

Señor

SUPERINTENDENTE DE INDUSTRIA Y COMERCIO

DIVISION DE NUEVAS CREACIONES

E. _____ S. _____ D. _____

Re: **P1.-PHARMACIA & UPJOHN COMPANY.-Solicitud de Patente de
Invención Fase Nacional PCT para "FORMULACION DE
TABLETAS DE OXAZOLIDINONA",-Clase A61K 31/422.-
Expediente número 02-082.769.-**

1. Me refiero a mi memorial de 3 de Abril de 2003.
2. Por medio del presente me permito manifestar a usted que en ejercicio del derecho conferido por el Artículo 28 numeral 1 del Tratado de Cooperación en materia de Patentes PCT, el capítulo reivindicatorio tal como fue presentado originalmente en Fase Internacional fue modificado al momento de su presentación quedando con 19 reivindicaciones.

Las modificaciones realizadas se encuentran plenamente sustentadas en la descripción de la presente invención y en este sentido, no configuran una ampliación del invento o de la divulgación contenida en la solicitud presentada.
3. Por consiguiente anexo me permito presentar copia del capítulo reivindicatorio tal como fue presentado originalmente en Fase Internacional, junto con su traducción, correspondiente a la solicitud de la referencia, el cual consta de 30 reivindicaciones.
4. Ruego a usted tomar atenta nota de lo anterior y proceder de conformidad.

Señor SuperIntendente,


JOSE ANTONIO LLOREDA
T.P. 10.784
Código 231

REIVINDICACIONES

1. Una tableta comprimida que contiene los siguientes ingredientes:
 - oxazolidinona antibacteriana,
 - almidón,
 - celulosa microcristalina,
 - un aglutinante seleccionado del grupo formado por hidroxipropilcelulosa, hidroxipropilmetilcelulosa, povidona y pasta de almidón de maíz,
 - desintegrantes seleccionados del grupo formado por glicolato de almidón sódico, croscarmelosa sódica, crospovidona e hidroxipropilcelulosa poco sustituida y
 - un lubricante seleccionado del grupo formado por ácido esteárico, sales metálicas de ácido esteárico, aceite vegetal hidrogenado y talco.
2. Una tableta comprimida de conformidad con la reivindicación 1 donde la oxazolidinona antibacteriana se selecciona del grupo formado por linezolida, eperezolida y S,S-dióxido de (S)-N-[[3-[3-fluoro-4-(tetrahydro-2H-tiopiran-4-il)fenil]-2-oxo-5-oxazolidinil]metil]acetamida.
3. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 2, donde la oxazolidinona antibacteriana es linezolida.
4. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 3, donde la linezolida tiene la forma cristalina II.
5. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, donde el almidón es almidón de maíz.
6. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, donde el aglutinante es hidroxipropilcelulosa.
7. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, donde el desintegrante es glicolato de almidón sódico.

8. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, donde el lubricante es estearato de magnesio.
9. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, donde la tableta tiene un recubrimiento pelicular.
10. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, donde la tableta tiene una gama de durezas de aproximadamente 18 a aproximadamente 30 unidades Strong Cobb.
11. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 10, donde la tableta tiene una gama de durezas de aproximadamente 20 a aproximadamente 25 unidades Strong Cobb.
12. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, que contiene:
- | | |
|-----------------------------|--------------|
| Linezolida | 400,0 mg |
| Almidón de maíz | 36,0-44,0 mg |
| Celulosa microcristalina | 70,5-86,2 mg |
| Hidroxipropilcelulosa | 7,2-8,8 mg |
| Glicolato de almidón sódico | 25,2-30,8 mg |
| Estearato de magnesio | 5,04-6,16 mg |
13. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 12, que contiene:
- | | |
|-----------------------------|--------------|
| Linezolida | 400,0 mg |
| Almidón de maíz | 36,0-44,0 mg |
| Celulosa microcristalina | 70,5-86,2 mg |
| Hidroxipropilcelulosa | 7,2-8,8 mg |
| Glicolato de almidón sódico | 25,2-30,8 mg |
| Estearato de magnesio | 5,04-6,16 mg |
| Opadry blanco YS-1-18202-A | 11,2-22,4 mg |
| Cera de carnauba | 0-0,0224 mg |
14. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 12, que contiene:

