

WIPO、WHO 和 WTO 开展的关于专利和健康的项目与活动

文件清单

一、WIPO

- (i) “WIPO 关于专利和健康的活动” (文件 SCP/17/4), 2011 年 10 月 20 日
http://www.wipo.int/meetings/en/doc_details.jsp?doc_id=186517
- (ii) “可专利主题的排除以及专利权的例外和限制” (文件 SCP/13/3), 2009 年 2 月 4 日
http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=17448
- (iii) “关于可专利主题的排除以及专利权的例外和限制的专家研究” (文件 SCP/15/3), 2010 年 9 月 2 日[请特别参见由 Shamnad Basheer、Shashwat Purohit 和 Prashant Reddy 撰写的附件四“可促进公共健康的专利排除”和由 Coenraad Visser 撰写的附件五“健康语境下的专利权例外和限制”]
http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=19684
- (iv) “对专利权例外和限制的调查问卷的回复” (文件 SCP/17/3), 2011 年 11 月 5 日
http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=22209
- (v) “抗逆转录病毒药物利托那韦(Ritonavir)专利态势报告”
http://www.wipo.int/patentscope/en/programs/patent_landscapes/reports/ritonavir.html
- (vi) “多边法律框架中与专利有关的灵活性及其在国家和地区立法中的落实” (文件 CDIP/5/4 Rev.), 2010 年 8 月 18 日
http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=19688
- (vii) “多边法律框架中与专利有关的灵活性及其在国家和地区立法中的落实——第二部分” (文件 CDIP/7/3), 2011 年 3 月 18 日
http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=22102
- (viii) “人类健康和知识产权制度：创新、获取和公共福祉——问题概述工作草稿”，2007 年 9 月
http://www.wipo.int/export/sites/www/patentscope/en/lifesciences/pdf/public_health_ip.pdf
- (ix) “知识产权与生命伦理学——磋商草案” (WIPO 出版物第 B932/IPB(E)号)
http://www.wipo.int/freepublications/en/life_sciences/932/wipo_pub_b932ipb.pdf
- (x) “WIPO 向 WHO 知识产权、创新和公共卫生委员会提出的初步建议”，2004 年
http://www.wipo.int/export/sites/www/patentscope/en/lifesciences/pdf/who_comments.pdf

(xi) “跟进创新与知识产权”，2005 年

http://www.wipo.int/export/sites/www/patentscope/en/lifesciences/pdf/who_wipo.pdf

(xii) “与流感病毒及其基因相关的专利问题” (WHO 要求撰写的专家报告)，2007 年 11 月

<http://www.wipo.int/export/sites/www/patentscope/en/lifesciences/pdf/influenza.pdf>

(xiii) 工作文件“与流感病毒及其基因相关的专利问题：H5 病毒的专利态势”的附件(包含“H5 病毒的专利态势”)，2007 年 11 月

(xiv) “关于大流行性流感防范相关专利的报告”，2011 年 4 月

<http://www.wipo.int/globalchallenges>

二、WHO

(i) “利用 TRIPS 灵活性提高 HIV 治疗的可及性”，政策简报，UNAIDS，WHO，UNDP，2011 年

http://www.who.int/phi/phi_trips_policybrief_en.pdf

(ii) Mohammed K., El Said, “双边贸易协定中与公共卫生相关的超 TRIPS 条款：WHO 东地中海地区谈判与实施政策指南”，WHO，东地中海地区办公室，ICTSD，2010 年

<http://www.emro.who.int/dsaf/dsa1081.pdf>

(iii) “通过本地化生产提高医疗产品的可及性：制定改善公共卫生的框架”，WHO，UNCTAD，ICTSD 和欧盟，2011 年

http://www.who.int/phi/publications/Local_Production_Policy_Framework.pdf

(iv) “如何进行药物专利检索——逐步指引”，WHO，东南亚地区和西太平洋地区，2010 年

<http://www.wpro.who.int/NR/rdonlyres/64B77C12-49F2-4FB2-8551-03A787068282/0/Howtoconductpatentsearchesonmedicines.pdf>

(v) “国际贸易与卫生——参考手册”，WHO——东南亚地区和西太平洋地区，2009 年

http://www.searo.who.int/LinkFiles/IPT_IH.pdf

(vi) “公共卫生、创新和知识产权全球战略及行动计划”，WHO，2008 年

http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf_files/A61/A61_R21-en.pdf

