



REPÚBLICA ARGENTINA
PODER EJECUTIVO NACIONAL
MINISTERIO DE PRODUCCIÓN

INSTITUTO NACIONAL de la PROPIEDAD INDUSTRIAL

TÍTULO DE PATENTE DE INVENCION

AR094137B1

LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE PATENTES, CONFORME LO RESUELTO EN EL EXPEDIENTE RESPECTIVO Y EN VIRTUD DE LO DISPUESTO POR LA LEY 24.481 (T.O.1996), Y SU DECRETO REGLAMENTARIO(DECRETO 260/96, ANEXO II), EXTIENDE EN NOMBRE DE LA NACIÓN ARGENTINA EL PRESENTE TÍTULO A CONICET; COMISION NACIONAL DE ENERGÍA ATÓMICA (C. INVENTOR / ES NICOLAS G. TOGNALLI.

QUE ACREDITA LA CONCESIÓN DE PATENTE DE INVENCION SOBRE: PLATAFORMA OPTOMECAÁNICA AUTOMATIZADA PARA DETECCIÓN MOLECULAR POR RESONANCIA DE PLASMONES SUPERFICIALES

CUYA DOCUMENTACIÓN ANEXA ES COPIA FIEL DE LA DEPOSITADA EN EL INSTITUTO NACIONAL DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL CONFORME A LO ESTABLECIDO EN EL ART. 35 DE LA LEY 24.481(DECRETO 260/96 - ANEXO I), EL TÉRMINO POR EL QUE SE ACUERDA LA PATENTE ES POR VEINTE AÑOS IMPRRORROGABLES CONTADOS A PARTIR DE LA PRESENTACIÓN DE LA SOLICITUD, POR LO CUAL EXPIRARÁ EL DÍA: 4 DE SEPTIEMBRE DE 2033.

BUENOS AIRES, 31 DE OCTUBRE DE 2019.



Patentes de Invención
Modelos de Utilidad



Marcas



Modelos y Diseños
Industriales



Transferencia de
Tecnología



Información
Tecnológica



MEMORIA DESCRIPTIVA

De la

PATENTE DE INVENCION

Sobre

Plataforma optomecánica
automatizada para detección
molecular por resonancia de
plasmones superficiales

Titulares:

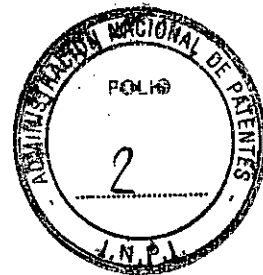
CONICET(Consejo Nacional de Investigaciones
Científicas y Técnicas)

Domicilio: Rivadavia 1917, CABA

COMISIÓN NACIONAL DE ENERGÍA ATÓMICA

Domicilio: Av. del Libertador 8250, CABA

POR 20 AÑOS



PLATAFORMA OPTOMECÁNICA AUTOMATIZADA PARA
DETECCIÓN MOLECULAR POR RESONANCIA DE PLASMONES
SUPERFICIALES

5

CAMPO DE LA INVENCION

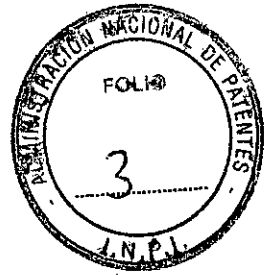
La presente invención se refiere a una plataforma automatizada con
10 optomecánica y microfluidica para detección molecular por resonancia de plasmones
superficiales.

ANTECEDENTES DE LA INVENCION

Como es sabido en física, un plasmón es un cuanto de oscilación del plasma.

15 El plasmón es la cuasipartícula resultado de la cuantización de las oscilaciones del
plasma, de la misma forma que un fotón o un fonón son cuantizaciones de ondas
electromagnéticas y mecánicas. Por tanto, los plasmones son oscilaciones de la
densidad del gas de Fermi (gas de electrones libres), usualmente a frecuencias ópticas.
También pueden interactuar con un fotón para crear una tercera cuasipartícula llamada
20 polaritón de plasma. Como los plasmones son la cuantización clásica de las oscilaciones
del plasma, la mayoría de sus propiedades pueden ser derivadas de las ecuaciones de
Maxwell.

Los plasmones son explicados clásicamente usando el modelo de Drude de
los metales. El metal es tratado como un cristal tridimensional de iones positivos, junto

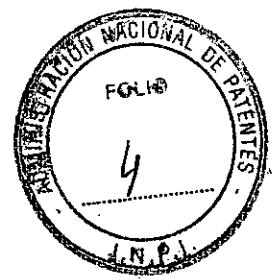


a un gas de electrones deslocalizado que se mueve en esta red de iones que forman un potencial periódico.

Los plasmones tienen un rol importante en las propiedades ópticas de los metales. La luz es reflejada cuando la frecuencia es inferior a la frecuencia de plasma, debido a que los electrones en el metal apantallan el campo eléctrico incidente. La luz de frecuencia superior a la frecuencia de plasma es transmitida, debido a que los electrones del metal no pueden responder tan rápidamente para poder apantallar el campo. En la mayoría de los metales, la frecuencia de plasma está en el ultravioleta, haciéndolos brillantes (reflectivos) en el rango de la luz visible. Algunos metales, como lo es el cobre o el oro, presentan transiciones electrónicas de bandas en el rango visible, por lo cuál algunas longitudes de onda del visible (colores) son absorbidas, emitiendo su color característico. En semiconductores, la frecuencia de plasma de los electrones en la banda de valencia está usualmente en lo profundo del ultravioleta, razón por la cuál son también materiales reflectivos.