Linezolida	400,0 mg
Almidón de maíz	40,0 mg
Celulosa microcristalina	78,4 mg
Hidroxipropilcelulosa	8,00 mg
Glicolato de almidón sódico	28,0 mg
Estearato de magnesio	5,6 mg

15. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 14, que contiene:

Linezolida	400,0 mg
Almidón de maíz	40,0 mg
Celulosa microcristalina	78,4 mg
Hidroxipropilcelulosa	8,00 mg
Glicolato de almidón sódico	28,0 mg
Estearato de magnesio	5,6 mg
Opadry blanco YS-1-18202-A	16,8 mg
Cera de carnauba	0,0224 mg

16. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 1, que contiene:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	54-66 mg
Celulosa microcristalina	105,84-129,36 mg
Hidroxipropilcelulosa	10,8-13,2 mg
Glicolato de almidón sódico	37,8-46,2 mg
Estearato de magnesio	7,56-9,24 mg

17. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 16, donde:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	54-66 mg
Celulosa microcristalina	105,84-129,36 mg
Hidroxipropilcelulosa	10,8-13,2 mg
Glicolato de almidón sódico	37,8-46,2 mg

Estearato de magnesio	7,56-9,24 mg
Opadry blanco YS-1-18202-A	16,8-33,6 mg
Cera de carnauba	0-0,0336 mg

18. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 16, donde:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	60,0 mg
Celulosa microcristalina	117,6 mg
Hidroxipropilcelulosa	12,00 mg
Glicolato de almidón sódico	42,0 mg
Estearato de magnesio	8,4 mg

19. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 18, donde:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	60,0 mg
Celulosa microcristalina	117,6 mg
Hidroxipropilcelulosa	12,00 mg
Glicolato de almidón sódico	42,0 mg
Estearato de magnesio	8,4 mg
Opadry blanco YS-1-18202-A	25,2 mg
Cera de carnauba	0,0336 mg

20. Un método para proveer, por administración oral, niveles en sangre de una oxazolidinona antibacteriana equivalentes desde el punto de vista médico a los niveles en sangre obtenidos mediante la administración intravenosa de la misma oxazolidinona antibacteriana; dicho método comprende la administración de una tableta comprimida con la formulación:

oxazolidinona antibacteriana,
almidón,
celulosa microcristalina,

un aglutinante seleccionado del grupo formado por hidroxipropilcelulosa, hidroxipropilmetilcelulosa, povidona y pasta de almidón de maíz, hidroxipropilcelulosa, desintegrantes seleccionados del grupo formado por glicolato de almidón sódico, croscarmelosa sódica, crospovidona e hidroxipropilcelulosa poco sustituida y un lubricante seleccionado del grupo formado por ácido esteárico, sales metálicas de ácido esteárico, aceite vegetal hidrogenado y talco.

21. Un método, de conformidad con la reivindicación 20, donde la oxazolidinona antibacteriana se selecciona del grupo formado por linezolida, epérezolida y S,S-dióxido de (S)-N-[[3-[3-fluoro-4-(tetrahydro-2H-tioplan-4-il)fenil]-2-oxo-5-oxazolidinil]metil]acetamida.

22. Una tableta comprimida, de conformidad con la reivindicación 21, donde la oxazolidinona antibacteriana se selecciona del grupo formado por linezolida.

23. Un método, de conformidad con la reivindicación 22, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	400,0 mg
Almidón de maíz	36,0-44,0 mg
Celulosa microcristalina	70,5-86,2 mg
Hidroxipropilcelulosa	7,2-8,8 mg
Glicolato de almidón sódico	25,2-30,8 mg
Estearato de magnesio	5,04-6,16 mg

24. Un método, de conformidad con la reivindicación 23, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	400,0 mg
Almidón de maíz	36,0-44,0 mg
Celulosa microcristalina	70,5-86,2 mg
Hidroxipropilcelulosa	7,2-8,8 mg
Glicolato de almidón sódico	25,2-30,8 mg
Estearato de magnesio	5,04-6,16 mg

