

31992R1768

2.7.1992

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

L 182/1

IR-REGOLAMENT TAL-KUNSILL (KEE) Nru. 1768/92**tat-18 ta' Ĝunju 1992****dwar il-ħolqien ta' certifikat ta' protezzjoni supplementari għal prodotti medicinali**

IL-KUNSILL TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidra t-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ekonomika Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 100a tiegħu,

Wara li kkunsidra l-proposta tal-Kummissjoni (¹),

B'kooperazzjoni mal-Parlament Ewropew (²),

Wara li kkunsidra l-opinjoni tal-Kunsill Ekonomiku u Soċjali (³),

Billi r-riċerka farmaċewtika għandha rwol deċiżiv fit-titjib kontinwu tas-sahha pubblika;

Billi prodotti medicinali, speċjalment dawk li huma r-riżultat ta' riċerka twila u għalja, ma jibqghux jiġu żviluppati fil-Komunità u fl-Ewropa sakemm ma jkunux mharsa minn regoli favorevoli li jipprovd biżżejjed protezzjoni li tinkoragiġixxi din it-tip ta' riċerka;

Billi bhalissa t-tul taż-żmien li jghaddi bejn il-preżentazzjoni ta' applikazzjoni għal privattiva għal prodott medicinali ġdid u l-awtorizzazzjoni sabiex il-prodott medicinali jkun jista' jitqiegħed fis-suq jagħmel il-perjodu ta' protezzjoni effettiv taht il-privattiva insuffiċjenti biex ikopri l-investiment li jkun sar fir-riċerka;

Billi din is-sitwazzjoni toħloq nuqqas ta' protezzjoni li tippennalizza r-riċerka farmaċewtika;

Billi s-sitwazzjoni kurrenti qiegħda toħloq ir-riskju li čentri ta' riċerka li jinsabu fl-Istati Membri jirrilokaw ruħhom f'pajjiżi li digħi joffru protezzjoni akbar;

Billi għandha tintlaħaq soluzzjoni uniformi fuq livell Komunitarju, sabiex il-liggiżiet nazzjonali ma jiżviluppawx b'mod eterogeneu li jwassal għal iktar differenzi li jista' jkun probabbli li joholqu ostakli ghall-moviment hieles ta' prodotti medicinali fil-Komunita u b'hekk jaffetwa b'mod dirett l-istabbiliment u l-funzjonzment tas-suq intern;

(¹) GU C 114, tat-8. 5. 1990, p. 10.

(²) GU C 19, tat-28. 1. 1991, p. 94 u
GU C 150, tal-15. 6. 1992.

(³) GU C 69, tat-18. 3. 1991, p. 22.

Billi, għalhekk, huwa neċċessarju li jinholoq certifikat ta' protezzjoni supplementari li jingħata, taht l-istess kundizzjonijiet, minn kull Stat Membru fuq talba tad-detentur ta' privattiva Ewropea li tirrigwarda prodott medicinali li għalihi tkun inħarġet l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq; billi Regolament huwa għalhekk l-strument legali l-aktar xieraq;

Billi t-tul taż-żmien tal-protezzjoni mogħtija miċ-certifikat għandu jkun biżżejjed sabiex jipprovd protezzjoni adegwata u effettiva; billi, għal dan l-iskop, id-detentur kemm ta' privattiva u kemm ta' certifikat għandu jkun jista' jgħad massimu totali ta' hmxistax-il sena ta' esklussività minn meta l-prodott medicinali inkwistjoni jkun kiseb awtorizzazzjoni ghall-ewwel darba biex jitqiegħed fis-suq fil-Komunità;

Billi l-interessi kollha involuti, inkluži dawk tas-sahha pubblika, f'settur kumplikat u sensitiv daqs dak tal-farmaċewtika għand-hom madanakollu jittieħdu inkonsiderazzjoni; billi, għal dan il-ġhan, iċ-certifikat ma jistax jingħata għal perjodu ta' iktar minn hames snin; billi l-protezzjoni mogħtija għandha wkoll tkun strettament limitata ghall-prodott li jkun kiseb l-awtorizzazzjoni biex jitqiegħed fis-suq bhala prodott medicinali;