Los plasmones de superficie son aquellos plasmones que están confinados a las superficies y que forman un polaritón cuando interactúan con la luz. Ocurren en la interfaz entre un dieléctrico y un metal. Permiten explicar las anomalías en la difracción de una red de difracción metálica (Anomalía de Wood) y también son útiles en la espectroscopia Raman de superficie entre otras aplicaciones. La resonancia de plasmones superficiales es utilizado en bioquímica para el estudio de mecanismos y la cinética de los enlaces entre los ligandos y los receptores (i.e. el enlace entre un sustrato y una enzima).

Recientemente, los plasmones de superficie son usados para controlar los colores de los materiales, esto es posible debido a que la forma de la superficie controla el tipo de plasmones superficiales que se pueden acoplar y propagar a través de ella.



Esto a su vez controla la interacción de la luz con la superficie. Estos efectos son fáciles de ver en los vitrales que adornan las catedrales medievales. En este caso, el color está dado por nanopartículas metálicas que interactúan con el campo óptico para dar al vidrio su color radiante. Estos efectos han sido manipulados para ser usados tanto en el

5 rango visible como en las microondas. Muchas investigaciones son adelantadas en el rango de las microondas porque es posible diseñar mecánicamente superficies materiales con patrones del orden de algunos pocos centímetros que son útiles para estas longitudes de ondas. En cambio, para crear plasmones superficiales en el rango óptico implica producir superficies con detalles menores a los 1000 nm. Esto es mucho

10 más difícil de construir y sólo ha sido posible de fabricar de manera controlada recientemente gracias a la nanotecnología.

Los plasmones son considerados como medios de transmisión de información en microprocesadores y chips de computadoras ya que pueden alcanzar altas frecuencias (de hasta 100 THz, mientras que los cables convencionales alcanzan

15 las decenas de GHz). Los plasmones involucran movimientos rápidos de los electrones a través del sólido, pero la pérdida óhmica desaparece.

Los plasmones también son candidatos para ser usados en tecnologías de alta resolución (i.e. litografía) y microscopía debido a sus reducidas longitudes de onda. Ambas aplicaciones han tenido demostraciones exitosas en diferentes laboratorios.

20 Además, los plasmones superficiales tiene la capacidad de confinar la luz en dimensiones muy reducidas, lo que les postula para muchas nuevas aplicaciones.

Los plasmones superficiales son muy sensibles a las propiedades de los materiales en que se propagan. Esto ha llevado a que sean usados creciendo films de pocos nanómetros y controlando las propiedades en función del espesor y

25 nanoestructura. Compañías como Biacore han comercializado instrumentos que operan



con estos principios. Plasmones superficiales ópticos son investigados para su uso en la producción de maquillajes entre otros usos.

RESUMEN DE LA INVENCION

5 Es el objeto de la presente invención, proveer una plataforma desarrollada que permite trabajar con las condiciones particulares que son necesarias para excitar la resonancia plasmónica. Esto posibilita optimizar parámetros para maximizar la sensibilidad y mejorar la detección de distintos analitos inmersos en diferentes matrices. Así, por ejemplo, la detección de agroquímicos en agua requiere de una configuración
10 del equipo diferente que la necesaria para la detección de toxinas en leche vacuna. Esta flexibilidad convierte a esta plataforma en una herramienta importantísima para el desarrollo de métodos de detección y sensado de contaminantes en laboratorios de análisis e investigación y ya se encuentra en condiciones de ser comercializada. Por otra parte, sirve también como punto de partida para una reingeniería de nuevos equipos
15 SPR más compactos, robustos y que sean concebidos para dar respuesta a necesidades específicas pero en condiciones de campo, es decir, en ambientes más hostiles fuera de los laboratorios.

Tanto los cambios de configuración que se realizan a través de rutinas de control, como los algoritmos de medición, y los procesos de carga e inyección de
20 muestras y fluidos se encuentran debidamente automatizados mediante un software. Esta componente del desarrollo posibilita el total control de las facilidades previstas por diseño. Esto posiciona a este prototipo como un instrumento sumamente versátil y potente para el trabajo en laboratorios de análisis e investigación. Convirtiéndolo también en una plataforma de desarrollo de nuevos productos menos versátiles pero más



robustos, compactos y optimizados para resolver un problema específico de análisis y detección molecular en condiciones de campo.

DESCRIPCION DE LOS DIBUJOS

Para mayor claridad y comprensión del objeto de la presente invención, se lo ha ilustrado en varias figuras, en las que se ha representado el mismo en una de las formas preferidas de realización, todo a título de ejemplo, en donde:

La figura 1 es una imagen de la plataforma objeto de la presente invención;

La figura 2 muestra el panel de control para realizar las determinaciones de resonancias plasmónicas en función del ángulo incidente;

La figura 3 muestra Panel de control para realizar mediciones de SPR en tiempo real utilizando la fuente de luz laser y el sistema totalmente automatizado de microfluidica e inyección de muestra.

La figura 4 muestra el Panel de control para realizar mediciones de SPR en tiempo real utilizando la fuente de luz blanca, el espectrómetro y el sistema totalmente automatizado de microfluidica e inyección de muestra.

La figura 5 es un esquema de los componentes optomecánicos de la plataforma objeto de la presente invención;

Referencias Numéricas

1: Fuente de Luz (blanca, laser o LED)

2: Entrada-Sonda (Acople óptico)

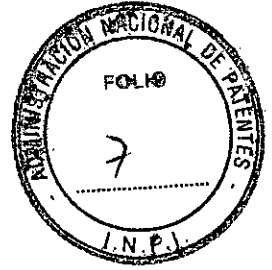
3: Sonda (Fibra óptica)

4: Salida-Sonda (Acople óptico)

5: Cañería Microfluidizada

6: Celda Microfluidizada

7: Muestra Plasmónica



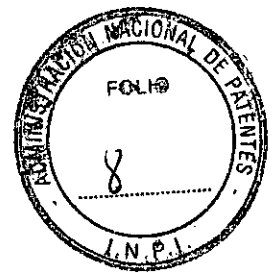
- 8: Prisma Semicircular
- 9: Cañería Microfluidizada
- 10: Entrada-Detección (Acople óptico)
- 11: Detección (Fibra óptica)
- 5 12: Salida-Detección (Acople óptico)
- 13: Detector (espectrómetro o fotodiodo)
- 14: Portamuestra (Posicionadores laterales X-Y-Z)
- 15: Goniómetros theta y 2 theta y

La figura 6 es un esquema que ilustra las conexiones de la microfluidica de
 10 la plataforma de la figura 1.

