fecha de Prioridad **27/04/2005**País Prioridad **US****RESUMEN**

Los compuestos seleccionados son efectivos para la profilaxis y el tratamiento de enfermedades, tales como las enfermedades mediadas por HGF. La invención abarca novedosos compuestos, análogos, profármacos y sus sales aceptables desde el punto de vista farmacéutico, composiciones farmacéuticas y métodos para la profilaxis y el tratamiento de enfermedades y otras dolencias o afecciones que implican cáncer y similares. La presente invención se refiere, además, a procesos para producir tales compuestos como así también a intermediarios útiles en tales procesos.

Nro. de Publicación

8736Nombre de la
Invención**COMPUESTOS CON ESTRUCTURA DE 1-(1,2-DIFENIL-ETIL)-3-(2-HIDROXIETIL)-TIOUREA PARA COMBATIR PLAGAS ANIMALES**Número de Solicitud **260124**Fecha de Solicitud **23/05/2006**Representante **Maria I. Mejia M.**Solicitante (ES) **BASF
AKTIENGESELLSCHAFT
DE**

Código País

Tipo

**Patente de
Invención**Clasificación **CIP(8): A01N**Reivindica Prioridad **SI**Nro. de Prioridad **60/683,666**Fecha de Prioridad **23/05/05**País Prioridad **US****RESUMEN**

La presente invención se refiere a un método para combatir plagas animales que comprende contactar las plagas animales, su hábitat, zona de reproducción, suministro de alimentos, planta, semilla, tierra, área, material o entorno donde las plagas animales crecen o pueden crecer, o los materiales, plantas, semillas, suelos, superficies o espacios a ser protegidos de ataques o infestaciones animales, con una cantidad efectiva para uso pesticida de al menos un compuesto I con estructura de 1-(1,2-difenil-etil)-3-(2-hidroxi-etil)-tiourea de la fórmula I o una sal aceptable para uso en agricultura del mismo, donde m es 0 a 5, n es 0 a 5, R3 y R4 son H o alquilo, haloalquilo, cicloalquilo, fenilo o bencilo opcionalmente sustituido, R7, R8, R9 y R10 son H o alquilo-C1-C6, haloalquilo-C1-C6, alquilamino-C1-C6, alcoxi-C1-C6, cicloalquilo-C3-C6, fenilo o bencilo opcionalmente sustituidos y las variables R1, R2, R5 y R6 son lo definido en las reivindicaciones.

La presente invención también se refiere a un método para proteger los cultivos del ataque o infestación de plagas animales, un método para proteger materiales no vivos del ataque o infestación de plagas animales, compuestos con estructura de 1-(1,2-difenil-etil)-3-(2-hidroxi-etil)-tiourea novedosos de fórmula I y sus sales aceptables para uso en agricultura así como también una composición para utilizar en agricultura que comprende un compuesto con estructura de 1-(1,2-difenil-etil)-3-(2-hidroxi-etil)-tiourea de fórmula I o una sal del mismo.

Nro. de Publicación

8737Nombre de la
Invención**COMPUESTOS CON ESTRUCTURA DE 1-
(IMIDAZOLIN-2-IL)AMINO-1,2-DIFENILETANO PARA COMBATIR
PLAGAS ANIMALES**Número de Solicitud **260125**Fecha de Solicitud **23/05/2006**Representante **Maria I. Mejia M.**Solicitante (ES) **BASF
AKTIENGESELLSCHA
FT
DE**

Código País

Tipo

Clasificación

Reivindica Prioridad

Nro. de Prioridad **60/684,122;
60/736,714**

Fecha de Prioridad

País Prioridad

**24/05/05;
15/11/05****US; US****RESUMEN**

La presente invención se refiere a compuestos con estructura de 1-(imidazolin-2-il)amino-1,2-difeniletano de la fórmula I y a sus sales aceptables para uso en agricultura, donde m es 0 a 5, n es 0 a 5, R1 y R2 son lo definido en las reivindicaciones, R3 y R4 son H o alquilo, haloalquilo, cicloalquilo, fenilo o bencilo opcionalmente sustituidos, A es un radical de la fórmula A1 o A2, R5, R6 y R7 son H, CN, NO2, CHO o alquilo, alquilcarbonilo, alcoxicarbonilo, alquiltiocarbonilo, alcoximetileno, aminocarbonilo, aminosulfonilo, fenilo, fenoxi o bencilo opcionalmente sustituidos y R8, R9, R10 y R11 son H o alquilo, haloalquilo, alquilamino, alcoxi o cicloalquilo opcionalmente sustituidos.

