

RAISBECK LARA RODRÍGUEZ & RUEDA
MIEMBROS DE LA FIRMA
BAKER & M^cKENZIE

AVENIDA 82 N 10 82 Piso 6
TELÉFONO (57 1) 8341500
BOGOTÁ D C COLOMBIA
WWW.BAKERINFO.COM
OFFICE BOGOTÁ@BAKERNET.COM

466
479

Señores

SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO
DIVISION DE NUEVAS CREACIONES

SUPERINDUSTRIA Y COMERCIO
Radicacion 81003117 00000003 Folios 3
Fecha (AMD) 2003-07-23 12 52 18
Tramite 002 PATENTES D 1 REGISTRO/ 530 PETICION
Dependencia 2020 DIVISION DE NUEVAS CREACIONES

E S D

Ref Expediente No 01 003 117

Solicitud de Patente de Invencion Titulada
ANTAGONISTAS DEL FACTOR LIBERADOR
DE CORTICOTROPINA
Solicitante PFIZER PRODUCTS INC

**SOLICITUD DE EXAMEN DE FONDO SEGUN EL ARTICULO 44 DE LA
DECISION 486, GACETA No. 527**

ALVARO CORREA ORDONEZ mayor de edad y vecino de Bogota D C
identificado segun aparece al pie de mi firma en mi condicion de apoderado sustituto de la
sociedad Pfizer Products Inc respetuosamente me permito solicitar dando cumplimiento a
lo establecido en el articulo 44 de la Decision 486 de la Comision de la Comunidad Andina
de Naciones que se examine si la invencion reúne los requisitos de patentabilidad previstos
en la misma Adjunto recibo por el monto de \$ 335 000 pesos para cubrir la tasa
correspondiente segun la Resolucion 41687 del año 2002

Atentamente

ALVARO CORREA ORDONEZ
C C No 79 143 366 de Usaquén
T P 20 281

Anexos Sustitucion de Poder
Recibo por \$ 335 000 pesos

**DILIGENCIA DE RECONOCIMIENTO
Y PRESENTACION PERSONAL**

Ante el Notario Once del Circulo de Santafé de Bogotá compareció Alfonso Rodríguez

Alfonso Rodríguez

Quien exhibió la C.C. No. 99143-216

expedida en Usoguen T.º 2028

y declaró que la firma y hueco que se le reconoce en el presente memorial son suyos y que el contenido del mismo es de

memorial dirigido a interesado

Santafé de Bogotá D.C. 23 JUL 2003

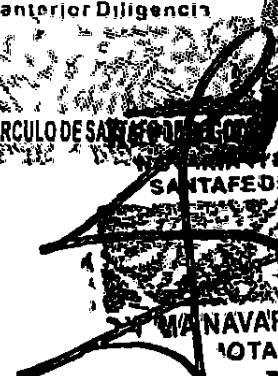


Firma del Declarante



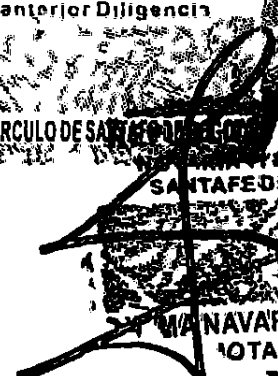
HUELLA

Autorizo la anterior Diligencia



NOTARIO ONCE DEL CIRCULO DE SANTAFÉ DE BOGOTÁ D.C.

NOTARIO ONCE DEL CIRCULO DE SANTAFÉ DE BOGOTÁ D.C.