Billi għandu jintlaħaq ukoll bilanč ġust fir-rigward tad-determinazzjoni ta' arrangiamenti transizzjoni; billi dawn l-arrangiamenti għandhom jighinu lill-industria farmaċewtika Komunitarja tħlaħaq sa' ċertu punt mal-kompetituri principali tagħha li, għal numru ta' snin, ilhom koperti minn ligġiġiet li jiggħarantixxu protezzjoni aktar adegwata, waqt li jassiguraw li l-arrangiamenti ma jikkompromettux il-kisba ta' oggettivi legittimi oħrajn li jikkonċernaw il-politika dwar is-sahha segwita kemm fuq livell nazzjonali kif ukoll fuq livell Komunitarju;

Billi għandhom jiġi definiti l-arrangiamenti transitorji applikabbi għall-applikazzjoni jiet-ġi għal certifikati pprezentati u għal certifikati mahruġin taħt legħażżejjen nazzjonali qabel id-dħul fis-seħħi ta' dan ir-Regolament;

Billi għandhom jithallew isru arranġamenti specjalji fi Stati Membri fejn kien biss recentament li l-ligijiet tagħhom halley li prodotti farmaċewtiċi jikkwalifikaw għal privattiva;

Billi għandu jsir mezz sabiex it-tul taż-żmien taċ-ċertifikat jiġi limitat kif xieraq fil-każ specjalji li ż-żmien ta' privattiva ikun digà ġie mtawwal taht liġi nazzjonali specifika.

ADOTTA DAN IR-REGOLAMENT:

L-Artikolu 1

Definizzjonijiet

Għall-iskop ta' dan ir-Regolament:

- (a) ‘prodott medicinali’ tħisser kull sustanza jew kombinazzjoni ta’ sustanzi prezentata għal trattament jew prevenzjoni ta’ mard fil-bnedmin jew bhejjem u kull sostanza jew kombinazzjoni ta’ sostanzi li tista’ tingħata lil bnedmin jew lil bhejjem bil-ghan li ssir dianjosi medika jew sabiex jiġu restawrati, irranġati jew modifikati funzjonijiet fisjologici fil-bnedmin jew fil-bhejjem;
- (b) “prodott” tħisser l-ingredjent attiv jew il-kombinazzjoni ta’ ingredjenti attivi ta’ prodott medicinali;
- (c) “privattiva bażika” tħisser privattiva li tipproteġi prodott kif definit f- (b) bhala tali, proċess sabiex jinkiseb prodott jew applikazzjoni ta’ prodott, u li hija nominata mid-detentur tagħha għall-iskop tal-proċedura ghall-ħruġ ta’ certifikat;
- (d) “certifikat” tħisser certifikat ta’ protezzjoni supplementari.

L-Artikolu 2

Kamp ta’ applikazzjoni

Kull prodott protett minn privattiva fit-territorju ta’ Stat Membru u soġġett, qabel ma jkun jista’ jitqiegħed fis-suq bhala prodott medicinali, għal proċedura amministrattiva ta’ awtorizzazzjoni kif stipulat fid-Direttiva tal-Kunsill 65/65/KEE (¹) jew fid-Direttiva 81/851/KEE (²) jista’, taħt it-termini u kundizzjoni-jiet stipulati minn dan ir-Regolament, ikun is-soġġett ta’ certifikat.

L-Artikolu 3

Kundizzjonijiet għall-kisba ta’ certifikat

Certifikat għandu jingħata jekk, fl-Istat Membru fejn tkun ġiet sottomessa l-applikazzjoni msemmija fl-Artikolu 7 u fid-data ta’ dik l-applikazzjoni:

(¹) GU L 22, tad-9. 12. 1965, p. 369. L-ahħar emmadata bid-Direttiva 89/341/KEE (GU L 142, tal-25. 5. 1989, p. 11).

(²) GU L 317, tas-6. 11. 1981, p. 1. Emmadata bid-Direttiva 90/676/KEE (GU L 373, tal-31. 12. 1990, p. 15).

- (a) il-prodott ikun protett minn privattiva bażika fis-seħħ;
- (b) awtorizzazzjoni valida sabiex il-prodott jitqiegħed fis-suq bhala prodott medicinali tkun ingħatat skond id-Direttiva 65/65/KEE jew id-Direttiva 81/851/KEE, kif xieraq;
- (c) il-prodott ma kienx digà suggett ta’ certifikat;
- (d) l-awtorizzazzjoni msemmija f- (b) hija l-ewwel awtorizzazzjoni sabiex il-prodott ikun jista’ jitqiegħed fis-suq bhala prodott medicinali.