La invención también se refiere a composiciones para utilizar en agricultura y a semillas que comprenden al menos un compuesto I y/o una sal del mismo, como así también a

- un método para combatir plagas animales,
- un método para proteger cultivos del ataque o infestación de plagas animales

- un método para proteger materiales no vivos del ataque o infestación de plagas animales

- un método para la protección de semillas y de las raíces y brotes de la planta de semillero de plagas animales

mediante la aplicación de una cantidad efectiva para uso pesticida de al menos un compuesto con estructura de 1-(imidazolin-2-il)amino-1,2-difeniletano I y/o una sal del mismo.

Nro. de Publicación

8738Nombre de la
Invención**SERIN-AMIDAS SUSTITUIDAS CON BENZOILO**Número de Solicitud **260127**Fecha de Solicitud **25/05/2006**Representante **Maria I. Mejia M.**Solicitante (ES) **BASF
AKTIENGESELLSCHA
FT
DE**

Código País

Tipo

Clasificación

Reivindica Prioridad

Nro. de Prioridad **102005024598.6**

Fecha de Prioridad

País Prioridad

25/05/2005**DE****RESUMEN**

La presente invención se refiere a serin-amidas sustituidas por benzoílo, de la fórmula I en la que las variables R1 a R11 tienen los significados enunciados en la descripción, así como las sales de éstas, utilizables en agricultura.

Procedimientos y productos intermedios para su preparación, así como el uso de esos compuestos o de agentes que contienen esos compuestos, para combatir plantas indeseadas.

Nro. de Publicación	8739	
Nombre de la Invención	SERIN-AMIDAS SUSTITUIDAS CON HETEROAROILO	
Número de Solicitud	260128	RESUMEN
Fecha de Solicitud	25/05/2006	La presente invención se refiere a serin-amidas sustituidas con heteroaróilo de la fórmula I en donde las variables A, así como R1 a R6 tienen los significados mencionados en la descripción, así como sus sales de utilidad en agricultura, procedimiento y productos intermediarios para su preparación, así como el uso de estos compuestos o agentes que contienen estos compuestos para el combate de plantas no deseadas.
Representante	Maria I. Mejia M.	
Solicitante (ES)	BASF AKTIENGESELLSCHAFT DE	
Código País	DE	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP (8): C07D, A01N	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	102005024599.4	
Fecha de Prioridad	25/05/05	
País Prioridad	DE	

Nro. de Publicación	8740	
Nombre de la Invención	METODO PARA COMBATIR CHINCHES	
Número de Solicitud	260135	RESUMEN
Fecha de Solicitud	02/06/2006	Un método para combatir chinches, que comprende contactar los chinches o su suministro de comida, habitat, áreas de cría o su locus con una cantidad efectiva pesticida de un compuesto de la fórmula I donde W es Cl o CF ₃ ; X y Y significan, cada uno independientemente del otro, Cl o Br; R1 es alquilo, alquenilo, alquinilo, o cicloalquilo opcionalmente sustituido por 1 a 3 halógenos, o alquilo, que está sustituido por alcoxi; R2 y R3 significan alquilo o pueden formar juntos cicloalquilo opcionalmente sustituido por 1 a 3 halógenos; R4 es H o C1-C6-alquilo o los enantiómeros o sales del mismo.
Representante	Maria I. Mejia M.	
Solicitante (ES)	BASF Aktiengesellschaft DE	
Código País	DE	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP (8): A01N; A61K	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	60/687,023	
Fecha de Prioridad	03/06/2005	
País Prioridad	US	