MAN NAVARRO DE BAUTISTA

NOTARIA ONCE

RAISBECK LARA RODRÍGUEZ & RUEDA
MIEMBROS DE LA FIRMA
BAKER & M^cKENZIE

AVENIDA 82 No 10-82 8 Piso
TELÉFONO (57 1) 634 1500
BOGOTÁ D C COLOMBIA
WWW.BAKERNET.COM
OFFICE BOGOTÁ@BAKERNET.COM

467
~~480~~

Señores

SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO
DIVISION DE NUEVAS CREACIONES

E _____ S _____ D _____

Ref Solicitud colombiana de patente No **01 003 117**
Solicitante **PFIZER PRODUCTS INC**
ANTAGONISTAS DEL FACTOR LIBERADOR DE
CORTICOTROPINA

SUSTITUCION DE PODER

CARLOS R OLARTE, mayor y vecino de Bogota D C identificado como aparece al pie de mi firma actuando en mi carácter de apoderado de la sociedad de la referencia respetuosamente me permito manifestar que **SUSTITUYO** el poder a mi conferido por la mencionada sociedad en el doctor **ALVARO CORREA ORDOÑEZ** identificado con la Cedula de Ciudadania numero 79 143 366 de Usaquén y con la Tarjeta Profesional numero 20 281 para que sea él quien en adelante asuma el tramite de la presente solicitud

El apoderado sustituto queda con las mismas facultades del principal

Atentamente



CARLOS R OLARTE
C C No 79 782 747 de Bogota
T P No 74 295 del Consejo Superior de la Judicatura

**DILIGENCIA DE RECONOCIMIENTO
Y PRESENTACION PERSONAL**
Ante el Notario Once del Circulo de Santa Fe de Bogotá compareció Rafael
Rafael
Quié rexhibió C C No 79762747
expedida en 74245 T 74245
y declaró que la firma y huella que aparece en
el presente memorial son suyas y que el contenido del mismo es cierto
Memorial dirigido a interesado
15 JUL 2008
S. f. de Bogotá D. C.
Firma del Declarante 
HUELLA
Autoriza la anterior Diligencia

REPÚBLICA DE COLOMBIA
NOTARIA 11 DEL CÍRCULO DE
SANTA FE DE BOGOTÁ D. C.
MONICA Z. BAUTISTA N
NOTARIA ONCE (E)

468

NIT 800176089 2

SUPERINDUSTRIA Y COMERCIO
Radicacion 01003117 00000003
Fecha (AMD) 2003-07-23 12 52 18
Tramite 002 PATENTES D 1 REGISTRO/ 530 PETICION
Dependencia 2020 DIVISION DE NUEVAS CREACIONES

Folios 3

RECIBO OFICIAL DE CAJA 03 3 888
FECHA JUNIO 24 DE 2003

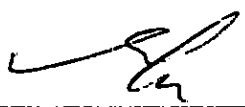
***** CONSIGNACION *****

DEPOSITANTE	TIPO PAGO	BANCO	CUENTA	No PAgo	FECHA PGO	Vr PAGO
JULIAN ANDRES VARGAS	CONSIGNACION	BANCO POPULAR	050 00110 6	13228 44	24/06/2003	18 050 000 00

**** C O N C E P T O ****

CANT	RENTISTICO	CONCEPTO	TOTAL CONCEPTO
1	50005 01 01	SOLICITUDES	85 EXAMEN DE PATENTABILIDAD DE INVEN
		TOTAL	\$ 3 5,000 00
			335 000 00

SON TRESCIENTOS TREINTA Y CUATRO MIL PESOS

RESPONSABLE 

RECIBO DE CA A APLICADO AL EXPEDIENTE No _____

[Handwritten signature]

DIVISION DE NUEVAS CREACIONES

RADICACIÓN EXPEDIENTE No 01 3117

EL EXTRACTO DE LA PRESENTE SOLICITUD DE PATENTE DE INVENCION

FUE PUBLICADO EN LA GACETA DE PROPIEDAD INDUSTRIAL No 527 DE

FECHA 30 DE ABRIL DE 2003 EL TERMINO HABIL SEÑALADO POR LA LEY

EXPIRA EL 29 DE JULIO DE 2003

NOTA Dentro del plazo de los seis (6) meses siguientes a partir de la fecha de publicación en la gaceta de Propiedad Industrial deberá solicitar y cancelar el examen de patentabilidad so pena de que la solicitud caiga en abandono de acuerdo con lo establecido en el Artículo 44 de la Decisión 486/2000

