

EDICTO N° 192

En la presente solicitud de registro N° 94723-01 de fecha 14 de noviembre de 2023 de la PATENTE DE INVENCION denominada REGÍMENES DE ANTAGONISTAS DEL VEGF EN DOSIS ALTA EXTENDIDOS PARA EL TRATAMIENTO DE TRASTORNOS OCULARES ANGIOGÉNICOS, propiedad de BAYER HEALTHCARE LLC, REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. presentada por su apoderado legal ALFARO FERRER & RAMIREZ se ha dictado la siguiente providencia:

MINISTERIO DE COMERCIO E INDUSTRIAS

La Dirección General del Registro de la Propiedad Industrial

PANAMA, 31 de julio de 2026.

Realizado el INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TÉCNICA de la solicitud de PATENTE DE INVENCION N° 94723-01 denominada REGÍMENES DE ANTAGONISTAS DEL VEGF EN DOSIS ALTA EXTENDIDOS PARA EL TRATAMIENTO DE TRASTORNOS OCULARES ANGIOGÉNICOS, se corre el traslado y se ordena su publicación en el BORPI, previo pago de las tasas correspondientes para lo cual se le concede el término de seis (6) meses porrogables por seis (6) meses adicionales a petición del solicitante, contados a partir de la notificación.

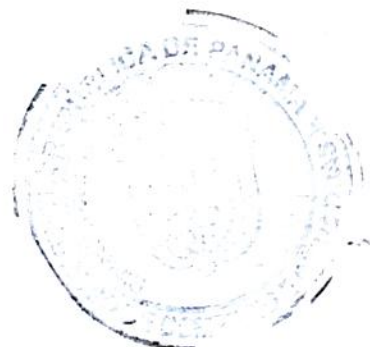
FUNDAMENTO DE DERECHO: Artículos 45 y 49 de la Ley N° 35 de 10 de mayo de 1996, reformada por la Ley N° 61 de 5 de octubre de 2012 y Artículo 50 del Decreto Ejecutivo N° 85 de 4 de julio de 2017.

NOTIFIQUESE Y CUMPLASE,... (FDO) EDGAR ARIAS, Jefe del Departamento de Patentes de Invención, a. i.,... (FDO) , secretario ad-hoc

Por lo tanto se fija el presente edicto de notificación a las partes, en lugar público y visible de la Dirección General del Registro de la Propiedad Industrial del Ministerio de Comercio e Industrias, por el término de cinco días hábiles contados a partir de 31 de julio de 2026. *a la 1:58 p.m.*


EDGAR ARIAS

Jefe del Departamento de Patentes de Invención, a. i.



MINISTERIO DE COMERCIO E INDUSTRIAS

PANAMA, 31 de julio de 2026.

Realizado el INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TÉCNICA de la solicitud de PATENTE DE INVENCION N° 94723-01 denominada REGÍMENES DE ANTAGONISTAS DEL VEGF EN DOSIS ALTA EXTENDIDOS PARA EL TRATAMIENTO DE TRASTORNOS OCULARES ANGIOGÉNICOS, se corre el traslado y se ordena su publicación en el BORPI, previo pago de las tasas correspondientes para lo cual se le concede el término de seis (6) meses porrogables por seis (6) meses adicionales a petición del solicitante, contados a partir de la notificación.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Artículos 45 y 49 de la Ley N° 35 de 10 de mayo de 1996, reformada por la Ley N° 61 de 5 de octubre de 2012 y Artículo 50 del Decreto Ejecutivo N° 85 de 4 de julio de 2017.

NOTIFIQUESE Y CUMPLASE



EDGAR ARIAS

Jefe del Departamento de Patentes de
Invención, a. i.



Ministerio de Comercio e Industrias La Dirección General del Registro de la Propiedad IndustDepartamento de Patentes Informe Del Estado De La Técnica	PATENTE DE INVENCION
	Solicitud No: 94723-01

Titulo:REGÍMENES DE ANTAGONISTAS DEL VEGF EN DOSIS ALTA EXTENDIDOS PARA EL TRATAMIENTO DE TRASTORNOS OCULARES ANGIOGÉNICOS

Fecha Solicitud: 14 de noviembre de 2023

Solicitante: REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
BAYER HEALTHCARE LLC

Abogado: ALFARO FERRER & RAMIREZ

Examinador: EDGAR ARIAS

Prioridades de: Estados Unidos de América SOLICITUD No.63/189,541 DEL 17 de mayo de 2021
Estados Unidos de América SOLICITUD No.63/235,398 DEL 20 de agosto de 2021
Estados Unidos de América SOLICITUD No.63/297,420 DEL 7 de enero de 2022
Estados Unidos de América SOLICITUD No.63/306,315 DEL 3 de febrero de 2022

