

Комитет по стандартам ВОИС (КСВ)

Шестая сессия
Женева, 15–19 октября 2018 г.

ОТЧЕТ О ХОДЕ ВЫПОЛНЕНИЯ ЗАДАЧИ № 50 ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЫ ПО ЧАСТИ 7

Документ подготовлен Целевой группой по части 7

ВВЕДЕНИЕ

1. На своей возобновленной четвертой сессии, состоявшейся в марте 2016 г., Комитет по стандартам ВОИС (КСВ) постановил сформулировать задачу № 50: «Обеспечить по мере необходимости поддержание в актуальном состоянии и обновление обследований, публикуемых в части 7 Справочника ВОИС по информации и документации в области промышленной собственности» и учредить соответствующую Целевую группу (Целевую группу по части 7). Руководителем Целевой группы было назначено Международное бюро. (См. пункты 73 и 122(е) документа CWS/4BIS/16.)
2. На своей возобновленной четвертой сессии КСВ также принял решение расширить охват части 7.7 Справочника ВОИС по информации и документации в области промышленной собственности (Справочник ВОИС), включив в него наряду с положениями о свидетельствах дополнительной охраны (SPC) положения об изменении срока действия патентов (РТА) и о продлении срока действия патентов (РТЕ). В целях расширения охвата части 7.7 КСВ поручил Целевой группе по части 7 проанализировать имеющийся вопросник по SPC и представить предложение о его обновлении на пятой сессии Комитета (см. пункт 74 документа CWS/4BIS/16).

3. На пятой сессии КСВ, состоявшейся 29 мая — 2 июня 2017 г., Целевая группа по части 7 представила на рассмотрение проект вопросника, посвященного выдаче и публикации документов о продлении охраны промышленной собственности (IPPE). КСВ обсудил предложенный проект вопросника по IPPE и выделил ряд субстантивных вопросов, требующих внесения изменений. В этой связи КСВ поручил Целевой группе пересмотреть проект вопросника с учетом выявленных вопросов и представить на рассмотрение новое предложение на его шестой сессии. (См. пункты 79–81 документа CWS/5/22.)

4. На своей пятой сессии КСВ также поручил Целевой группе по части 7 подготовить предложение в отношении вопросника, касающегося нумерации публикуемых документов и регистрируемых прав, и представить это предложение на рассмотрение на его шестой сессии. Комитет отметил, что вопросник должен охватывать текущую и прошлую практику нумерации публикуемых документов и регистрируемых прав. (См. пункт 71 документа CWS/5/22.)

5. На своей пятой сессии КСВ также поручил Международному бюро:

- (a) предложить ВПС обновить свои данные в части 7.2.4 «Обследование, касающееся представления номеров приоритетных заявок», и затем подготовить и опубликовать обновленную версию части 7.2.4 Справочника ВОИС; и
- (b) перенести часть 7.2.1 в архив, заменить ссылку в стандарте ST.10/C частью 7.2.6 (редакционная правка) и включить в часть 7.2.6 ссылку на перенесенную в архив часть 7.2.1.

(См. пункт 72 документа CWS/5/22.)

ОТЧЕТ О ХОДЕ ВЫПОЛНЕНИЯ И ОБНОВЛЕННЫЙ ПРОЕКТ ВОПРОСНИКА

6. В рамках последующей работы по поручениям КСВ, которые были даны на его пятой сессии, Международное бюро направило ВПС циркулярное письмо С.CWS 88, предложив им представить информацию для части 7.2.4 Справочника ВОИС «Обследование, касающееся представления номеров приоритетных заявок». Ответ направили 12 ВПС из следующих стран: Австралия, Чехия, Германия, Соединенное Королевство, Хорватия, Кыргызстан, Молдова, Польша, Португалия, Швеция, Словакия и Украина. Следует отметить, что эти ответы не были отражены в части 7.2.4 и что Секретариат планирует опубликовать обновленную часть 7.2.4, содержащую новую информацию, в 2018 г.

7. По поручению КСВ Секретариат также:

- (a) перенес часть 7.2.1 в архив;
- (b) заменил ссылку в стандарте ST.10/C частью 7.2.6 (редакционная правка); и
- (c) включил в часть 7.2.6 ссылку на перенесенную в архив часть 7.2.1.