Opadry blanco YS-1-18202-A	11,2-22,4 mg
Cera de carnauba	0-0,0224 mg

25. Un método, de conformidad con la reivindicación 23, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	400,0 mg
Almidón de maíz	40,0 mg
Celulosa microcristalina	78,4 mg
Hidroxipropilcelulosa	8,00 mg
Glicolato de almidón sódico	28,0 mg
Estearato de magnesio	5,6 mg

26. Un método, de conformidad con la reivindicación 25, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	400,0 mg
Almidón de maíz	40,0 mg
Celulosa microcristalina	78,4 mg
Hidroxipropilcelulosa	8,00 mg
Glicolato de almidón sódico	28,0 mg
Estearato de magnesio	5,6 mg
Opadry blanco YS-1-18202-A	16,8 mg
Cera de carnauba	0,0224 mg

27. Un método, de conformidad con la reivindicación 22, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	54-66 mg
Celulosa microcristalina	105,84-129,36 mg
Hidroxipropilcelulosa	10,8-13,2 mg
Glicolato de almidón sódico	37,8-46,2 mg
Estearato de magnesio	7,56-9,24 mg

28. Un método, de conformidad con la reivindicación 27, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	54-66 mg
Celulosa microcristalina	105,84-129,36 mg
Hidroxipropilcelulosa	10,8-13,2 mg
Glicolato de almidón sódico	37,8-46,2 mg
Estearato de magnesio	7,56-9,24 mg
Opadry blanco YS-1-18202-A	16,8-33,6 mg
Cera de carnauba	0-0,0336 mg

29. Un método, de conformidad con la reivindicación 27, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	60,0 mg
Celulosa microcristalina	117,6 mg
Hidroxipropilcelulosa	12,00 mg
Glicolato de almidón sódico	42,0 mg
Estearato de magnesio	8,4 mg

30. Un método, de conformidad con la reivindicación 29, donde la tableta comprimida contiene:

Linezolida	600,0 mg
Almidón de maíz	60,0 mg
Celulosa microcristalina	117,6 mg
Hidroxipropilcelulosa	12,00 mg
Glicolato de almidón sódico	42,0 mg
Estearato de magnesio	8,4 mg
Opadry blanco YS-1-18202-A	25,2 mg
Cera de carnauba	0,0336 mg

CLAIMS

1. A compressed tablet containing the following ingredients:
antibacterial oxazolidinone,
starch,
5 microcrystalline cellulose,
binder selected from the group consisting of hydroxypropylcellulose,
hydroxypropylmethylcellulose, povidone and corn starch paste,
disintegrants selected from the group consisting of sodium starch glycolate,
crosscarmellose sodium, crospovidone and low substituted hydroxypropylcellulose
10 and
lubricant selected from the group consisting of stearic acid, metallic salts of
stearic acid, hydrogenated vegetable oil and talc.
2. A compressed tablet according to claim 1 where the antibacterial oxazolidinone is
15 selected from the group consisting of linezolid, eperezolid and (S)-N-[[3-[3-fluoro-4-(tetrahydro-2H-thiopyran-4-yl)phenyl]-2-oxo-5-oxazolidinyl]methyl]acetamide S,S-dioxide.
3. A compressed tablet according to claim 2 where the antibacterial oxazolidinone is
20 linezolid.
4. A compressed tablet according to claim 3 where the linezolid is in crystal form II.
5. A compressed tablet according to claim 1 where the starch is corn starch.
25
6. A compressed tablet according to claim 1 where the binder is
hydroxypropylcellulose.
7. A compressed tablet according to claim 1 where the disintegrant is sodium starch
30 glycolate.
8. A compressed tablet according to claim 1 where the lubricant is magnesium
sterate.

9. A compressed tablet according to claim 1 where the tablet is film coated.

10. A compressed tablet according to claim 1 where the tablet has a hardness range is
5 from about 18 to about 30 Strong Cobb units.

11. A compressed tablet according to claim 10 where the tablet has a hardness range
is from about 20 to about 25 Strong Cobb units.