(vii) “工作文件：与流感病毒及其基因相关的专利问题”，WHO 要求撰写，WIPO，2007 年

<http://www.wipo.int/export/sites/www/patentscope/en/lifesciences/pdf/influenza.pdf>

(viii) “药品专利审查指导原则：建立一个公共卫生视角”，ICTSD，UNCTAD，WHO，2006 年

http://www.iprsonline.org/resources/docs/Correa_Patentability%20Guidelines.pdf

(ix) “公共卫生、创新和知识产权”，知识产权、创新和公共卫生委员会报告，WHO，2006 年

<http://www.who.int/intellectualproperty/documents/thereport/ENPublicHealthReport.pdf>

与 CIPIH 共同撰写的研究报告、文件、提交的文件和其它文件请见 <http://www.who.int/intellectualproperty/en/>

(x) “医学技术专利非自愿许可使用的报酬支付指导原则”，卫生经济学与药物，TCM 系列第 18 号，WHO，UNDP，2005 年

<http://apps.who.int/medicinedocs/index/assoc/s14100e/s14100e.pdf>

(xi) “确定发展中国家基本药物的专利状态”，卫生经济学与药物，EDM 系列第 17 号，WHO，UNAIDS，基本药物获取行动，2004 年

<http://apps.who.int/medicinedocs/index/assoc/s14154e/s14154e.pdf>

(xii) “WTO 总理事会关于执行多哈宣言第六段(TRIPS 协定与公共健康)的决议，卫生经济学与药物”，EDM 系统第 16 号，WHO，2004 年

<http://apps.who.int/medicinedocs/pdf/s6159e/s6159e.pdf>

(xiii) “基本医药简报第 013-2004 号：WTO 关于执行多哈宣言第六段(TRIPS 协定与公共健康)的决议”，WHO，2004 年

<http://apps.who.int/medicinedocs/pdf/s6167e/s6167e.pdf>

(xiv) B.K.Keayla，“印度、印度尼西亚、斯里兰卡和泰国专利法评论——保障公共健康之措施”，WHO-东南亚地区，2004 年

(xv) “多哈宣言第六段(TRIPS 协定与公共健康)的影响”，卫生经济学与药物，EDM 系列第 12 号，WHO，2002 年

<http://apps.who.int/medicinedocs/pdf/s2301e/s2301e.pdf>

三、WTO

(i) 关于 TRIPS 和公共健康的专门网页，内容包括定期更新的关键活动与三方合作信息、简介材料、其它背景信息，以及 WTO 所有相关文件链接

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/pharmpatent_e.htm

(ii) 向总理事会提交的关于执行多哈宣言第六段(TRIPS 协定与公共健康)的决议的年度审查报告，2007 年—2011 年(IP/C/46、IP/C/49、IP/C/49.Corr.1、IP/C/53、IP/C/57、IP/C/57.Corr.1 和 IP/C/61)

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/pharmpatent_e.htm

(iii) 如何接受《修改 TRIPS 协定义定书》(向 WTO 成员介绍如何起草接受议定书的文件，回答关于接受程序的常见问题，并且提供接受书范本)

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/accept_e.htm

(iv) 关于使用第六段体系的通知范本(介绍使用第六段体系所需通知，说明实际操作方式的通知范本)

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/par6_modelnotifs_e.pdf

(v) WTO 成员为实施第六段体系而对国内法律所作修改简介

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/par6laws_e.htm

四、联合出版物

(i) 关于“获取药品：定价和采购做法” WHO-WIPO-WTO 联合技术专题讨论会的总结，2010 年 7 月

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/techsymp_july10_e/trip_16july10_summary_e.pdf

(ii) 关于“获取药品：专利信息与自由使用” WHO-WIPO-WTO 联合技术专题讨论会的总结，2011 年 2 月

http://www.wto.org/english/news_e/news11_e/trip_18feb11_summary_e.pdf

(iii) WTO 协定与公共健康——WHO 与 WTO 秘书处联合报告(2002 年)

http://www.wto.org/english/res_e/booksp_e/who_wto_e.pdf

(iv) 关于基本药物差别定价与筹资研讨会的报告(研讨会在挪威Hosbjor举办)——由WHO与WTO秘书处撰写(2001年)

http://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/hosbjor_report_e.pdf

<http://apps.who.int/medicinedocs/en/d/Jh2951e/>