SE PRESENTARON OPOSICIONES POR PARTE DE TERCEROS

SI _____ , **NO** X _____

470
~~475~~

SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO
DIVISIÓN DE NUEVAS CREACIONES

2020/
Bogota D C

Doctor
Álvaro Correa
Apoderado

Oficio N° 07381

REFERENCIA	Radicacion	01 03117
	Trámite	002
	Evento	001
	Actuación	430
	Folios	007

Como resultado del examen de patentabilidad de la solicitud de patente de invención N° 01 03117 realizado segun el artículo 45 de la decisión 486 de la comisión de la Comunidad Andina se notifica

Documentos estudiados

Descripción folios 318-350
Ejemplos folios 350-433
Capitulo reivindicatono estudiado folios 434-445
Se reivindica prnidad presentada en Estados Unidos el 18 01 00 bajo el numero 60/176611

Objeto de la Invención

Segun las reivindicaciones 1 a 24 de la presente solicitud se refiere a antagonistas del factor de liberación de la corticotropina de fórmulas (I) (II) o (III) cuyos sustituyentes se revelan en la descripcion asi como los procedimientos para prepararlos Estos compuestos y sus sales farmacéuticamente aceptables son utiles en el tratamiento de desórdenes relacionados con el estrés y del sistema nervioso central

Clasificación internacional de patentes A 61 K 31/52

Suficiencia y Claridad de la solicitud

El art 30 de la decision 486 contempla que *"Las reivindicaciones definirán la materia que se desea proteger mediante la patente Deben ser claras y concisas y estar enteramente sustentadas por la descripcion"* de igual manera el articulo 28 establece que *"La*

471
482

descripción deberá divulgar la invención de manera suficientemente clara y completa para su comprensión y para que una persona capacitada en la materia técnica correspondiente pueda ejecutarla”

La reivindicación 1 es extremadamente amplia específicamente los grupos Z R5 y R4 así como las formulas generales I II ó III Las permutaciones posibles solamente para el grupo R5 son casi incalculables y combinadas con las otras variables hacen que el alcance de de la reivindicación no cumpla con los articulos 28 y 30 de la decisión 486 Si se mira con detalle los ejemplos y los métodos generales de síntesis dentro de la descripción es claro que solamente un pequeño subgrupo de compuestos de la reivindicacion 1 se encuentran efectivamente sustentados y revelados por la descripción en donde cada una de las definiciones solo abarca un grupo de variables aun más limitadas de tal manera que no se reconocen de manera clara de la formula de la reivindicacion 1

Favor hacer las aclaraciones y correcciones del caso

Excepciones a la patentabilidad

El art 20d de la decisión 486 establece que *“No serán patentables los métodos terapéuticos o quirurgicos para el tratamiento humano o animal asi como los métodos de diagnóstico aplicados a los seres humanos o a animales”*

Teniendo en cuenta lo anterior el contenido de las reivindicaciones 12-18 que trata de un metodo para el tratamiento de no es patentable

Determinación del estado de la técnica

Consultadas las fuentes de información con que cuenta este despacho se encontraron los siguientes documentos anteriores a la fecha de priondad de la presente solicitud 18 01 00 relacionados con la materia de la presente solicitud

Nº	Documento	Título	Fecha de publicación
1	WO 9533750	Antagonistas del factor de liberación de corticotropina	14 12 95

Evaluación de los requisitos de patentabilidad

El articulo 14 de la decisión 486 de la comisión de la comunidad andina establece que *Los países miembros otorgarán patentes para las invenciones sean de producto o de procedimiento en todos los campos de la tecnologia siempre que sean nuevas tengan nivel inventivo y sean susceptibles de aplicación industrial”*