10 12. A compressed tablet according to claim 1 which contains:

	Linezolid	400.0 mg
	Corn starch	36.0-44.0 mg
	Microcrystalline cellulose	70.5-86.2 mg
	Hydroxypropylcellulose	7.2-8.8 mg
15	Sodium starch glycolate	25.2-30.8 mg
	Magnesium stearate	5.04-6.16 mg

13. A compressed tablet according to claim 12 which contains:

	Linezolid	400.0 mg
20	Corn starch	36.0-44.0 mg
	Microcrystalline cellulose	70.5-86.2 mg
	Hydroxypropylcellulose	7.2-8.8 mg
	Sodium starch glycolate	25.2-30.8 mg
	Magnesium stearate	5.04-6.16 mg
25	Opadry White YS-1-18202-A	11.2-22.4 mg
	Carnauba Wax	0-0.0224 mg

14. A compressed tablet according to claim 12 which contains:

	Linezolid	400.0 mg
30	Corn starch	40.0 mg
	Microcrystalline cellulose	78.4 mg
	Hydroxypropylcellulose	8.00 mg
	Sodium starch glycolate	28.0 mg

	Magnesium stearate	5.6 mg
--	---------------------------	---------------

15. A compressed tablet according to claim 14 which contains:

	Linezolid	400.0 mg
5	Corn starch	40.0 mg
	Microcrystalline cellulose	78.4 mg
	Hydroxypropylcellulose	8.00 mg
	Sodium starch glycolate	28.0 mg
	Magnesium stearate	5.6 mg
10	Opadry White YS-1-18202-A	16.8 mg
	Carnauba Wax	0.0224 mg

16. A compressed tablet according to claim 1 which contains:

	Linezolid	600.0 mg
15	Corn starch	54-66 mg
	Microcrystalline cellulose	105.84-129.36 mg
	Hydroxypropylcellulose	10.8-13.2 mg
	Sodium starch glycolate	37.8-46.2 mg
	Magnesium stearate	7.56-9.24 mg

20

17. A compressed tablet according to claim 16 where:

	Linezolid	600.0 mg
	Corn starch	54-66 mg
	Microcrystalline cellulose	105.84-129.36 mg
25	Hydroxypropylcellulose	10.8-13.2 mg
	Sodium starch glycolate	37.8-46.2 mg
	Magnesium stearate	7.56-9.24 mg
	Opadry White YS-1-18202-A	16.8-33.6 mg
	Carnauba Wax	0-0.0336 mg

30

18. A compressed tablet according to claim 16 where:

	Linezolid	600.0 mg
	Corn starch	60.0 mg

Microcrystalline cellulose	117.6 mg
Hydroxypropylcellulose	12.00 mg
Sodium starch glycolate	42.0 mg
Magnesium stearate	8.4 mg

5

19. A compressed tablet according to claim 18 where:

Linezolid	600.0 mg
Corn starch	60.0 mg
Microcrystalline cellulose	117.6 mg
Hydroxypropylcellulose	12.00 mg
Sodium starch glycolate	42.0 mg
Magnesium stearate	8.4 mg
Opadry White YS-1-18202-A	25.2 mg
Canaba Wax	0.0336 mg

10

15

20. A method for providing blood levels of an antibacterial oxazolidinone by oral administration medically equivalent to the blood levels produced by IV administration of the same antibacterial oxazolidinone which comprises administration of a compressed tablet of the formulation:

- 20 antibacterial oxazolidinone,
 starch,
 microcrystalline cellulose,
 binder selected from the group consisting of hydroxypropylcellulose,
 hydroxypropylmethylcellulose, povidone and corn starch paste,
 25 hydroxypropylcellulose,
 disintegrants selected from the group consisting of sodium starch glycolate,
 crosscarmellose sodium, crospovidone and low substituted hydroxypropylcellulose
 and
 lubricant selected from the group consisting of stearic acid, metallic salts of
 30 stearic acid, hydrogenated vegetable oil and talc.

21. A method according to claim 20 where the antibacterial oxazolidinone is selected from the group consisting of linezolid, eperezolid and (S)-N-[[3-[3-fluoro-4-

(tetrahydro-2H-thiopyran-4-yl)phenyl]-2-oxo-5-oxazolidinyl)methyl]acetamide S,S-dioxide.