DESCRIPCION DETALLADA DEL EJEMPLO DE REALIZACION

Actualmente el equipo se encuentra operativo en un 100%. Esto quiere decir que todos los componentes previstos están en funcionamiento y que se han realizado las
 15 rutinas de control de componentes mecánicos y de adquisición de datos necesarios para automatizar de manera total el proceso de medición por SPR, incluso implementando un sistema totalmente automatizado para la inyección de muestra.

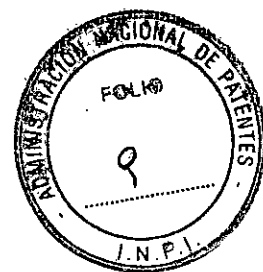
En la figura 1 se observa la plataforma optomecánica objeto de la presente invención. La plataforma optomecánica cuenta con 11 partes principales: Fuentes de luz
 20 (blanca o láser, pudiendo ser acotada en rango espectral como la producida por un LED); un acople óptico de entrada a la sonda (ENTRADA_SONDA); una fibra óptica sonda (SONDA); un acople óptico para la salida de la sonda (SALIDA_SONDA); un par de goniómetros automatizados y superpuestos axialmente theta y 2theta; un set de posicionadores laterales que posibilitan movimientos en 3 ejes ortogonales X-Y-Z
 25 montados sobre los goniómetros; un brazo mecánico de detección (DETECCIÓN)



montado sobre el goniómetro 2theta; un acople óptico de entrada a la fibra de detección (ENTRADA_DETECCIÓN); un fibra óptica para la detección (DETECCIÓN); un acople óptico para la salida de la fibra de detección (SALIDA_DETECCIÓN); detectores (un espectrómetro o un fotodiodo).

5 El funcionamiento de la plataforma, tal como puede apreciarse de la figura 5 es el siguiente; la luz irradiada por las fuentes de luz (blanca, laser o LED) es focalizada dentro de la fibra óptica SONDA usando el acople óptico ENTRADA_SONDA. La luz viaja a través de la fibra óptica SONDA y al salir es colimada por el acople óptico SALIDA_SONDA para que los rayos de luz viajen de manera paralela.

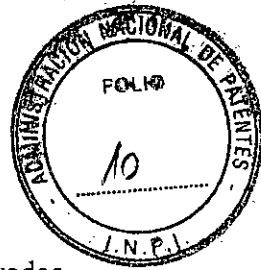
10 Los goniómetros coaxiales theta y 2theta están colocados uno sobre el otro y sus ejes de rotación proyectados atraviesan perpendicularmente el haz de luz colimado que sale del acople óptico SALIDA_SONDA. Sobre el goniómetro 2theta se coloca el goniómetro theta, sobre este último se monta un set de posicionadores laterales X-Y-Z que permiten montar la muestra y la celda de microfluidica en la posición adecuada a
15 través de desplazamientos en 3 ejes coordenados ortogonales. Del goniómetro 2theta sale un brazo mecánico sobre el cual se monta el acople óptico ENTRADA_DETECCIÓN y el extremo de la fibra óptica DETECCIÓN. En condición inicial el haz de luz que sale de SALIDA_SONDA atraviesa imaginariamente el eje de rotación de los goniómetros pasando al ras de la superficie de la muestra plasmónica y
20 entra a través del acople óptico ENTRADA_DETECCIÓN a la fibra DETECCIÓN. La luz viaja a través de la fibra óptica DETECCIÓN. El otro extremo de la fibra óptica DETECCIÓN se encuentra anexado al acople óptico SALIDA_DETECCIÓN, el cual posibilita que la luz que viajó por la fibra DETECCIÓN pueda salir e incidir adecuadamente sobre los detectores (espectrómetro o fotodiodo).



La posición inicial de los goniómetros θ y 2θ a la que se hizo referencia anteriormente corresponde con valores de ángulos $\theta=90^\circ$ y $2\theta=180^\circ$ medidos teniendo como ángulo 0° la posición del haz de luz que sale del acople SALIDA_SONDA y teniendo como eje de rotación al eje de los goniómetros. La
5 plataforma, en cada barrido angular, permite que los goniómetros se muevan de manera tal que el haz de luz incidente (el que sale del acople SALIDA_SONDA) forma un ángulo $0<\theta<90^\circ$ con la normal a la superficie del posicionador Z donde se coloca paralelamente la superficie plasmónica de la muestra y un ángulo $2\theta=2*\theta$ con el brazo de DETECCIÓN.

10 El sistema de microfluidica de la plataforma cuenta con 6 elementos diferenciables: BOMBA DE INYECCIÓN de fluido de flujo continuo; 4 válvulas de 3 vías que generan el sistema de LOOP DE INYECCIÓN: V1, V2, V3 y V4; al menos 4 BLOQUES DE MICROFLUIDICA para cargar componentes, donde cada uno de estos bloques consta de 1 válvula de 3 vías (V5, V6, V7, V8,...VN, con N igual o mayor que
15 8) y una microbomba inyectora (B1, B2, B3, B4,... BN-4, con N igual o mayor que 8); ACOPLES de 3 vías para unir dos canales de microfluidica en uno sólo en una cantidad igual a la cantidad de BLOQUES DE MICROFLUIDICA del punto anterior menos uno; una CELDA DE MICROFLUIDICA; y CAÑERÍAS DE CONEXIÓN, tal como se observa en la figura 6.