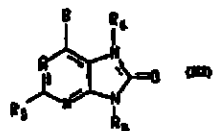
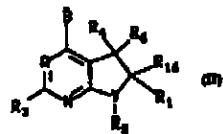
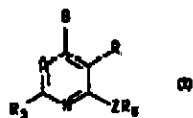
En cumplimiento del articulo 14 de la decisión 486 de la comisión de la comunidad andina se procedió a evaluar los requisitos de novedad nivel inventivo y aplicacion industrial con el fin de establecer la patentabilidad de la invencion reivindicada en la solicitud en estudio

Evaluación de la NOVEDAD

El articulo 16 de la decisión 486 contempla que *“Una invención se considerará nueva cuando no está comprendida en el estado de la técnica”*

472
488

La publicacion WO 9533750 se relaciona con compuestos antagonistas del factor de liberación de la corticotropina de fórmulas



Cuyos sustituyentes se revelan en la descripción

Comparando elemento por elemento la anterioridad citada revela por completo los compuestos que se pretenden proteger y puede afectar la novedad de las reivindicaciones 1-11 y 19 24 de la presente solicitud

En conclusión los requisitos de patentabilidad de la presente solicitud se encuentran afectados así

Nº	Documento	Reivindicaciones afectadas	Requisito que afecta
1	WO 9533750	1-11 19 24	Novedad

En cumplimiento del artículo 45 de la Decisión 486 de la Comision de la Comunidad Andina se le indica que debe dar respuesta dentro del término de sesenta dias contados a partir de la fecha de la notificación de la presente comunicación En caso de no dar respuesta al presente requerimiento o si a pesar de la respuesta subsistieran los impedimentos para la concesión se denegará la patente

Notifiquese el presente oficio conforme a lo dispuesto en el numeral 5 2 literal e) del capítulo 5 del titulo primero de la Circular Unica Nº 10 de 2001


Álix Carmenza Céspedes de Vergel
Jefe de la División de Nuevas Creaciones

El anterior requerimiento fue notificado por fijación en lista de fecha 13 JUL 2006

CONCEPTO TÉCNICO Numero 1065	EXAMINADOR TÉCNICO Código 202024
---------------------------------	-------------------------------------

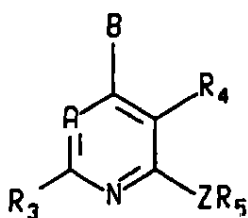
473

72

CLAIMS

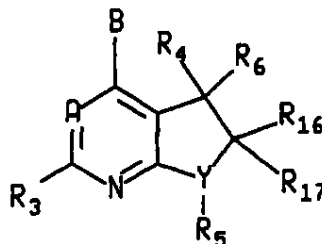
1 A compound of the formula

5



10

I

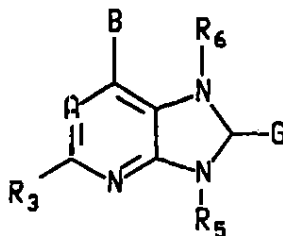


II

or

15

20



25

III

or a pharmaceutically acceptable salt thereof wherein

the dashed lines represent optional double bonds

A is CR₇ or N

B is NR₁R₂ CR₁R₂R₁₁ C(=CR₂R₁₂)R₁ NHCHR₁R₂ -OCHR₁R₂ -SCHR₁R₂

30 CHR₂OR₁₂ CHR₂SR₁₂ -C(S)R₂ or -C(O)R₂

G is oxygen sulfur NH NH₂ hydrogen methoxy ethoxy trifluoromethoxy
methyl ethyl thiomethoxy NH₂ NHCH₃ N(CH₃)₂ or trifluoromethyl