Nro. de Publicación	8741	
Nombre de la Invención	DERIVADOS DE UN 1-FENILTRIAZOL	
Número de Solicitud	260138	RESUMEN
Fecha de Solicitud	02/06/2006	Compuestos de la fórmula (I) donde X es cloro o bromo; Y es cloro o trifluorometilo; y A y B significan hidrógeno o metilo, siendo preciso, que uno de los radicales A o B signifique metilo; uso de los compuestos de la fórmula I para combatir insectos o acáridos y para tratar, controlar, prevenir o proteger animales contra la infestación o infección por parásitos, y composiciones que comprenden compuestos de la fórmula I.
Representante	Maria I. Mejia M.	
Solicitante (ES)	BASF Aktiengesellschaft DE	
Código País	DE	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): C07D	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	60/687,027	
Fecha de Prioridad	03/06/2005	
País Prioridad	US	

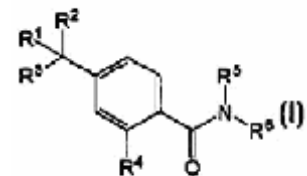
Nro. de Publicación

8742

Nombre de la
Invención

**DERIVADOS DE BENZAMIDINA Y USOS RELACIONADOS DE LOS
MISMOS**

Número de Solicitud **260150**
Fecha de Solicitud **16/06/2006**
Representante **Martha Landivar Gantier**
Solicitante (ES) **AMGEN INC.**
Código País **US**
Tipo **Patente de Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D; A61K**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **60/691,244**
Fecha de Prioridad **17/06/2005**
País Prioridad **US**



RESUMEN

Derivados de benzamida con las fórmulas I y II, y sales aceptables para uso farmacéutico, solvatos, estereoisómeros, y prodrugas de los mismos, y composiciones farmacéuticas que los comprenden, con utilidad terapéutica, en particular en el tratamiento de la diabetes, obesidad, y condiciones y desórdenes relacionados: (I) (II), donde R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10, R11, y R12 se definen según se dice aquí.

Nro. de Publicación

8743

Nombre de la
Invención

MODIFICACIONES CRISTALINAS DE PIRACLOSTROBINA

Número de Solicitud **260151**
Fecha de Solicitud **19/06/2006**
Representante **Maria I. Mejia M.**
Solicitante (ES) **BASF
Aktiengesellschaft
DE**
Código País
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D, A01N**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **102005028493.0**
Fecha de Prioridad **20/06/2005**
País Prioridad **DE**

RESUMEN

La presente invención se refiere a las modificaciones cristalinas novedosas de piraclorobina, a los procedimientos para su preparación y la utilización de las nuevas modificaciones para preparar composiciones para protección de cultivo.
1/3

Nro. de Publicación

8744

Nombre de la
Invención

PROCESAMIENTO DE GASES DE HIDROCARBUROS

Número de Solicitud **260153**

Fecha de Solicitud **19/06/2006**

Representante **Ramiro Moreno Baldivieso**

Solicitante (ES) **ORTLOFF ENGINEERS, LTD.**

Código País **US**

Tipo **Patente de Invención**

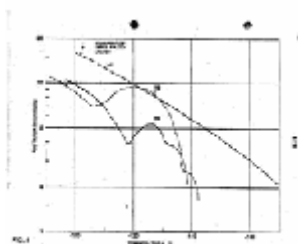
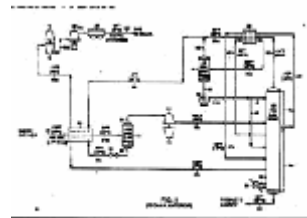
Clasificación **CIP(8): B01J; B01D**