22. A compressed tablet according to claim 21 where the antibacterial oxazolidinone
5 is selected from the group consisting of linezolid.

23. A method according to claim 22 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	400.0 mg
	Corn starch	36.0-44.0 mg
10	Microcrystalline cellulose	70.5-86.2 mg
	Hydroxypropylcellulose	7.2-8.8 mg
	Sodium starch glycolate	25.2-30.8 mg
	Magnesium stearate	5.04-6.16 mg

- 15 24. A method according to claim 23 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	400.0 mg
	Corn starch	36.0-44.0 mg
	Microcrystalline cellulose	70.5-86.2 mg
	Hydroxypropylcellulose	7.2-8.8 mg
20	Sodium starch glycolate	25.2-30.8 mg
	Magnesium stearate	5.04-6.16 mg
	Opadry White YS-1-18202-A	11.2-22.4 mg
	Carnauba Wax	0-0.0224 mg

- 25 25. A method according to claim 23 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	400.0 mg
	Corn starch	40.0 mg
	Microcrystalline cellulose	78.4 mg
	Hydroxypropylcellulose	8.00 mg
30	Sodium starch glycolate	28.0 mg
	Magnesium stearate	5.6 mg

26. A method according to claim 25 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	400.0 mg
	Corn starch	40.0 mg
	Microcrystalline cellulose	78.4 mg
	Hydroxypropylcellulose	8.00 mg
5	Sodium starch glycolate	28.0 mg
	Magnesium stearate	5.6 mg
	Opadry White YS-1-18202-A	16.8 mg
	Carnauba Wax	0.0224 mg

10 27. A method according to claim 22 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	600.0 mg
	Corn starch	54-66 mg
	Microcrystalline cellulose	105.84-129.36 mg
	Hydroxypropylcellulose	10.8-13.2 mg
15	Sodium starch glycolate	37.8-46.2 mg
	Magnesium stearate	7.56-9.24 mg

28. A method according to claim 27 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	600.0 mg
20	Corn starch	54-66 mg
	Microcrystalline cellulose	105.84-129.36 mg
	Hydroxypropylcellulose	10.8-13.2 mg
	Sodium starch glycolate	37.8-46.2 mg
	Magnesium stearate	7.56-9.24 mg
25	Opadry White YS-1-18202-A	16.8-33.6 mg
	Carnauba Wax	0-0.0336 mg

29. A method according to claim 27 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	600.0 mg
30	Corn starch	60.0 mg
	Microcrystalline cellulose	117.6 mg
	Hydroxypropylcellulose	12.00 mg
	Sodium starch glycolate	42.0 mg

	Magnesium stearate	8.4 mg
--	--------------------	--------

30. A method according to claim 29 where the compressed tablet contains:

	Linezolid	600.0 mg
5	Corn starch	60.0 mg
	Microcrystalline cellulose	117.6 mg
	Hydroxypropylcellulose	12.00 mg
	Sodium starch glycolate	42.0 mg
	Magnesium stearate	8.4 mg
10	Opadry White YS-1-18202-A	25.2 mg
	Carnauba Wax	0.0336 mg

15

TRADUCCION OFICIAL No. 2002-11-27-897
DE UN DOCUMENTO PRESENTADO EN INGLES

00168.PCT1 Colombia

TRASPASO

(1) Los suscritos, Homer Lin y Ken Yamamoto, con domicilio en 5086 Durant Court, Oak Park, California 91377 y 6246 Independence Drive, Portage, Michigan 49024;

por el presente declaran bajo juramento que son los inventores únicos y verdaderos de la

Formulación en Tabletas de Oxazolidinona

declaran asimismo que ceden y transfieren, sin reserva ni limitación, a favor de la sociedad Pharmacia & Upjohn Company, una corporación organizada y existente de conformidad con las leyes del Estado de Delaware domiciliada en 301 Henrietta Street, Kalamazoo, Michigan 49001 todos los derechos inherentes a dicha invención y que la citada sociedad queda facultada para solicitar en su nombre la patente correspondiente en la República de Colombia.