Categoría de los Documentos Citados

A	Documento que define el estado general de la técnica no considerado como particularmente, relevante.
D	Documento citado en la aplicación.
E	Documento anterior; pero publicado en la fecha de presentación internacional o en fecha posterior.
L	Documento que puede plantear dudas sobre una reivindicación de prioridad o que se cita para determinar la fecha de la publicación de otra cita o por una razón especial (como la indicada).
O	Docs que se refiere a una Divulgación oral, a una utilización, a una exposición o Cualquier otro medio.
P	Documento publicado antes de la fecha de presentación internacional; pero con posterioridad a la fecha de prioridad reivindicada.
T	Documento citado para entender el principio o teoría bajo la cual se desarrolla la invención.
X	Documento de particularmente relevante, la invención reivindicada no puede considerarse nueva o que implique una actividad inventiva por referencia al documento aisladamente considerado.
Y	Documento de particular relevante; la invención reivindicada no puede considerarse que implique una actividad inventiva cuando el documento se asocia a otro u otros de la misma naturaleza, cuya combinación resulta evidente para un experto en la materia.
&	Documento de la misma familia de patentes.

Base de Datos	Observación
PATENTSCOPE.COM	BASE DE DATOS DE INTERNET
BIOSIS	
SEQUENCE SEARCH	
EMBASE	
FSTA	
WPI DATA	

Documentos Consultados.	Tipo
Categorías	Reivindicaciones
Documentos	
X REGENERON PHARMACEUTICALS: "SAFETY, TORegeneron Pharmaceuticals: "Safety, Tolerability, and Efficacy of Aflibercept in Patients With Neovascular Age-Related Macular Degeneration. NCT04126317", 15 October 2019, pages 1¿8, XP055952673. Retrieved from https://clinicaltrials.gov/ct2/show/record/NCT04126317 (retrieved 2022-08-18). The whole document.	1-28

Ministerio de Comercio e Industrias
La Dirección General del Registro de la Propiedad
IndustDepartamento de Patentes
Informe Del Estado De La Técnica

Continuación 2 de 2
PATENTE DE INVENCION

Solicitud No: 94723-01

Titulo: REGÍMENES DE ANTAGONISTAS DEL VEGF EN DOSIS ALTA EXTENDIDOS PARA EL TRATAMIENTO DE TRASTORNOS OCULARES ANGIOGÉNICOS

Fecha Solicitud: 14 de noviembre de 2023

Solicitante: REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
BAYER HEALTHCARE LLC

Abogado: ALFARO FERRER & RAMIREZ

Examinador: EDGAR ARIAS

<u>Categorías</u>	<u>Documentos</u>	<u>Reivindicaciones</u>
X	WO 2012/097019 A1 (REGENERON PHARMA [US]; YANCOPOULOS GEORGE D [US]) 19 July 2012. Paragraph [0030].	1-28
X	WO 2019/217927 A1 (REGENERON PHARMA [US]) 14 November 2019. Paragraph [0027].	1-28
X	US 2018/298092 A1 (GEKKIEVA MARGARITA [CH] ET AL) 18 October 2018. Paragraph [0087].	1, 5, 6
A	WO 2021/048779 A2 (LUPIN LTD [IN]) 18 March 2021. The whole document.	1-28
A	WO 2017/120601 A1 (CLEARSIDE BIOMEDICAL INC [US]) 13 July 2017. The whole document.	1-28
A	WO 2019/108770 A1 (REGENERON PHARMA [US]) 6 June 2019. The whole document.	1-28

Observacion de Reivindicaciones:

SE ENCONTRARON CUATRO (4) DOCUMENTOS DE PARTICULAR RELEVANCIA DENTRO DEL ESTADO DE LA TÉCNICA EN DONDE LA INVENCION REIVINDICADA NO PUEDE CONSIDERARSE QUE TENGAN NOVEDAD ALGUNA. EL TITULAR TIENE EL DERECHO DE MODIFICAR LAS REIVINDICACIONES QUE SE VEAN AFECTADAS POR ESTE INFORME. ESTAS MODIFICACIONES POR NINGÚN MOTIVO CONTENDRÁN REIVINDICACIONES ADICIONALES O CON MAYOR ALCANCE QUE LAS REIVINDICACIONES RECLAMADAS EN LA SOLICITUD ORIGINAL.

Observacion general:

ESTE INFORME FUE BASADO EN EL REPORTE DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL PCT DE LA OFICINA EUROPEA DE PATENTES CON EL N° PCT/US2022/029462.

Firma Examinador

Realizado el 31 de julio de 2026

EDGAR ARIAS

Jefe del Departamento de Patentes de Invención, a. i.