8. Что касается поручения подготовить предложение по вопроснику, касающемуся нумерации публикуемых документов и регистрируемых прав, то Целевая группа по части 7 еще не начала эту работу; она планирует начать ее после шестой сессии и представить на рассмотрение соответствующее предложение на седьмой сессии.

9. Целевая группа по части 7 провела четыре раунда обсуждений и подготовила пять проектов вопросника с учетом вопросов, выявленных на пятой сессии КСВ, о которых

идет речь в пункте 80 документа CWS/5/22. Целевая группа представила окончательный проект вопросника на рассмотрение КСВ в приложении к настоящему документу.

10. В ходе обсуждений вопросника члены Целевой группы отметили различия между SPC/PTE и РТА как правовыми инструментами, используемыми странами. Термины SPC и PTE связаны с задержками в осуществлении коммерческой деятельности по причине государственных аккредитационных процедур, проводимых, как правило, не ВПС, а другими ведомствами; при этом термин SPC используется на территории Европейского экономического пространства, а термин PTE в определенной степени используется в других странах, таких как Япония, Республика Корея и Соединенные Штаты Америки. Термин РТА связан с задержками в проведении административных процедур, возникающими в ходе процесса экспертизы и выдачи в ВПС.

11. Изначально Целевая группа рассматривала возможность разделения вопросов на две части: часть I, включающую вопросы SPC и PTE, и часть II, включающую вопросы РТА. С учетом того, что группы различаются по своей природе, а также с учетом охвата главы 7.7 Справочника ВОИС Целевая группа приняла решения оставить только вопросы, связанные с SPC и PTE. Если в будущем возникнет такая необходимость, по РТА потребуется составить новый вопросник. Таким образом, окончательный проект вопросника, включенный в приложение к настоящему документу, содержит только вопросы, связанные с SPC и PTE.

12. *КСВ предлагается:*

(a) принять к сведению содержание настоящего документа;

(b) рассмотреть и утвердить проект вопросника, который представлен в приложении; и

(c) поручить Секретариату направить ВПС циркулярное письмо с предложением принять участие в обследовании, посвященном выдаче и публикации свидетельств дополнительной охраны и продлений срока действия патентов, о чем упоминается в пункте 6 выше;

(d) поручить Международному бюро подготовить и опубликовать обновленную часть 7.2.4, о чем упоминается в пункте 6 выше;

(е) поручить Целевой группе по части 7 подготовить предложение по вопроснику, касающемуся нумерации публикуемых документов и регистрируемых прав, и представить это предложение на рассмотрение на шестой сессии Комитета, согласно пункту 8 выше.

[Приложение следует]

DRAFT QUESTIONNAIRE ON THE GRANT AND PUBLICATION OF SUPPLEMENTARY PROTECTION CERTIFICATES AND EXTENSIONS OF THE PATENT TERM

CONTACT DETAILS

Name _____

Please indicate the name of the person who completed the questionnaire in the format "First Name LAST NAME"

Title _____

Please indicate the title of the person who completed the questionnaire

Country/Organization _____

Please indicate the country name or name of your Organization and the corresponding ST.3 code

E-mail address _____

Please indicate the e-mail address of the person who completed the questionnaire

Facsimile _____

Please indicate the facsimile of the person who completed the questionnaire

Telephone _____

Please indicate the telephone number of the person who completed the questionnaire

This questionnaire relates to mechanisms that enable owners of patents under certain conditions to obtain, during a limited period, continued protection for certain products that are subject to pre-market regulatory approval, namely supplementary protection certificates (SPCs) and patent term extensions (PTEs).

Question 1

Does your Office/Organization provide SPCs or PTEs?

- Yes
- No

Question 2

If you have answered "NO" to Question 1, will your Office/Organization start providing SPCs or PTEs in the future?

- Yes. Please use the field below for comments to indicate when.
- No.

Comments: _____

Question 3

Please specify for which products an SPC or PTE can be obtained (or are planned to be introduced):

- medicinal products
- plant protection products
- all products subject to regulatory approval for marketing
- other: _____

Please describe the requirements for granting SPCs or PTEs.

