

[Industriministeren]

marked vil regeringen finde det yderst beklageligt, såfremt ikke alle EF-lande er med i EF-patentsamarbejdet.

EF-patentkonventionen indebærer, at Den Europæiske Patentmyndighed i München kan udstede EF-patenter med gyldighed for samtlige EF-lande. Som betingelse for at opnå et gyldigt EF-patent kræves, at der til Den Europæiske Patentmyndighed indleveres en oversættelse af det udstedte patent til de officielle sprog i medlemslandene. Indleveres en oversættelse ikke rettidigt, kan patentet dog opretholdes som et europæisk patent i henhold til Den Europæiske Patentkonvention i de lande, til hvis sprog der er indleveret en oversættelse.

Til administration af EF-patenter skal der oprettes nye organer i Den Europæiske Patentorganisation, herunder en administrationsafdeling og en række annullationsafdelinger til behandling af sager om EF-patenter. Afgørelser truffet af disse afdelinger kan påklages til Den Fælles Anke-domstol, der skal oprettes i henhold til Protokollen om retstvister.

Ud over ugyldiggørelse af et EF-patent ved en annullationsafdeling eller ved Den Fælles Anke-domstol kan ugyldiggørelse også i visse tilfælde finde sted ved de nationale domstole i EF. Afgørelser truffet af medlemslandenes domstole har ligesom afgørelser truffet af Den Europæiske Patentmyndighed virkning for alle medlemslande. Anke-domstolen og de nationale domstole, i Danmark Højesteret, kan anmode De Europæiske Fællesskabers Domstol om at afgøre præjudicielle spørgsmål.

Ratifikation af Aftale om EF-patenter vil ikke føre til en ændring i den forventede udvikling i antallet af danske patentansøgninger i forhold til forventningerne som følge af tilslutningen til Den Europæiske Patentkonvention. Derimod vil det tidligere forventede antal europæiske patenter, som omfatter Danmark, formentlig falde betydeligt til fordel for EF-patenter.

Med henblik på at styrke den medicinske forskning i EF vedtog EF den 18. juni 1992 en forordning om indførelse af et supplerende beskyttelsescertifikat for lægemidler. Forordningen træder i kraft den 2. januar 1993. For at administrere forordningen er det nødvendigt at fastsætte en række regler om behandlingen af ansøgninger om certifikater m.v., herunder fastsættelsen af gebyrer og lignende.

Ifølge forordningen kan den gældende beskyttelsesperiode for patenterede lægemidler forlænges i indtil 5 år. Forlængelsen skal stå i forhold til den tid, der er anvendt til lovpligtige undersøgelser af lægemidlet for bivirkninger m.v. Undersøgelserne er en forudsætning for opnåelse af markedsføringstilladelse. De særlige beregningsregler medfører, at den samlede effektive beskyttelsesperiode aldrig vil overstige 15 år, hvilket er en tilnærmelse til den normale effektive patenttid. Ordningen er indført af hensyn til den forskende medicinindustri, som herved får bedre mulighed for at afskrive sine forskningsinvesteringer.

Patentdirektoratet skal udstede certifikater for danske og europæiske patenter med gyldighed for Danmark. Ifølge Den Europæiske Patentkonvention vil Den Europæiske Patentmyndighed skulle udstede certifikater for EF-patenter.

Forslaget om indsigelse efter patentudstedelse skal ses i sammenhæng med, at der kun nedlægges indsigelse vedrørende ca. 2 pct. af samtlige patentansøgninger, som Patentdirektoratet fremlægger med henblik på patentudstedelse. Da indsigelsesperioden i dag er 3 måneder, medfører dette en generel forsinkelse i udstedelsen af patenter. Samtidig med omlægning af indsigelsesperioden foreslås indsigelsesfristen forlænget til 9 måneder. De indsigelsesgrunde, som kan fremføres, svarer i det væsentlige til dem, der i dag kan danne grundlag for indsigelse eller ugyldiggørelse, typisk at opfindelsen ikke er patentbar på grund af manglende nyhed eller ikke har den fornødne opfindeshøjde.

Med forslaget om administrativ omprøvning indføres en supplerende mulighed for at prøve patentets gyldighed og omfang. Administrativ omprøvning kan begæres af enhver, herunder patenthaver selv, når indsigelsesfristen er udløbet og behandling af en eventuel indsigelse er afsluttet. Prøvning af patentet efter dets udstedelse kan i dag kun ske ved domstolene. Denne adgang skal fortsat bestå, og forslaget om administrativ omprøvning er således et supplement til domstolsprøvelsen. De grunde, der kan anføres i forbindelse med en begæring om administrativ omprøvning, er i det væsentlige de samme, som kan anføres ved indsigelse eller ugyldiggørelse ved domstolene.