Reivindica Prioridad **SI**

Nro. de Prioridad **60/962,126; 11/430,412**

Fecha de Prioridad **20/06/2005; 09/05/2006**

País Prioridad **US; US**



RESUMEN

Proceso de recuperación de etano, etileno, propano, propileno y componentes de hidrocarburos más pesados a partir de una corriente de gas de hidrocarburos. La corriente se enfría y luego se expande hasta la presión de la torre de fraccionamiento y es suministrada a la torre de fraccionamiento por una posición de alimentación inferior en la mitad de la columna. Se extrae una corriente de destilación de la columna debajo del punto de alimentación de la corriente y luego se envía a una relación de intercambio de calor con la corriente de vapor de la cabeza de la torre para enfriar la corriente de destilación y condensar al menos una parte de la misma, formando así una corriente condensada. Al menos una porción de la corriente condensada es enviada a la torre de fraccionamiento por una posición de alimentación superior en la mitad de la columna. Se extrae una corriente reciclada de la cabeza de la torre una vez que fue calentada y comprimida. La corriente reciclada comprimida se enfría lo suficiente como para condensarla sustancialmente, y luego se expande hasta la presión de la torre de fraccionamiento y es suministrada a la torre por una posición de alimentación en la parte superior de la columna. Las cantidades y temperaturas de las alimentaciones a la torre de fraccionamiento son eficaces para mantener la temperatura de la cabeza de la torre de fraccionamiento a una temperatura a la cual se recupera la porción principal de los componentes deseados.

Nro. de Publicación	8745	
Nombre de la Invención	MEZCLAS FUNGICIDAS CON BASE EN BIFENILAMIDAS DE ACIDO PIRAZOLCARBOXILICO DISUSTITUIDAS EN 2,4	
Número de Solicitud	260155	RESUMEN
Fecha de Solicitud	21/06/2006	La presente invención se refiere a mezclas fungicidas, que contienen como componentes activos 1) por lo menos ein bifenilamida de ácido pirazolcarboxílico disustituida en 2,4 de la fórmula I en la que X = oxígeno o azufre; R1 y R 2 = significan, cada uno independientemente del otro, ciano, nitro, halógeno, C1-C6-alquilo, C1-C6-halógenoalquilo, metoxi, difluorometoxi o trifluorometoxi; R3 = halógeno, C1-C4-alquilo o C1-C4-halógenoalquilo; R4 = hidrógeno o halógeno; y 2) por lo menos un principio activo II seleccionado de los grupos A) a F): A) azoles ; B) estrobilurinas; C) carboxamidas; D) compuestos heterocíclicos; E) carbamatos; F) otros fungicidas; en una cantidad sinérgicamente activa, procedimiento para combatir hongos con mezclas de por lo menos de un compuesto I y por lo menos un principio activo II, uso de los compuestos I con principios activos II para la obtención de tales mezclas, así como productos y semillas que contienen estas mezclas.
Representante	Maria I. Mejia M.	
Solicitante (ES)	BASF Aktiengesellschaft DE	
Código País	DE	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): A01N43/56	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	102005030790.6; 06101712.5	
Fecha de Prioridad	29/06/2005; 15/02/2006	
País Prioridad	DE; OEP	

Nro. de Publicación	8746	
Nombre de la Invención	MEZCLAS FUNGICIDAS A BASE DE BIFENILAMIDAS DE ACIDO PIRAZOLCARBOXILICO 3,5-DISUSTITUIDAS	
Número de Solicitud	260163	RESUMEN
Fecha de Solicitud	30/06/2006	La presente invención se refiere a mezclas fungicidas, que contienen como componentes activos 1) al menos una bifenilamida de ácido pirazolcarboxílico 3,5-disustituida, de fórmula I en la cual X = oxígeno o azufre; R1 y R2 = ciano, nitro, halógeno, alquilo C1-C6, halogenoalquilo C1-C6, metoxi, difluorometoxi o trifluorometoxi; R3 = halógeno, alquilo C1-C4 o halogenoalquilo C1-C4; R4 = hidrógeno o halógeno; y 2) al menos una sustancia activa II seleccionada de los grupos A) hasta F): A) azoles; B) estrobilurinas; C) amidas de ácido carboxílico; D) compuestos heterocíclicos; E) carbamatos; F) otros fungicidas; en una cantidad sinérgicamente activa, a procedimientos para combatir hongos dañinos con mezclas de al menos un compuesto I y al menos una sustancia activa II, al empleo del compuesto o los compuestos I con sustancias activas II para preparar tales mezclas, y a agentes y simientes que contienen estas mezclas.
Representante	Maria I. Mejia M.	
Solicitante (ES)	BASF Aktiengesellschaft DE	
Código País	DE	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): A01N	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	102005031199.7 ; 06101427.0	
Fecha de Prioridad	01/07/2005; 08/02/2006	
País Prioridad	DE; OEP	