20 El funcionamiento del sistema se puede resumir de la siguiente manera: la BOMBA DE INYECCIÓN de flujo continuo funciona constantemente haciendo que el fluido del reservorio BASE circule constantemente por donde sea necesario. Inicialmente el fluido del reservorio BASE pasa por V1 y V2 llegando a la CELDA DE MICROFLUIDICA donde una de las paredes está conformada por la superficie
25 plasmónica de la muestra sobre la cual se desea medir.



En esta condición diremos que las válvulas V1 y V2 no están activadas (estarán OFF). Para preparar al sistema se realizan dos tareas. Primero, se accionan las válvulas V1, V2, V3 y V4 (estarán ON) para que el fluido que bombea la BOMBA DE INYECCIÓN fluya entre V1, V3, V4 y V2 llegando luego a la CELDA DE MICROFLUIDICA. En segundo lugar, las válvulas V1, V2, V3 y V4 se desactivan (estarán OFF) y, en supuesto de que existan sólo 4 BLOQUES DE MICROFLUIDICA como los descritos en el inciso 3), las microbombas B1, B2, B3 y B4 bombean agua desde uno o más recipientes con agua a través de las válvulas V5, V6, V7 y V8, respectivamente, las cuales no están activadas (estarán en estado OFF), hasta que el líquido pase por las válvulas V3 y V4 y luego llegue al recipiente de RESIDUO. La sección de cañerías entre las válvulas V3 y V4 se llama LOOP DE INYECCIÓN. Para llenar el LOOP DE INYECCIÓN con la muestra que se desea analizar, se bombea líquido de los RECIPIENTE MUESTRA M1, M2 y M3 utilizando las microbombas B1, B2 y B3 con la combinación de bombeos adecuado y activando al mismo tiempo las válvulas V5, V6 y V7 (estarán ON) hasta que la mezcla de fluidos atraviese las válvulas V3 y V4 (estarán OFF) llenando el LOOP DE INYECCIÓN. Posteriormente se inyecta la muestra que está en el LOOP DE INYECCIÓN en la CELDA DE MICROFLUIDICA activando las válvulas V1, V2, V3 y V4 (posición ON).

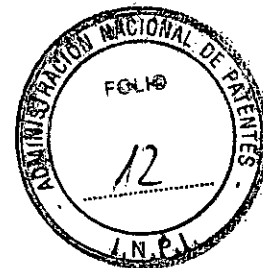
En esas condiciones se espera a que el fluido que se encuentra en el LOOP DE INYECCIÓN sea empujado hasta la CELDA DE MICROFLUIDICA por el fluido que viene del reservorio BASE por acción de la BOMBA DE INYECCIÓN de flujo continuo. A posteriori, se desactivan las válvulas V1, V2, V3 y V4 (posición OFF). Finalmente, para regenerar la superficie plasmónica y dejar al sistema preparado para una nueva medición se bombea la solución de REGENERACIÓN accionando la microbomba B4 y la válvula V8 (posición ON) hasta que la solución de



REGENERACIÓN llene el LOOP DE INYECCIÓN entre V3 y V4. A continuación se activan las válvulas V1, V2, V3 y V4 (posición ON). En esas condiciones se espera a que el fluido que se encuentra en el LOOP DE INYECCIÓN, la solución de REGENERACIÓN, sea empujada hasta la CELDA DE MICROFLUIDICA por el fluido que viene del reservorio BASE por acción de la BOMBA DE INYECCIÓN de flujo continuo. A posteriori, se desactivan las válvulas V1, V2, V3 y V4 (posición OFF) finalizando el proceso de medición.

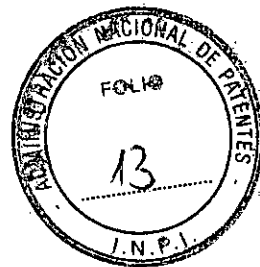
En la figura 2 se observa el panel de control de una de las rutinas programadas en LabVIEW la cual permite realizar el barrido angular en simultáneo con la adquisición de la señal de reflectividad laser para determinar la posición de la resonancia plasmónica y las condiciones óptimas para realizar las mediciones en función de la matriz líquida en la cual se pretende realizar la detección de moléculas.

En la figura 3 se puede apreciar el panel de control de la rutina programada en LabVIEW que permite realizar mediciones por SPR en tiempo real utilizando una fuente de luz monocromática y el sistema automatizado de microfluidica e inyección de muestra. El gráfico central se refiere a los primeros datos para la detección específica utilizando un sistema antígeno-anticuerpo modelo. En este caso se detecta la adsorción específica del anticuerpo anti-dinitrofenol (anti-DNP) sobre una monocapa de albúmina de suero bovina (BSA) modificada con dinitrofenol (DNP) previamente inmovilizada sobre el film de Au de 50nm del sistema SPR. El incremento en la señal de 0.56 unidades a más de 0.9 da cuenta del evento de reconocimiento molecular producido. Posteriormente, con la inyección de una solución de hidróxido de sodio (NaOH) 0.1M se rompe la unión antígeno-anticuerpo ocasionando la regeneración de la superficie original y una disminución de la señal medida hasta un valor cercano a las 0.6 unidades. Esta medición demuestra la viabilidad de la plataforma montada para realizar



determinaciones de reconocimiento molecular basado en el uso de un inmunoensayo del tipo antígeno-anticuerpo.

