

УТРАТИЛИ СИЛУ
в соответствии с постановлением Правительства КР
от 21 сентября 2015 года № 652

Утверждены
постановлением
Правительства
Кыргызской
Республики
от 5 января 2011 года
№7

ПРАВИЛА
продления срока действия патента Кыргызской Республики на
изобретение, относящееся к фармацевтике

1. Настоящие Правила продления срока действия патента Кыргызской Республики на изобретение, относящееся к фармацевтике, (далее - Правила) регламентируют условия и процедуру продления действия патента на изобретение, относящееся к фармацевтике, срок действия которого может быть продлен в соответствии с частью 1 статьи 4 Патентного закона Кыргызской Республики.

2. Для целей настоящих Правил используются следующие понятия:

- изобретение, относящееся к фармацевтике, - означает продукт запатентованного изобретения, для применения которого, требуется получение в установленном порядке специального разрешения компетентного органа;
- применение фармацевтического продукта - эквивалентно понятиям использование, продажа, введение на рынок.

3. Патент Кыргызской Республики на изобретение действует в течение двадцати лет с даты подачи заявки в уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области интеллектуальной собственности (далее - Кыргызпатент).

Срок действия патента Кыргызской Республики на изобретение, относящееся к фармацевтике, может быть продлен Кыргызпатентом по ходатайству владельца патента. При этом, срок продления действия патента исчисляется с даты подачи заявки на изобретение в Кыргызпатент до даты получения первого разрешения компетентного органа на применение. Срок продления действия патента не может превышать пять лет.

4. Ходатайство о продлении срока действия патента на изобретение (далее - ходатайство) подается в Кыргызпатент в период действия патента до истечения шести месяцев с даты получения первого разрешения на применение фармацевтического продукта или даты выдачи патента в зависимости от того, какой из этих сроков истекает позднее.

5. Ходатайство подается на типовом бланке согласно приложению к настоящим Правилам и должно содержать следующие сведения:

- наименование и адрес местожительства (местонахождения) заявителя;

- номер патента;
- название фармацевтического продукта;
- независимый пункт формулы изобретения продлеваемого патента, в котором охарактеризован указанный продукт.

6. К ходатайству прилагаются следующие документы:

- патент на изобретение (подлинник);
- заверенная надлежащим образом копия официального документа, содержащего сведения о фармацевтическом продукте, позволяющие его идентифицировать с формулой запатентованного изобретения (копия разрешения компетентного органа на применение фармацевтического продукта), регистрационный номер и дату получения первого разрешения уполномоченного государственного органа на применение этого продукта;
- доверенность, оформленная надлежащим образом, в случае ведения дел через патентного поверенного или представителя.

7. Ходатайство представляется на государственном или официальном языке. К ходатайству, представленному на другом языке, прилагается его перевод на государственный или официальный язык.

8. Ходатайство подписывается владельцем патента или патентным поверенным, или иным представителем, если они назначены.

От имени юридического лица ходатайство подписывается руководителем организации или иным лицом, уполномоченным на это в установленном порядке, с указанием его должности, подпись скрепляется печатью юридического лица. Подпись расшифровывается указанием фамилии и инициалов подписывающего лица.

9. Для ведения дел по продлению срока действия патента на изобретение владелец патента может уполномочить патентного поверенного Кыргызской Республики или иного представителя в случаях, предусмотренных Патентным законом Кыргызской Республики, с выдачей ему соответствующей доверенности.

10. Процедура подачи ходатайства и прилагаемых к нему документов в Кыргызпатент осуществляется в соответствии с требованиями подачи документов, установленными нормативными правовыми актами Кыргызской Республики в области интеллектуальной собственности.

11. В месячный срок с даты подачи ходатайства Кыргызпатент осуществляет проверку на:

- соблюдение условий подачи ходатайства;
- наличие требуемых документов и их соответствие требованиям, установленным настоящими Правилами;
- факт охраны фармацевтического продукта действующим патентом;
- защиту признаков фармацевтического продукта формулой изобретения продлеваемого патента.

12. В случае положительного результата проверки, действие патента продлевается на срок не более пяти лет с даты окончания действия патента.

Сведения о продлении срока действия патента на изобретение вносятся в Государственный реестр изобретений Кыргызской Республики и публикуются в

официальном бюллетене Кыргызпатента. Запись о продлении срока действия патента на изобретение вносится в патент, о чем уведомляется лицо, подавшее ходатайство.

13. При отсутствии или неправильном оформлении какого-либо из необходимых документов владельцу патента Кыргызпатентом направляется запрос с предложением представить недостающие и/или исправленные документы в течение двух месяцев с даты получения запроса.

При этом срок рассмотрения ходатайства, исчисляется с даты поступления недостающих и/или исправленных документов.

14. В случаях несоблюдения условий и требований, установленных настоящими Правилами, а также непредставления в Кыргызпатент в течение двух месяцев с даты получения запроса недостающих и/или исправленных документов, ходатайство остается без удовлетворения, о чем владельцу патента направляется уведомление. Патент возвращается лицу, подавшему ходатайство.

Приложение
к Правилам продления
срока действия патента
Кыргызской Республики
на изобретение,
относящееся к фармацевтике
Государственная служба
интеллектуальной собственности
Кыргызской Республики

От _____

(ФИО физического лица или
наименование юридического
лица, адрес для переписки)

ХОДАТАЙСТВО

Прошу продлить срок действия патента № _____
на изобретение

_____,
(название изобретения)

относящееся к

_____,
(вид фармацевтического продукта)

охарактеризованное в независимом пункте

_____ формулы
изобретения.

Приложение:

- патент на изобретение;

- копия разрешения компетентного органа на применение фармацевтического продукта;

- доверенность на представительство (в случае ведения дел через патентного поверенного или представителя).

Подпись

Дата