Y is CH or N

Z is NH O S -N(C₁-C₂ allyl) or -C(R₁₃R₁₄) wherein R₁₃ and R₁₄ are each

35 independently hydrogen trifluoromethyl or methyl or one of R₁₃ and R₁₄ is cyano and
the other is hydrogen or methyl

5/8
474

R_1 is C_1 - C_6 alkyl which may optionally be substituted with one or two substituents R_8 independently selected from the group consisting of hydroxy fluoro chloro bromo iodo CF_3 C_1 - C_4 alkoxy $-O-CO-(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-O-CO-NH(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-O-CO-N(C_1-C_4 \text{ alkyl})(C_1-C_2 \text{ alkyl})$ $NH(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-N(C_1-C_2 \text{ alkyl})(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-S(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $N(C_1-C_4 \text{ alkyl})CO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $NHCO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-COO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-CONH(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $CON(C_1-C_4 \text{ alkyl})(C_1-C_2 \text{ alkyl})$ CN NO_2 $-SO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ and $-SO_2(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ and wherein said C_1 - C_6 alkyl and the $(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ moieties in the foregoing R_1 groups may optionally contain one carbon-carbon double or triple bond

R_2 is C_1 C_{1-2} alkyl aryl or $(C_1-C_6 \text{ alkylene})$ aryl wherein said aryl is phenyl naphthyl thienyl benzothienyl pyridyl quinolyl pyrazinyl pyrimidyl imidazolyl furanyl benzofuranyl benzothiazolyl isothiazolyl benzisothiazolyl benzisoxazolyl benzimidazolyl indolyl or benzoxazolyl 3- to 8-membered cycloalkyl or $(C_1-C_6 \text{ alkylene})$ cycloalkyl wherein one or two of the ring carbons of said cycloalkyl having at least 4 ring members and the cycloalkyl moiety of said $(C_1-C_6 \text{ alkylene})$ cycloalkyl having at least 4 ring members may optionally be replaced by an oxygen or sulfur atom or by NR_8 wherein R_8 is hydrogen or C_1 - C_4 alkyl and wherein each of the foregoing R_2 groups may optionally be substituted with from one to three substituents independently selected from chloro fluoro and C_1 - C_4 alkyl or with one substituent selected from bromo iodo C_1-C_6 alkoxy $-O-CO-(C_1-C_6 \text{ alkyl})$ $-O-CO-N(C_1-C_4 \text{ alkyl})(C_1-C_2 \text{ alkyl})$ $-S(C_1-C_6 \text{ alkyl})$ CN NO_2 $-SO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ and $-SO_2(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ and wherein said C_1 C_{1-2} alkyl and the C_1 - C_6 alkylene moiety of said $(C_1-C_6 \text{ alkylene})$ aryl may optionally contain one carbon-carbon double or triple bond

or $-NR_1R_2$ or $-CR_1R_2R_3$, may form a saturated 5- to 8-membered carbocyclic ring which may optionally contain one or two carbon-carbon double bonds and in which one or two of the ring carbons may optionally be replaced by an oxygen or sulfur atom

R_3 is methyl ethyl fluoro chloro bromo iodo cyano methoxy OCF_3 methylthio methylsulfonyl CH_2OH or CH_2OCH_3

R_4 is hydrogen C_1 - C_4 alkyl fluoro chloro bromo iodo C_1 - C_4 alkoxy trifluoromethoxy CH_2OCH_3 $CH_2OCH_2CH_3$ $CH_2CH_2OCH_3$ $-CH_2OF_3$ CF_3 amino nitro $NH(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $N(CH_3)_2$ $NHCOCH_3$ $NHCONHCH_3$ $-SO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ wherein n is 0 1 or 2 cyano hydroxy $-CO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-CHO$ cyano or $-COO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ wherein said C_1 - C_4 alkyl may optionally contain one double or triple bond and may optionally be substituted with one substituent selected from hydroxy amino $-NHCOCH_3$ $NH(C_1-C_2 \text{ alkyl})$ $N(C_1-C_2 \text{ alkyl})_2$ $-COO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-CO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ C_1 - C_3 alkoxy C_1 - C_3 thioalkyl fluoro chloro cyano and nitro

PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION
International Bureau



486
475

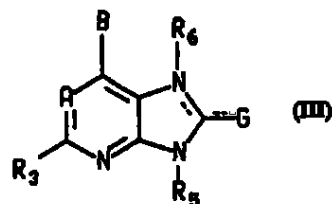
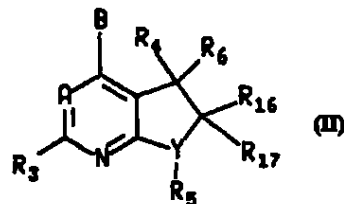
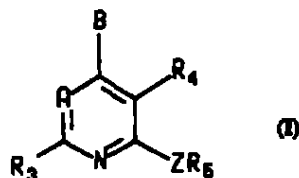
INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification ⁶ C07D 487/04, 239/52, 239/48, 239/50, 473/34, 213/69, A61K 31/44, 31/505, C07D 213/70, 213/74, 405/12		A1	(11) International Publication Number WO 95/33750
(21) International Application Number PCT/IB95/00439		(81) Designated States: AU CA, CN CZ, FI, HU JP KR, MX, NO NZ, PL, RU SK, UA US European patent (AT BE, CH, DE, DK, ES FR, GB GR, IE, IT LU MC NL, PT SE).	
(22) International Filing Date 6 June 1995 (06.06.95)		(43) International Publication Date: 14 December 1995 (14.12.95)	
(30) Priority Data 08/255,514 8 June 1994 (08.06.94) US		Published With international search report	
(71) Applicant (for all designated States except US): PFIZER INC. [US/US] 235 East 42nd Street, New York, NY 10017 (US)			
(72) Inventor and (75) Inventor/Applicant (for US only): CHEN Yuhpyng, L. [US/US] 8 Waterview Drive, Waterford CT 06385 (US).			
(74) Agents: SPIEGEL, Allen, J et al. Pfizer Inc. Patent Dept. 235 East 42nd Street, New York, NY 10017 (US)			

(54) Title: CORTICOTROPIN RELEASING FACTOR ANTAGONISTS

(57) Abstract

Corticotropin-releasing factor (CRF) antagonists having formulae (I), (II) or (III) wherein the dashed lines, A, B, Y, Z, G, R₃, R₄, R₅, R₆, R₁₆ and R₁₇ are as defined in the description, and processes for preparing them. These compounds and their pharmaceutically acceptable salts are useful in the treatment of CNS and stress-related disorders.



4584
426

74

R_6 is phenyl naphthyl thienyl benzothienyl pyridyl quinolyl pyrazinyl pyrimidyl furanyl benzofuranyl benzothiazolyl or indolyl wherein each of the above groups R_6 is substituted with from one to three substituents independently selected from fluoro chloro C_1 C_6 alkyl and C_1 C_6 alkoxy or with one substituent selected from

5 hydroxy iodo bromo formyl cyano nitro trifluoromethyl amino $-(C_1-C_6 \text{ alkyl})O(C_1$
 $C_6 \text{ alkyl})$ $NHCH_3$ $N(CH_3)_2$ $COOH$ $-COO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-CO(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-SO_2NH(C_1-C_4$
 $\text{alkyl})$ $SO_2N(C_1-C_4 \text{ alkyl})(C_1-C_2 \text{ alkyl})$ $-SO_2NH_2$ $NHSO_2(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-S(C_1-C_6 \text{ alkyl})$
 and $-SO_2(C_1-C_6 \text{ alkyl})$ and wherein the C_1-C_4 alkyl and C_1-C_6 alkyl moieties of the
 foregoing R_6 groups may optionally be substituted with one or two fluoro groups or with