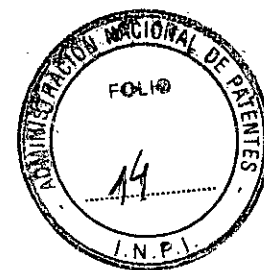
La figura 4 presenta el panel de control para realizar un tipo de medición por SPR en tiempo real complementario al expuesto anteriormente. En este caso se muestra la señal de la posición espectral del mínimo del plasmón medida con el espectrómetro montado en la plataforma luego de excitar al plasmón utilizando la fuente de luz blanca. En este caso, el gráfico superior se refiere a la detección de la fisisorción inespecífica de una monocapa de BSA y su regeneración utilizando una solución de NaOH y Tween. Luego de inyectar el BSA y superar el transitorio (1° pico del gráfico superior) se observa un incremento neto de 0.3nm en la posición espectral del plasmón (0.3nm de corrimiento en el eje vertical). Posteriormente, luego de inyectar la mezcla de NaOH y Tween y superado el transitorio (2° pico del gráfico superior) la superficie se regenera eliminando el BSA fisisorbido observando una disminución de 0.3nm en la posición espectral del plasmón (0.3nm de corrimiento en el eje vertical en sentido opuesto al anterior y recuperando el estado inicial).



REIVINDICACIONES

Habiendo así especialmente descrito y determinado la naturaleza de la presente invención y la forma como la misma ha de ser llevada a la práctica, se declara reivindicar como de propiedad y derecho exclusivo:

- 5 1. Una plataforma optomecánica automatizada para detección molecular por resonancia de plasmones superficiales, estando la plataforma que comprende al menos una fuente de luz, con un acople óptico se define por una entrada de la luz emitida a una sonda, que comprende además una fibra óptica de dicha sonda y un acople óptico para la salida de la sonda; comprendiendo además al menos un par de goniómetros
10 conectados a al menos un juego de posicionadores laterales; un brazo mecánico de detección que se encuentra montado sobre uno de dichos goniómetros; y a su vez comprende un acople óptico de entrada de detección con una fibra óptica para la detección; un acople óptico para la salida de la fibra de detección y una pluralidad de detectores y microfluidica automatizada, caracterizada porque la microfluidica
15 automatizada comprende la celda microfluídica asociada a un prisma semicircular.
2. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 1, **caracterizada** porque dicha al menos una fuente de luz es una de un grupo compuesto por luz blanca o laser.
- 20 3. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 1, **caracterizada** porque dicha al menos una fuente de luz es una fuente acotada en rango espectral producida por un LED.



4. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 1, **caracterizada** porque dicho al menos un par de goniómetros son automatizados y superpuestos axialmente theta y 2theta.

5 5. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 1, **caracterizada** porque dichos posicionadores laterales permiten el movimiento en los ejes ortogonales X, Y, Z.

6. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 5, **caracterizada** porque dicho al menos un posicionador lateral está automatizado.

10

7. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 1, **caracterizada** porque dichos detectores son al menos un espectrómetro y un fotodiodo.

8. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 1, **caracterizada** porque
15 la microfluidica automatizada comprende al menos una bomba de inyección, una pluralidad de válvulas, al menos cuatro bloques de microfluidica; acoples de tres vías, unidos a la celda de microfluidica y cañerías de conexión.

9. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 8, **caracterizada** porque
20 dicha bomba de inyección es de flujo continuo.

10. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 8, **caracterizada** porque dicha pluralidad de válvulas son válvulas de tres vías.



11. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 10, **caracterizada** porque dichas válvulas de tres vías generan un circuito de inyección.

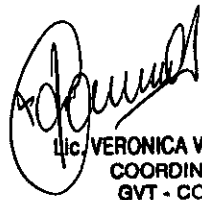
12. La plataforma de acuerdo con la reivindicación 8, **caracterizada** porque
5 dichos al menos cuatro bloques de microfluidica constan, cada uno, de una válvula de tres vías y una microbomba inyectora.

