

ДОКУМЕНТ ПРЕДОСТАВЕН ОТ БЪЛГАРИЯ

РЕВИЗИРАНА ПОЗИЦИЯ ПО Глава 5

ДРУЖЕСТВЕНО ПРАВО

(заменяща CONF-BG 12/01 от 26 март 2001 г.)

Във връзка с документа на ЕС CONF-BG 25/01 от 16 май 2001 г., България желае да потвърди своя ангажимент да осигури високо ниво на защита на правата на интелектуална, индустриална и търговска собственост. България счита, че нивото на защита, предоставяно от нея, включително нивото на патентна защита за фармацевтични продукти, понастоящем е сходно с това на страните – членки на ЕС.

България взема под внимание позицията на ЕС, изразена в документ CONF –BG 25/01 и желае да заяви следното:

1. България желае да направи следното разяснение по отношение осъществяването на развойна дейност преди изтичане срока на патентна закрила:

1.1. Чл.20 от Закона за патентите предвижда ограничения на действието на патента и гласи следното:

“Чл.20. Действието на патента не се разпростира върху:

1. използване на патентованото изобретение за нетърговски цели с оглед на лични потребности, ако не нанася значителни материални щети на патентоприитежателя;
2. използването на изобретението за експериментални или научноизследователски цели, свързани с предмета на патентованото изобретение;
3. еднократно непосредствено приготвяне на лекарство в аптека по лекарска рецепта;”

1.2. Горепосочените разпоредби на българския Закон за патентите напълно отразяват разпоредбите на Конвенцията за патент на Общността, в частност чл.27 от нея, както и предложението на Комисията за Регламент на Съвета за патент на Общността, в частност чл.9 от

проекта, съобразно окончателен документ COM(2000) 412;

- 1.3. Горепосочените разпоредби на българския Закон за патентите отразяват също така ангажиментите, поети от България по силата на Споразумението за свързаните с търговията аспекти на правата на интелектуална собственост (TRIPS) на Световната търговска организация, в частност член 30 от Споразумението;
- 1.4. България се ангажира да предприеме изменения на законодателството си преди датата на присъединяване към ЕС, в случай, че нови елементи в правото на ЕО в тази област налагат това.

2. Що се касае до предложенията на ЕС относно фармацевтичните продукти и продуктите за растителна защита и с цел постигане на балансирано решение, България приема установяването на специфичен механизъм в Договора ѝ за присъединяване, според който режим притежателят на патент или на Сертификат за допълнителна защита (СДЗ) за фармацевтичен продукт, или негов правоприменник, в случаите когато заявката за този патент или СДЗ е била подадена в страна – членка на ЕС по време, когато такава защита не е можело да бъде получена в България за същия продукт, може да се позове на правата, предоставени му по силата на патента или СДЗ, с цел да предотврати вноса и пускането на пазара на този продукт в една или повече страни – членки, в които въпросният продукт се ползва с патентна защита или защита чрез СДЗ, дори в случай, че продуктът е бил пуснат за пръв път на българския пазар от него или с негово съгласие.

3. Във връзка с разпоредбите на Регламент (ЕЕС) 1768/92 за Сертификата за Допълнителна Защита за медицински продукти, България е съгласна режимът на СДЗ, който ще бъде въведен в страната от датата на присъединяване, да съдържа разпоредба, според която този режим ще се прилага за всеки продукт, който на датата на присъединяване на България към ЕС е защитен с валиден базисен патент, и за който първото разрешение за пускане на пазара е получено след 1 януари 2000 г. Заявление за сертификат трябва да се подаде в рамките на шест месеца от датата на присъединяване на България към ЕС.

4. Същото ще се приложи и по отношение на Регламент (ЕЕС) N 1610/96 за създаването на Сертификат за Допълнителна Защита на продукти за растителна защита.

* * *

Българското правителство предлага преговорите по тази глава да бъдат

временно затворени на база на съществуващото право на ЕО.

В случай, че нови елементи на правото на ЕО го изискват, България приема възможността за откриване на допълнителни преговори преди края на Междуправителствената Конференция.