(firma: ilegible)

30 de septiembre de 2.002

Homer Lin

Fecha

(firma: ilegible)

17 de octubre de 2.002

Ken Yamamoto

Fecha

CERTIFICADO NOTARIAL (INDIVIDUO)

Estado de California)

Condado de Ventura)

En este día 30 de septiembre de 2.002 compareció personalmente ante mí, un Notario Público, Homer Lin, a quien conozco y quien sé que es la persona descrita en y quien firmó el documento anterior, y reconoció debidamente ante mí que él firmó el mismo para los usos y propósitos ahí expresados.

NOTARIO PUBLICO

(firma: ilegible)

Aparece el sello del Notario.

LYNNE BUCHSBAUM

Comisión # 1256310

Notario Público – California

Condado de Ventura

Mi Comisión Expira el 7 de abril de 2004

CERTIFICADO NOTARIAL (INDIVIDUO)

Estado de Michigan

Condado de Kalamazoo

En este día 17 de octubre de 2.002 compareció personalmente ante mí, un Notario Público, Ken Yamamoto, a quien conozco y quien sé que es la persona descrita en y quien firmó el documento anterior, y reconoció debidamente ante mí que él firmó el mismo para los usos y propósitos ahí expresados.

(firma: ilegible)

NOTARIO PUBLICO

Aparece el sello del Notario.

STEPHANIE ANNE PERRIN

Notario Público, Condado de Kalamazoo, MI

Mi Comisión Expira el 30 de septiembre de 2.006

Hay un sello seco.

Estado de California

Secretario de Estado

APOSTILLA

(Convención de La Haya del 5 de octubre de 1961)

1. País: Estados Unidos de América
Este documento público
2. ha sido firmado por Lynn Buchsbaum
3. actuando como Notario Público, Estado de California
4. lleva el sello/estampilla de Lynn Buchsbaum, Notario Público, Estado de California

CERTIFICADO

5. en Sacramento, California
6. el día 5 de noviembre de 2.002
7. por el Sub-Secretario de Estado, Estado de California
8. No. 138650

9. Sello/Estampilla

El Gran Sello del Estado de California

10. Firma: (ilegible)

BILL JONES

Secretario de Estado

POR: (firma: ilegible)

TRADUCTOR OFICIAL
RESOLUCION 2177

Anta Escobar de Tamayo
ANTA ESCOBAR DE TAMAYO

MINISTERIO DE RELACIONES
EXTERIORES

Avina escom

030581

CUYA FIRMA APARECE EN EL
DOCUMENTO DESEMPEÑA
LAS FUNCIONES INDICADAS

NO SE Asume
RESPONSABILIDAD DEL TEXTO

2007 NOV 28 A N-48

JEFE DE LEGALIZACIONES
SANTAFE DE BOGOTA D.C.

ESTADO DE MICHIGAN

(sello)

DEPARTAMENTO DE ESTADO

APOSTILLA

(Convención de La Haya del 5 de octubre de 1961)

1. País: Estados Unidos de América

Este documento público

2. ha sido firmado por Stephanie Anne Perrin

3. actuando como Notario Público de Michigan

4. lleva el sello/estampilla de Stephanie Anne Perrin

Condado de Kalamazoo, Michigan

CERTIFICADO

5. en Lansing, Michigan 6. el día 14 de noviembre de 2002

7. por el Secretario de Estado, Estado de Michigan

8. NO. 30033F-02

9. Sello/Estampilla:

El Gran Sello del Estado

de Michigan

10. Firma:

(firma: ilegible)

Candice S. Miller

TRADUCTOR OFICIAL
RESOLUCION 2177

Quito Ederardo Tamayo
1-A SECRETAR DE TAMAYO

6

MINISTERIO DE RELACIONES
EXTERIORES

Manon Escobar

030582

COTA FIRMA APARECE EN EL
DOCUMENTO DESEMPENA
LAS FUNCIONES INDICADAS

NO SE ASUME
RESPONSABILIDAD DEL TEXTO

2007 NOV 28 A V-48

JEFE DE LEGALIZACIONES
SANTAFE DE BOGOTA D.C.