Nro. de Publicación

8747Nombre de la
Invención**MEZCLAS FUNGICIDAS A BASE DE BIFENILAMIDAS DE ACIDO
PIRAZOLCARBOXILICO 3-MONOSUSTITUIDAS**

Número de Solicitud **260166**
 Fecha de Solicitud **05/07/2006**
 Representante **Maria I. Mejia M.**
 Solicitante (ES) **BASF
Aktiengesellschaft
BO**
 Código País
 Tipo **Patente de
Invención**
 Clasificación **CIP(8); A01N;
A01P**
 Reivindica Prioridad **SI**
 Nro. de Prioridad **102005031668.9;
06002393.4**
 Fecha de Prioridad **05/07/2005;
06/02/2006**
 País Prioridad **DE; OEP**

RESUMEN

Mezclas fungicidas, que contienen como componentes activos 1) al menos una bifenilamida de ácido pirazolcarboxílico 3-monosustituida, de fórmula I en la cual X = oxígeno o azufre; R1 = ciano, nitro, halógeno, alquilo C1-C6, halogenoalquilo C1-C6, metoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi metiltio, difluorometiltio o trifluorometiltio;
 R2 = halógeno, alquilo C1-C4 o halogenoalquilo C1-C4;
 R3 = hidrógeno o halógeno; Y 2) al menos una sustancia activa II seleccionada de los grupos de sustancias activas A) hasta F):
 A) azoles;
 B) estrobilurinas;
 C) amidas de ácido carboxílico;
 D) compuestos heterocíclicos;
 E) carbamatos;
 F) otros fungicidas;
 en una cantidad sinérgicamente activa, a procedimientos para combatir hongos dañinos con mezclas de al menos un compuesto I y al menos una sustancia activa II, al empleo del compuesto o los compuestos I con sustancias activas II para preparar tales mezclas, y a agentes y simientes que contienen estas mezclas.

Nro. de Publicación

8748Nombre de la
Invención**COMPUESTOS DE N-TIO-ANTRANILAMIDA Y SU USO COMO
PESTICIDAS**

Número de Solicitud **260170**
 Fecha de Solicitud **07/07/2006**
 Representante **Maria I. Mejia M.**
 Solicitante (ES) **BASF
Aktiengesellschaft
DE**
 Código País
 Tipo **Patente de
Invención**
 Clasificación **CIP(8): A01N; C07D**
 Reivindica Prioridad **SI**
 Nro. de Prioridad **60/697, 166**
 Fecha de Prioridad **07/07/2005**
 País Prioridad **US**

RESUMEN

Compuestos de N tio-antranilamida de la fórmula (I) en donde A es un grupo seleccionado de A1 y A2 en donde las variables y los índices son como se definen por la descripción, procesos para preparar los compuestos I, composiciones pesticidas que comprenden los compuestos I, uso de los compuestos I para el control de insectos, ácaros o nematodos, y métodos para tratar, controlar, prevenir o proteger a los animales contra una infestación o infección de parásitos con el uso de compuestos de la fórmula I. Compuestos de N-tio-antranilamida de la fórmula (I) en donde A es un grupo seleccionado de A1 y A2 en donde las variables y los índices son como se definen por la descripción, procesos para preparar los compuestos I, composiciones pesticidas que comprenden los compuestos I, uso de los compuestos I para el control de insectos, ácaros o nematodos, y métodos para tratar, controlar, prevenir o proteger a los animales contra una infestación o infección de parásitos con el uso de compuestos de la fórmula I.