L-Artikolu 4

Is-suġġett tal-protezzjoni

Fil-limiti tal-protezzjoni mogħtija minn privattiva bażika, il-protezzjoni mogħtija minn certifikat għandha testendi biss għall-prodott kopert bl-awtorizzazzjoni sabiex il-prodott medicinali korrispondenti jkun jista’ jitqiegħed fis-suq u għal kull użu tal-prodott bhala prodott medicinali li jkun ġie awtorizzat qabel ma jkun skada c-certifikat.

L-Artikolu 5

Effetti taċ-ċertifikat

Bla hsara għad-dispożizzjoni-jiet ta’ l-Artikolu 4, iċ-ċertifikat għandu jagħti l-istess drittijiet bhal dawk mogħtija minn privattiva bażika u għandu jkun soġġett għall-istess limitazzjoni-jiet u l-istess obbligazzjoni-jiet.

Artikolu 6

Jedd għaċ-ċertifikat

Iċ-ċertifikat għandu jingħata lid-detentur ta’ privattiva bażiku jew lis-suċċessur tiegħu fit-titolu.

L-Artikolu 7

Applikazzjoni għal-ċertifikat

1. L-applikazzjoni għal-ċertifikat għandha tiġi ppreżentata fi żmien sitt xħur mid-data ta’ meta l-awtorizzazzjoni msemmija fl-Artikolu 3(b) sabiex il-prodott jitqiegħed fis-suq bhala prodott medicinali tkun ingħatat.

2. Minkejja l-paragrafu 1, jekk l-awtorizzazzjoni sabiex prodott jitqiegħed fis-suq tingħata qabel ma tingħata l-privattiva bażika, l-applikazzjoni għal-ċertifikat għandha tigħi ppresentata fi żmien sitt xħur mid-data ta’ meta tkun ingħatat il-privattiva.

L-Artikolu 8**Il-kontenut ta' applikazzjoni għal ġertifikat**

1. Applikazzjoni għal ġertifikat għandu jkun fiha:
 - (a) talba ghall-ghoti ta' ġertifikat, fejn għandu jkun hemm dikjarat, b'mod partikolari:
 - (i) l-isem u indirizz ta' l-applikant;
 - (ii) jekk ikun ħatar rappreżentant, l-isem u indirizz tar-rappreżentant;
 - (iii) in-numru tal-privattiva bażika u t-titolu ta' l-invenzjoni;
 - (iv) in-numru u d-data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni biex il-prodott ikun jista' jitqiegħed fis-suq, kif imsemmi fl-Artikolu 3(b) u, jekk din l-awtorizzazzjoni ma tkunx l-ewwel awtorizzazzjoni għat-tqiegħid fis-suq tal-prodott fil-Komunità, in-numru u d-data ta' dik l-awtorizzazzjoni;
 - (b) kopja ta' l-awtorizzazzjoni biex il-prodott jitqiegħed fis-suq, kif imsemmi fl-Artikolu 3(b), fejn il-prodott ikun identifikat, u fejn ikunu jinsabu b'mod partikolari in-numru u d-data ta' l-awtorizzazzjoni u s-sommarju tal-karatteristici tal-prodott elenkti fl-Artikolu 4a tad-Direttiva 65/65/KEE jew l-Artikolu 5a tad-Direttiva 81/851/KEE;
 - (c) jekk l-awtorizzazzjoni msemmija f' (b) ma tkunx l-ewwel awtorizzazzjoni għat-tqiegħid fis-suq tal-prodott bhala prodott medicinali fil-Komunità, informazzjoni li tirrigwarda l-identità tal-prodott hekk awtorizzat u d-dispożizzjonijiet legali li taħthom tkun seħħet il-proċedura ta' awtorizzazzjoni, flimkien ma' kopja tan-notifika li tippubblika l-awtorizzazzjoni fil-pubblikazzjoni ufficijali xierqa.
2. L-Istati Membri jistgħu jirrikjedu li jsir ħlas meta ssir applikazzjoni għal ġertifikat.

L-Artikolu 9**Prezentazzjoni ta' applikazzjoni għal ġertifikat**

1. L-applikazzjoni għal ġertifikat għandha tiġi pprezentata fl-uffiċċju għall-proprietà industrijali kompetenti ta' l-Istat Membru li jkun hareġ il-privattiva bazika jew fisem min tkun ingħatat u fejn l-awtorizzazzjoni msemmija fl-Artikolu 3(b) sabiex prodott jitqiegħed fis-suq tkun inkisbet, sakemm l-Istat Membru ma jkunx innomina awtorità ohra għal dan il-ghan.
2. In-notifika ta' l-applikazzjoni għal ġertifikat għandha tiġi ppubblikata mill-awtorità msemmija fil-paragrafu 1. In-notifika għandu jkollha ta' mill-inqas din l-informazzjoni:
 - (a) l-isem u l-indirizz tad-detentur taċ-ċertifikat;
 - (b) in-numru tal-privattiva bażika;
 - (c) it-titolu ta' l-invenzjoni;

