



Banská Bystrica 17. 4. 2015
PDO 5009-2012/V-118-2015
Vaše číslo:

ROZHODNUTIE

Žiadosť o udelenie dodatkového ochranného osvedčenia zn. spisu PDO 5009-2012 z 17. 5. 2012 žiadateľa /AstraZeneca AB, Södertälje, SE;, ktorého v konaní zastupuje ŽOVICOVÁ & ŽOVIC IP, s. r. o., Záhradnícka 36, 821 08 Bratislava, SK;

sa zamieťa

podľa článku 10 ods. 2 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 469/2009 zo 6. mája 2009 o dodatkovom ochrannom osvedčení pre liečivá.

Odôvodnenie:

Správou Úradu priemyselného vlastníctva SR z 19.1.2015 Vám bolo s príslušným odôvodnením oznámené, že výrobok nespĺňa podmienky stanovené článkom 3 písm. a) nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 469/2009 zo 6. mája 2009 o dodatkovom ochrannom osvedčení pre liečivá (ďalej aj „Nariadenie“).

Podľa čl. 3 písmena a) nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 469/2009 zo 6. mája 2009 o dodatkovom ochrannom osvedčení pre liečivá osvedčenie sa udeli, ak je výrobok chránený základným patentom.

V správe úradu z 19.1.2015 bolo uvedené, že výrobkom, na ktorý je požadovaná ochrana osvedčením je kombinácia dvoch účinných látok, konkrétne kombinácia ezomeprazolu (S-omeprazol) a kyseliny acetylsalicylovej.

Základný patent SK 284 837 svojimi patentovými nárokmi (celkove 10 patentových nárokov) chráni trihydrát horečnatej soli S-omeprazolu (nároky 1 až 4), spôsob prípravy trihydrátu horečnatej soli S-omeprazolu (nároky 5 až 8), farmaceutickú kompozíciu s obsahom trihydrátu horečnatej soli S-omeprazolu (nárok 9) a použitie trihydrátu horečnatej soli S-omeprazolu na výrobu lieku na použitie na liečenie stavu súvisiaceho so žalúdočnou kyselinou (nárok 10).

Úrad na základe uvedeného dospel k záveru, že žiadny z nárokov nechráni výrobok, na ktorý je požadovaná ochrana dodatkovým ochranným osvedčením. Výrobok preto nespĺňa podmienky stanovené článkom 3 písm. a) Nariadenia.

Pretože ste v stanovenej lehote nezaslali svoje vyjadrenie k vzneseným námietkam a tieto námietky ste nevyvrátili, bolo rozhodnuté tak, ako je uvedené vo výrokovvej časti.

Poučenie o opravnom prostriedku:

Podľa článku 18 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 469/2009 zo 6. mája 2009 o dodatkovom ochrannom osvedčení pre liečivá s použitím § 55 ods. 1 zákona č. 435/2001 Z. z. o patentoch, dodatkových ochranných osvedčeniach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov možno podať na Úrade priemyselného vlastníctva SR do 30 dní od doručenia tohto rozhodnutia rozklad. Rozklad sa podáva v dvoch vyhotoveniach. Rozklad podaný včas oprávneným účastníkom má odkladný účinok.

Toto rozhodnutie možno preskúmať súdom podľa § 247 Občianskeho súdneho poriadku po vyčerpaní riadnych opravných prostriedkov.

Ing. Lukrécia Marčoková
riaditeľka
patentového odboru

Doručiť:
ŽOVICOVÁ & ŽOVIC IP, s. r. o.
Záhradnícka 36
821 08 Bratislava