Nro. de Publicación

8749

Nombre de la
Invención

**COMPUESTOS DE
7-AMINO-6-HETEROARIL-1,2,4-TRIAZOLO[1,5-A]PIRIMIDINA Y SU
USO PARA EL COMBATE DE HONGOS DAÑINOS**

Número de Solicitud **260174**
Fecha de Solicitud **13/07/2006**
Representante **Maria I. Mejia M.**
Solicitante (ES) **BASF
Aktiengesellschaft
DE**
Código País **DE**
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D, A01N**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **102005033145.9**
Fecha de Prioridad **13/07/2005**
País Prioridad **DE**

RESUMEN

La presente invención se refiere a compuestos de 7 amino 6 heteroaril 1,2,4 triazolo[1,5a] pirimidina de la fórmula (I) en donde los sustituyentes Het, R1 y X presentan los significados tal como se definieron en la descripción

Nro. de Publicación

8750

Nombre de la
Invención

**COMPUESTOS DE
7-AMINO-6-TRIAZOLIL-1,2,4-TRIAZOLO[1,5-A]PIRIMIDINA Y SU USO
PARA EL COMBATE DE HONGOS DAÑINOS**

Número de Solicitud **260176**
Fecha de Solicitud **13/07/2006**
Representante **Maria I. Mejia M.**
Solicitante (ES) **BASF
Aktiengesellschaft
DE**
Código País **DE**
Tipo **Patente de
Invención**
Clasificación **CIP(8): C07D; A01N**
Reivindica Prioridad **SI**
Nro. de Prioridad **102005033160.2**
Fecha de Prioridad **13/07/2005**
País Prioridad **DE**

RESUMEN

La presente invención se refiere a compuestos de 7 amino 6 triazolil 1,2,4-triazolo[1,5 a]pirimidin-6-ona de la fórmula I y sus sales de tolerancia en agricultura, así como a su uso para el combate de hongos dañinos, así como a agentes fitopatógenos que contienen por lo menos un compuesto de este tipo como componente eficaz.

Nro. de Publicación	8751	
Nombre de la Invención	FORMULA NIVEREX - MULTIPASANACO	
Número de Solicitud	260182	RESUMEN
Fecha de Solicitud	14/07/2006	NIVEREX MULTIPASANACO, es una empresa Generadora de Dinero, su actividad central se basa en el registro sistemático, estratégico y de multiniveles, procesados en un sistema general de datos, los recaudos se basa en la inscripción legal de toda persona natural y formalmente registrada en nuestra empresa, con una inversión única de Bs. 100.- Al habilitarse y capacitarse para formar un grupo de 10 personas nuevas registradas en la empresa para su grupo, Ej.: Juan se inscribió a la empresa con 100 Bs. Juan invita a Martín, Martín se inscribe a la empresa pero pertenece al grupo de Juan. La dinámica de nuestro sistema de multiniveles generara a Juan una ganancia de 50 Bs. Por cada persona que inscribió (con un máximo de 10 personas y un mínimo de 2 p.). Nuestro objetivo, es Respalda y Garantizar a los participantes, que formando un grupo de 10 personas, al ritmo de afiliarse una persona por día, en 10 días Generara Bs. 500 como ganancia primera y al motivar a su grupo a seguir su ejemplo, ganara un grupo de 100 personas. De estas 100 personas también recibirá ganancias pero Bs. 100 c/u (100x100 Bs. = Bs. 10.000.-) al activarse cada uno inscribiendo también a 10 personas. Nuestra Dinámica es: que GR= 1 (100p); GS=2 (S. Grp); DT=3(10d.50); DU=4(100d.100). La DT Y DU recibe dinero y GR, indica a que grupo se registró y GS indica Grupo de Salida.
Representante	0	
Solicitante (ES)	XIMENA JUANA GARCIA YUCRA	
Código País	BO	
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): A63F	
Reivindica Prioridad	NO	
Nro. de Prioridad		
Fecha de Prioridad		
País Prioridad		