Buenos Aires, mayo de 2019

p.p. CONICET

10

COMISIÓN NACIONAL DE ENERGÍA ATÓMICA



LIC. VERONICA VACCALLUZZO
COORDINADORA
GVT - CONICET

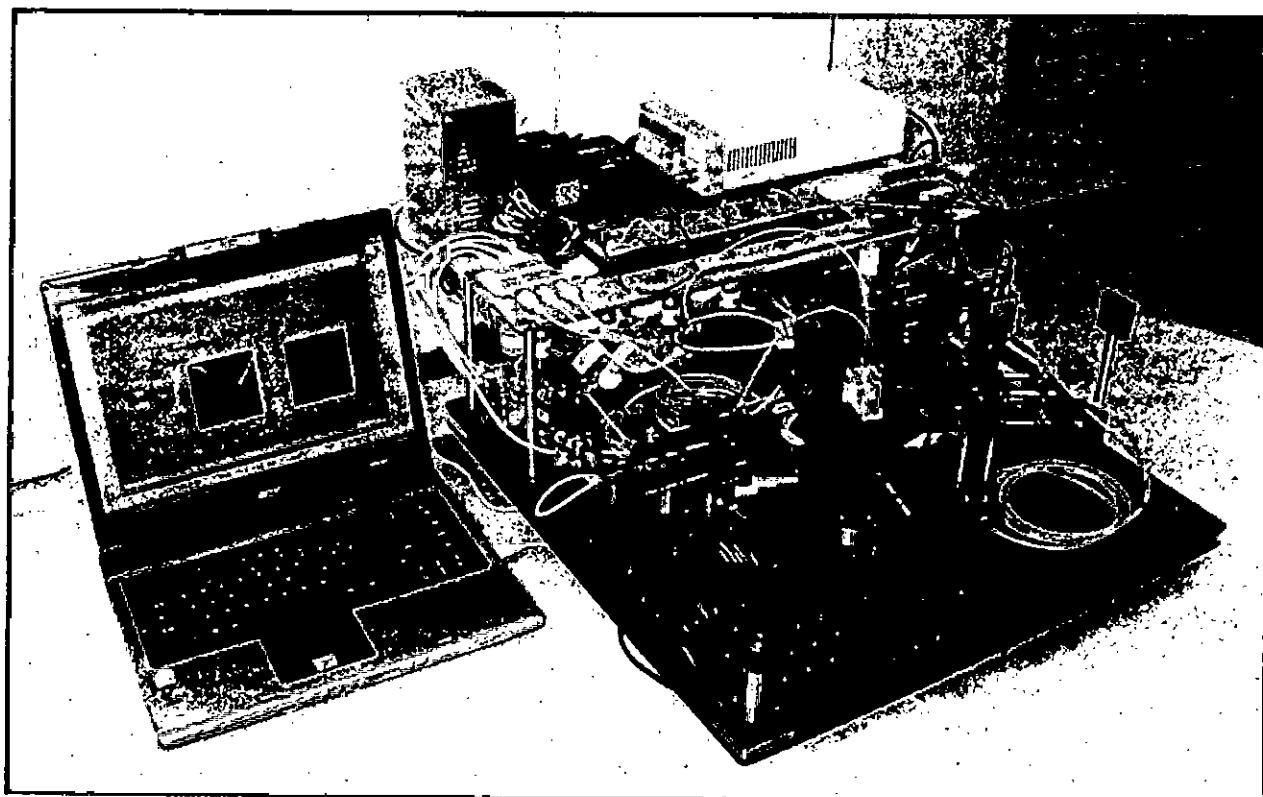


Fig 1

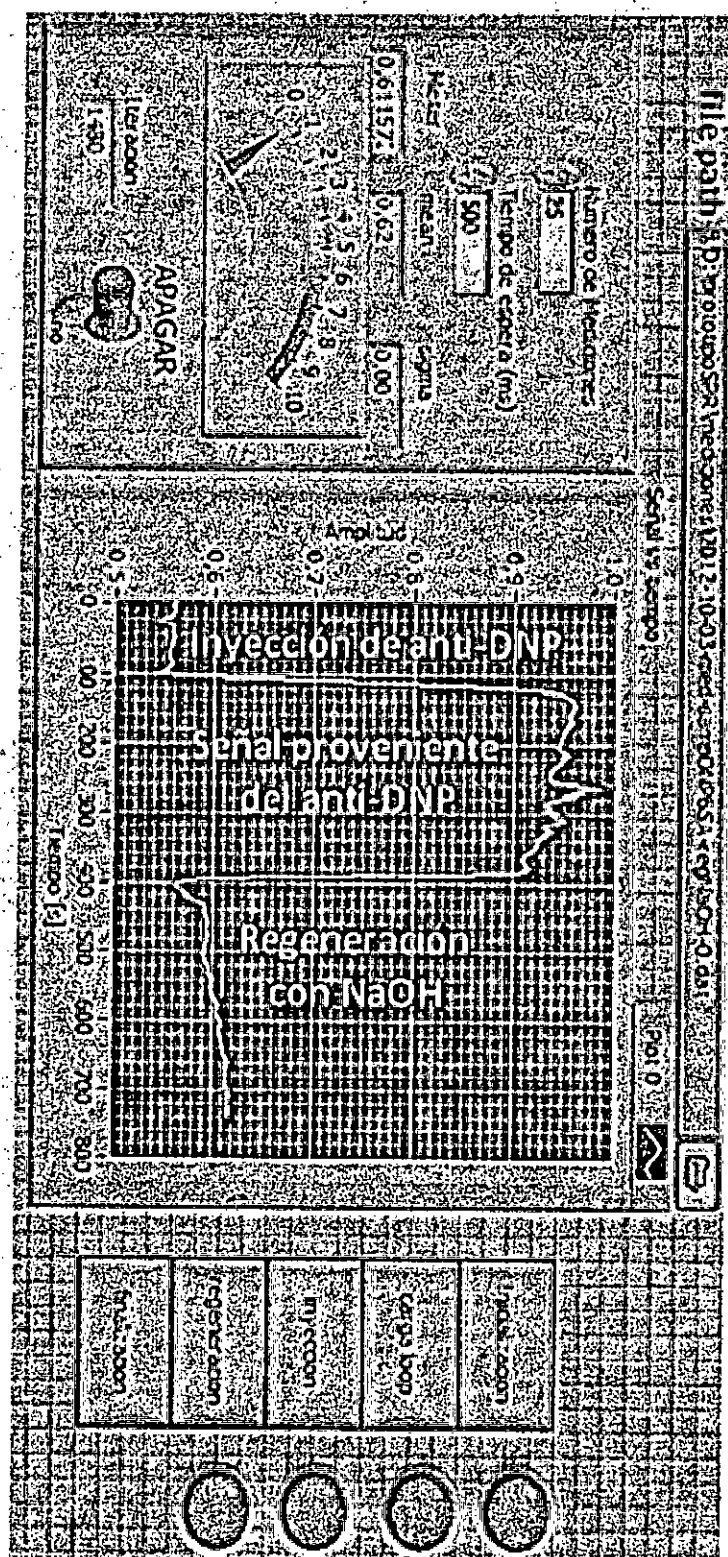


Fig 3

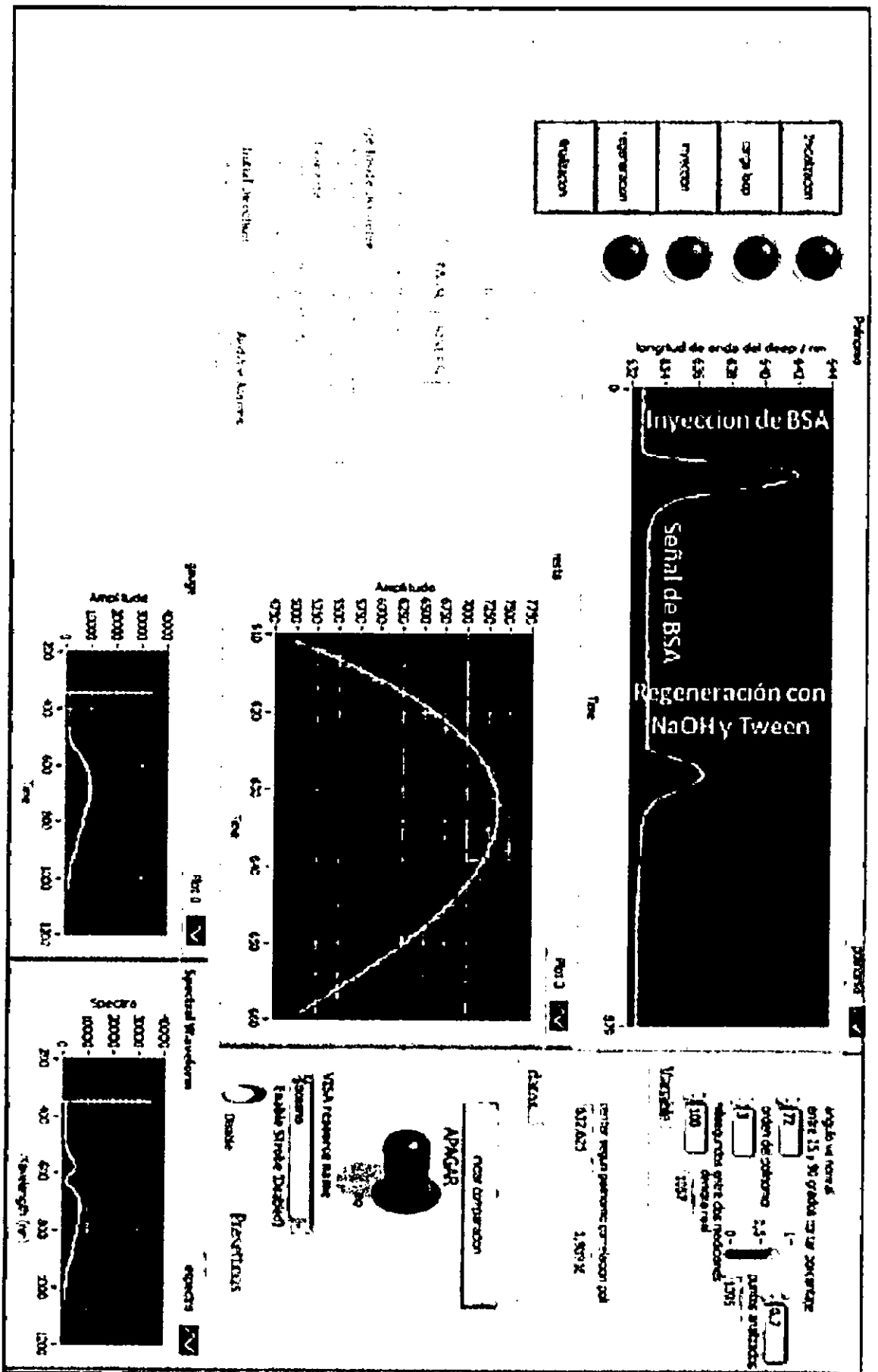


Fig 4

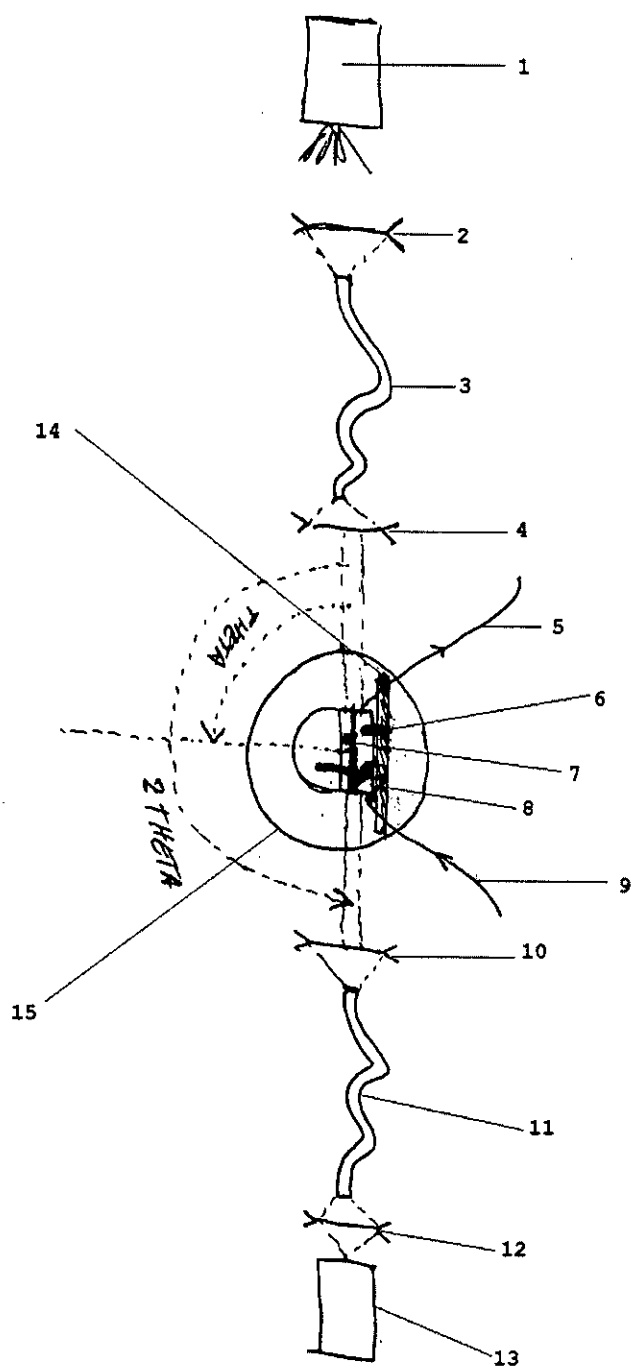


Fig 5

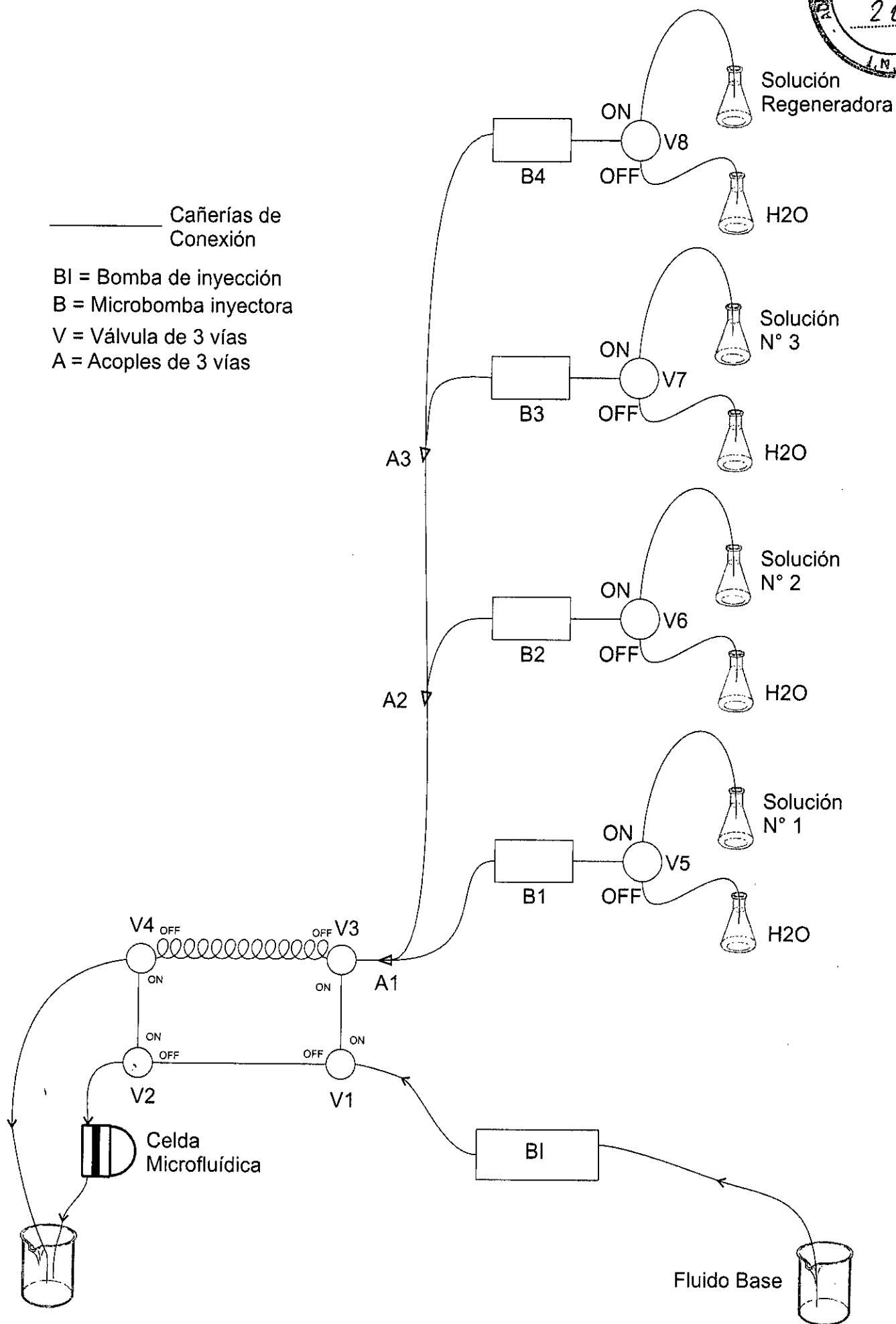


Fig. 6