Examples:

- *the product has been protected by a patent,*
- *the product has been subject to a regulatory review procedure before its commercial marketing or use,*
- *an SPC or PTE has never been granted on the product.*

If available, please provide a link to guidelines on filing applications for SPCs or PTEs.

Question 4

Please specify the legal basis for granting SPCs or PTEs. For example, relevant provisions of the national law (article or rule number), regional regulation, decrees, ordinances etc.

If legal grounds are different for the objects indicated in Question 3, please list all of them, indicating corresponding products.

Question 5

Please give the name of the SPC or PTE granted by your Office/Organization in English and the original language.

Example: DE – *Supplementary Protection Certificate (in German: “Ergänzendes Schutzzertifikat”).*

If names are different for the products indicated in Question 3, please list all of them, indicating corresponding products.

Question 6

If your Office/Organization assigns (or intends to assign) a specific application and/or grant/registration number to SPCs or PTEs, please give examples and details of:

- the numbering system for applications: _____
- the numbering system for registration or grant (if different from the above): _____

Comments: _____

Question 7

Does your Office/Organization or other relevant national authority publish, or intend to publish, one or more of the following events for an SPC or PTE? Please mark the corresponding cell in the table below with an "X".

EVENT	MEDICINAL PRODUCTS	PLANT PROTECTION PRODUCTS	ALL PRODUCTS SUBJECT TO REGULATORY APPROVAL FOR MARKETING	OTHER
Request (application) for an SPC or PTE filed				
SPC or PTE granted				
SPC or PTE not granted				
SPC or PTE opposed by third parties				
SPC or PTE came into force				
SPC or PTE ceased because of a lapse or expiry				
Extension of SPC term requested				
Extension of SPC term granted				
Extension of SPC term not granted				

Comments: _____

Question 8

If you have marked at least one cell in the table in Question 7, please respond to the following questions 8.1 to 8.4. If the answers vary for different products or events, please use the "Comments" section below to explain the difference or copy questions 8.1 to 8.4 and answer them for each of the products or events.

8.1 In what form is the corresponding event published?

- as part of an Official Gazette
- through public online databases (please indicate the name and the URL of the database)_____
- by opening the document for public inspection
- by delivering a copy of the publication on request
- other (please specify):_____

8.2 What are the minimum elements that this publication must contain?

- application number
- filing date
- name and address of the applicant
- number of the relevant patent
- title of the invention
- name of the product
- authorization details
- date of the said authorization
- other elements (please specify):_____

8.3 What is the planned timetable for publishing this information?

8.4 Please attach an example(s) of published events and/or of corresponding announcements.

Attachments

Comments:_____

Question 9

Does your Office/Organization or other relevant national authority publish (or intend to publish) the announcement of state changes for an SPC or PTE as defined in WIPO Standard ST.27?

Please mark the corresponding cell in the table below with an "X".

STATE	MEDICINAL PRODUCTS	PLANT PROTECTION PRODUCTS	ALL PRODUCTS SUBJECT TO REGULATORY APPROVAL FOR MARKETING	OTHER
Changed to "Active"				
Changed to "Not active"				
Changed to "Terminated"				

Question 10

If you have marked at least one cell in the above table, please respond to the following questions 10.1 to 10.4.

If the answers vary for different products or states, please use the "Comments" section below to explain the difference or copy questions 10.1 to 10.4 and answer them for each of the products or states.

10.1 In what form is the announcement related to the state change published?

- as part of an Official Gazette
- through public online databases (please indicate the name and the URL of the database) _____
- by opening the document for public inspection
- by delivering a copy of the publication on request
- other (please specify): _____

10.2 What are the minimum elements that this publication must contain?

- registration number allotted to the SPC or PTE, which has come into force
 - date of SPC or PTE registration, which has come into force
 - name and address of the SPC or PTE holder
 - number of the relevant patent
 - title of the invention
 - name of the product
 - authorization details
 - date of said authorization
 - duration of the SPC or PTE
 - other elements, e.g. patent classification (please specify): _____
-

10.3 What is the planned timetable for publishing this information?

10.4 Please attach a specimen(s) of corresponding announcements.

Attachments

Comments: _____

[Конец приложения и документа]