Nro. de Publicación	8752	
Nombre de la Invención	MEZCLAS FUNGICIDAS A BASE DE AZOLOPIRIMIDINILAMINAS	
Número de Solicitud	260186	RESUMEN
Fecha de Solicitud	24/07/2006	Mezclas fungicidas, que contienen como componentes activos 1) azolopirimidinilaminas de la fórmula I, en la que los sustituyentes tienen las definiciones indicadas en la descripción y 2) por lo menos un principio activo II seleccionado de los siguientes grupos:
Representante	Maria I. Mejia M.	azoles, estrobilurinas, amidas de ácido carboxílico, compuestos heterocíclicos, carbamatos y otros principios activos, seleccionados entre: guanidina, antibióticos, compuestos heterocíclicos conteniendo azufre, compuestos orgánicos de fósforo, compuestos orgánicos de cloro, principios activos inorgánicos, retardadores del crecimiento y ciflufenamida, cimoxanilo, dimetirimol, etirimol, furalaxilo, metrafenona y espiroxamina;
Solicitante (ES)	BASF AKTIENGESELLSCHAFT	en una cantidad sinérgicamente efectiva.
Código País	DE	Procedimiento para combatir hongos nocivos con mezclas del compuesto I con principios activos II y el uso del compuesto I con principios activos II para la obtención de tales mezclas, así como productos que contienen tales mezclas.
Tipo	Patente de Invención	
Clasificación	CIP(8): A01N43/90	
Reivindica Prioridad	SI	
Nro. de Prioridad	102005035688.5	
Fecha de Prioridad	27/07/05	
País Prioridad	DE	

INVENCIONES Y NUEVAS TECNOLOGIAS

DISEÑO INDUSTRIAL

Nro. de Publicación

8753

Nombre de la
Invención

UNA CABINA PARA VEHICULOS

Número de Solicitud **260140**

Fecha de Solicitud **06/06/2006**

Representante **Martha Landivar Gantier**

Solicitante (ES) **VOLKSWAGEN DO BRASIL INDUSTRIA DE VEICULOS
AUTOMOTORES LTDA.**

Código País **BR**

Tipo **Diseño Industrial**

Clasificación **LOC.(8): 12-16**

Reivindica Prioridad **NO**

Nro. de Prioridad

Fecha de Prioridad

País Prioridad

RESUMEN



Nro. de Publicación

8754

Nombre de la
Invención

UNA DEFENSA PARA EL FRENTE DE UNA CABINA

Número de Solicitud **260141**

Fecha de Solicitud **06/06/2006**

Representante **Martha Landivar Gantier**

Solicitante (ES) **VOLKSWAGEN DO BRASIL INDUSTRIA DE VEICULOS
AUTOMOTORES LTDA.**

Código País **BR**

Tipo **Diseño Industrial**

Clasificación **LOC(8): 12-16**

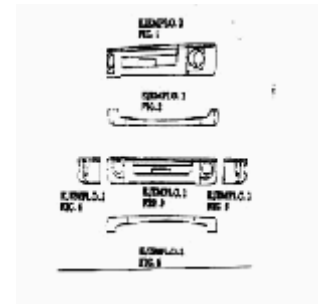
Reivindica Prioridad **NO**

Nro. de Prioridad

Fecha de Prioridad

País Prioridad

RESUMEN



Nro. de Publicación

8755

Nombre de la
Invención

EQUIPO PARA SALTEÑAS

Número de Solicitud **260235**

Fecha de Solicitud **15/09/2006**

Representante **Carolina Aguirre**

Solicitante (ES) **EMBOTELLADORAS BOLIVIANAS UNIDAS S.A. (EMBOL
S.A.)**

Código País **BO**

Tipo **Diseño Industrial**

Clasificación **LOC(8): 12-02**

Reivindica Prioridad **NO**

Nro. de Prioridad

Fecha de Prioridad

País Prioridad

RESUMEN