REPÚBLICA ARGENTINA

(10) PATENTE DE INVENCION

(11) RESOLUCION NUMERO: AR094137B1

(--) DISPOSICION GDE NUMERO: DI-2019-343-APN-ANP#INPI

(24) FECHA DE RESOLUCION: 31/10/2019

(--) FECHA DE VENCIMIENTO: 04/09/2033

(21) ACTA NUMERO: P20130103135

(22) FECHA PRESENTACION: PATENTE DE INVENCION

(51) INT.CL.7 : G01N: 21/553; B01L: 3/502715

(30) PRIORIDAD CONVENIO DE PARIS

(54) TITULO : PLATAFORMA OPTOMECANICA AUTOMATIZADA PARA DETECCION MOLECULAR POR RESONANCIA DE PLASMONES SUPERFICIALES

(71) TITULAR :

CONICET

COMISION NACIONAL DE ENERGIA ATOMICA (C.N.E.A.)

---- CON RESIDENCIA EN :

AV. RIVADAVIA 1917 CDAD. AUT. DE BUENOS AIRES, AR, ((1033)), País AR

AVDA. DEL LIBERTADOR 8250 C.A. DE BS. AS., (), País AR

(74) AGENTE :



INPI

INSTITUTO NACIONAL
DE PROPIEDAD INDUSTRIAL
ARGENTINA