87
83

Traducido, a mi mejor saber y entender, este día 27 de noviembre de 2.002, en la ciudad de Santafé de Bogotá, por Aníta Escobar de Tamayo, Traductora Oficial, Res. 2177 del 15 de agosto de 1989, Ministerio de Justicia, República de Colombia.

TRADUCTOR OFICIAL
RESOLUCION 2177
Anita Escobar de Tamayo
ANITA ESCOBAR DE TAMAYO

State of Michigan



DEPARTMENT OF STATE

APOSTILLE

(Convention de La Haye du 5 Octobre 1961)

1. Country: **UNITED STATES OF AMERICA**

This public document

2. has been signed by: **Stephanie Anne Perrin**

3. acting in the capacity of: **Michigan Notary Public**

4. bears the seal of: **Stephanie Anne Perrin**
Kalamazoo County, Michigan

CERTIFIED:

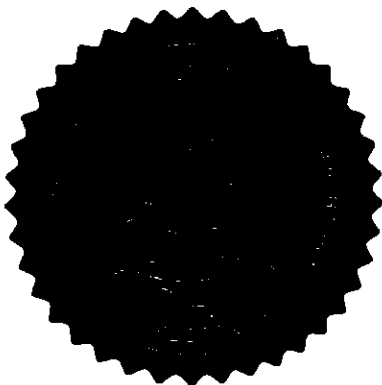
5. at Lansing, Michigan

6. the 14th of November, 2002

7. by Secretary of State, State of Michigan

8. NO. 30033F-02

9. Seal/Stamp:



10. Signature:

A handwritten signature in cursive script, reading "Candice S. Miller".

Candice S. Miller

This certification attests only to the authenticity of the signature of the official who signed the affixed document, the capacity in which that official acted, and where appropriate, the identity of the seal or stamp which the document bears. This certification is not intended to imply that the contents of the document are correct, nor that they have the approval of the State of Michigan.



SECRETARY OF STATE

APOSTILLE

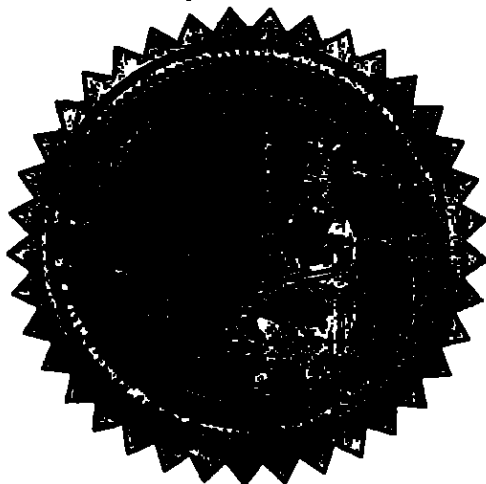
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Country: *United States of America*
This public document
2. *has been signed by Lynne Buchsbaum*
3. *acting in the capacity of Notary Public, State of California*
4. *bears the seal/stamp of Lynne Buchsbaum, Notary Public, State of California*



CERTIFIED

5. *At Sacramento, California*
6. *the 5th day of November 2002*
7. *by Deputy Secretary of State, State of California*
8. *No. 138650*
9. *Seal/Stamp:*



10. Signature

Bill Jones
BILL JONES
Secretary of State

BY *Oatha*

CERTIFICADO NOTARIAL (INDIVIDUO)

A los 30 días del mes de Septiembre
de 2002, compareció(n) personalmente ante mí,
a quien doy fé de conocer y me consta que
la persona descrita y firmante del
documento que precede, declarando ante mí que otorga
el mismo para los fines y propósitos que en él se
expresan.

Notario Público

CERTIFICADO NOTARIAL (INDIVIDUO)

A los 17 días del mes de October
de 2002, compareció(n) personalmente ante mí,
a quien doy fé de conocer y me consta que
la persona descrita y firmante del
documento que precede, declarando ante mí que otorga
el mismo para los fines y propósitos que en él se
expresan.