10 one substituent selected from hydroxy amino methylamino dimethylamino and acetyl

R_6 is hydrogen or C_1-C_6 alkyl wherein said C_1-C_6 alkyl may optionally be substituted with one hydroxy methoxy ethoxy or fluoro group

R_7 is hydrogen methyl fluoro chloro bromo iodo cyano hydroxy $-O(C_1-C_4$
 $\text{alkyl})$ $-C(O)(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-C(O)O(C_1-C_4 \text{ alkyl})$ $-OCF_3$ CF_3 $-CH_2OH$ $-CH_2OCH_3$ or

15 $-CH_2OCH_2CH_3$

R_{11} is hydrogen hydroxy fluoro or methoxy

R_{12} is hydrogen or C_1-C_4 alkyl and

R_{16} and R_{17} are each independently hydrogen hydroxy methyl ethyl methoxy or ethoxy except that R_{16} and R_{17} are not both methoxy or ethoxy

20 or R_{16} and R_{17} together form an oxo ($=O$) group

with the proviso that when G is oxygen sulfur NH or NCH_3 it is double bonded to the five membered ring of structure III and with the further proviso that R_6 is absent when the nitrogen to which it is attached is double bonded to an adjacent ring carbon atom

25 or a pharmaceutically acceptable salt of such compound

2 A compound according to claim 1 wherein B is NR_1R_2 $-NHCHR_1R_2$ $SCHR_1R_2$ or $-OCHR_1R_2$ R_1 is C_1-C_6 alkyl which may optionally be substituted with one hydroxy fluoro CF_3 or C_1-C_2 alkoxy group and may optionally contain one double or triple bond and R_2 is benzyl or C_1-C_6 alkyl which may optionally contain one carbon

30 carbon double or triple bond wherein said C_1-C_6 alkyl or the phenyl moiety of said benzyl may optionally be substituted with fluoro CF_3 C_1-C_2 alkyl or C_1-C_2 alkoxy

3 A compound according to claim 1 wherein R_1 is C_1-C_6 alkyl which may be substituted by fluoro CF_3 hydroxy C_1-C_2 alkyl or C_1-C_2 alkoxy and which may optionally contain one carbon carbon double or triple bond

35 4 A compound according to claim 1 wherein R_2 is C_1-C_4 alkyl which may optionally be substituted by fluoro chloro CF_3 C_1-C_4 alkyl or C_1-C_4 alkoxy

477

SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO

RADICACIÓN 1 3117

EDICTO No 19153

LA SECRETARIA GENERAL AD HOC
HACE SABER

Que esta Superintendencia profirió Resolución No 3095 de 21 NOV 2006 Que el contenido de la parte resolutive es como sigue El Superintendente de Industria y Comercio

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO Negar el privilegio de patente de invención para la solicitud correspondiente a ANTAGONISTAS DEL FACTOR LIBERADOR DE CORTICOTROPINA

ARTICULO SEGUNDO Notificar personalmente el contenido de la presente resolución al doctor Álvaro Correa Ordoñez, o a quien haga sus veces, en su calidad de apoderado de Pfizer Products Inc. entregándole copia de la misma advirtiéndole que contra ella procede el recurso de reposición interpuesto ante el Superintendente de Industria y Comercio al momento de la notificación o dentro de los 5 días hábiles siguientes a ella.

NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

Dada en Bogotá D.C. a los

21 NOV 2006

EL SUPERINTENDENTE DE INDUSTRIA Y COMERCIO


JAIRO RUBIO ESCOBAR

Para notificar a los interesados se fija el presente EDICTO en lugar visible al público en la SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO por el término de (10) diez días hábiles contado a partir de las 8 00 a.m. de hoy

Secretaria General Ad Hoc 06 DIC 2006
Secretaria General Ad Hoc
EDICTO No 19153

Este edicto se desfija hoy 20 DIC 2006 a las 4 30 p.m.