Notario Público

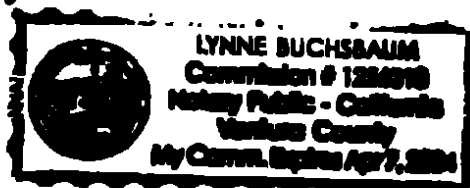
State of California }
County of Ventura }

NOTARIAL CERTIFICATE (INDIVIDUAL)

On this 30th day of Sept. 2002
personally appeared before me, a Notary Public,
Homer Lin
to me known and known to me to be the person
described in and who executed the foregoing document,
and duly acknowledged to me that ~~he~~ she
executed the same for the uses and purposes
therein expressed.

NOTARY PUBLIC

Lynne Buchsbaum



**STATE OF MICHIGAN
COUNTY OF KALAMAZOO
NOTARIAL CERTIFICATE (INDIVIDUAL)**

On this 17th day of October 2002
personally appeared before me, a Notary Public,
Ken Yamamoto
to me known and known to me to be the person
described in and who executed the foregoing document,
and duly acknowledged to me that ~~he~~ she
executed the same for the uses and purposes
therein expressed.

Stephanie Anne Perrin
NOTARY PUBLIC

STEPHANIE ANNE PERRIN
Notary Public, Kalamazoo County, MI
My Commission Expires Sep. 30, 2008

00168.PCT1 Colombia

TRASPASO

abajo firmado, Homer Lin y Ken Yamamoto

domiciliado en 5086 Durant Court, Oak Park,
California 91377 y 6246 Independence
Drive, Portage, Michigan 49024;

declaro bajo juramento ser único y verda-
dero inventor de "FORMULACION DE TABLETAS DE
OXAZOLIDINOLAS"

Declaro asimismo que cedo y
transfiero sin reserva ni limitación, a favor de la
sociedad Pharmacia & Upjohn Company

organizada y existente de conformidad con las leyes del
Estado de Delaware.

domiciliado en 301 Henrietta
Street, Kalamazoo,
Michigan 49001.

todos los derechos inherentes a dicha invención y que la
citada sociedad queda facultada para solicitar en su
nombre la patente correspondiente en la República de
Colombia.

Hong-Pen H. Lin
Homer Lin

Ken Yamamoto
Ken Yamamoto

ASSIGNMENT

(1) The undersign, Homer Lin and Ken Yamamoto
domiciled in 5086 Durant Court, Oak Park, California
91377 and 6246 Independence Drive, Portage, Michigan
49024;

hereby state under oath to be sole and true inventor of
Oxazolidinone Tablet Formulation
state as well that they assign, without reservations or
limitation, in favor of Pharmacia & Upjohn Company

a corporation organized and existing under the
laws of the State of Delaware
domiciled in
301 Henrietta Street
Kalamazoo, Michigan 49001

all rights inherent to said invention, and that the above
mentioned corporation hereby is enabled to apply, in its
name, for the corresponding patent in the Republic of
Colombia.

Sep. 30, 2002
Date

17 Oct 2002
Date

Legalization up to Colombian Consulate



Folio 91

2020
Bogotá DC

Doctor(a)
JOSE ANTONIO LLOREDA
Apoderado(a)

REFERENCIA:	Radicación No.	02-82769
	Solicitud Internacional	PCT/EP2001/02597
	Fecha inicio fase nacional	22/10/2002
	Trámite	011
	Evento	379
	Actuación	416
	Oficio No.	1022
	Folios	001

Teniendo en cuenta que la solicitud de privilegio de patente que se tramita bajo el expediente indicado en la referencia, reúne los requisitos de forma establecidos en la Decisión 486 de la Comisión de la Comunidad Andina, el Tratado de Cooperación en Materia de Patentes (PCT), el Reglamento y la Circular Unica de la Superintendencia de Industria y Comercio, se envía el extracto de la solicitud a la Oficina de Comunicaciones para efecto de su publicación en la Gaceta de Propiedad Industrial.

Cúmplase
Dado en Bogotá DC,

31 JUL 2003


ALIX CARMENZA CÉSPEDES DE VERGEL
Jefe de la División de Nuevas Creaciones

202051