(d) in-numru u d-data ta' l-awtorizzazzjoni sabiex il-prodott jitqiegħed fis-suq, imsemmija fl-Artikolu 3(b), u l-prodott identifikat f'dik l-awtorizzazzjoni;

(e) fejn relevanti, in-numru u d-data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni sabiex il-prodott jitqiegħed fis-suq fil-Komunità.

L-Artikolu 10**Hruġ ta' ġertifikat jew ċahda ta' l-applikazzjoni**

1. Jekk l-applikazzjoni għal ġertifikat u l-prodott relativi jissodisfaw il-kondizzjonijiet stipulati minn dan ir-Regolament, l-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) għandha toħrog iċ-ċertifikat.
2. L-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) għandha, bla ħsara għall-paragrafu 3, tiċħad l-applikazzjoni għal ġertifikat jekk l-applikazzjoni jew il-prodott relativi ma jissodisfaw il-kondizzjonijiet stipulati minn dan ir-Regolament.
3. Jekk l-applikazzjoni għal ġertifikat ma tissodisfaw il-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 8, l-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) għandha tistaqsi lill-applikant biex jirrettifika l-irregolarità, jew li jeftettwa l-ħlas, fi żmien definit.
4. Jekk l-irregolarità ma tigħix irrettifika jew il-ħlas ma jsir taħt il-paragrafu 3 fiż-żmien definit, l-awtorità għandha tiċħad l-applikazzjoni.
5. L-Istati Membri jistgħu jistipulaw li l-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) għandha toħrog ġertifikati mingħajr ma tivverifika jekk il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 3(c) u (d) ikunux issoddisfati.

L-Artikolu 11**Pubblikazzjoni**

1. L-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) għandha tippubblika n-notifika tal-fatt li jkun inhareġ ġertifikat. Fin-notifika għandha titniżżeż l-informazzjoni li ġejja:
 - (a) l-isem u l-indirizz tad-detentur taċ-ċertifikat;
 - (b) in-numru tal-privattiva bażika;
 - (c) it-titolu ta' l-invenzjoni;
- (d) in-numru u d-data ta' l-awtorizzazzjoni sabiex il-prodott jitqiegħed fuq is-suq, imsemmija fl-Artikolu 3(b), u l-prodott identifikat f'dik l-awtorizzazzjoni;
- (e) fejn relevanti, in-numru u d-data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni sabiex il-prodott jitqiegħed fis-suq fil-Komunità.
- (f) iż-żmien ta' validità taċ-ċertifikat.

2. L-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) għandha tippubblika n-notifika tal-fatt li l-applikazzjoni għal certifikat ġiet miċ-huda. Fin-notifika għandha titniżżeł ta' mill-anqas l-informazzjoni elenka fl-Artikolu 9(2).

L-Artikolu 12

Hlas annwali

L-Istati Membri jistgħu jitkolu li ċ-ċertifikat ikun soġġett għall-pagament ta' hlasijiet annwali.

L-Artikolu 13

Żmien ta' validità taċ-ċertifikat

1. Iċ-ċertifikat jidhol fis-sehh fit-tmiem tat-terminu leġitimu tal-privattiva bażika għal perjodu li jkun twil daqs il-perjodu li jkun ghadda mid-data ta' meta l-applikazzjoni għal privattiva bażika tkun ġiet ippreżentata sad-data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni biex il-prodott jitqiegħed fis-suq fil-Komunità imnaqqas b'perjodu ta' hames snin.

2. Minkejja l-paragrafu 1, iż-żmien ta' validità taċ-ċertifikat ma jistax jaqbeż hames snin mid-data ta' meta jidhol fis-sehh.

L-Artikolu 14

Skadenza taċ-ċertifikat

Iċ-ċertifikat jiskadi:

- (a) fit-tmiem tal-perjodu msemmi fl-Artikolu 13;
- (b) jekk id-detentur taċ-ċertifikat iċedieh;
- (c) jekk il-hlas annwali stipulat skond l-Artikolu 12 ma jithal-lasx fil-hin;
- (d) jekk u sakemm il-prodott kopert miċ-ċertifikat ma jistax jitqiegħed fis-suq iż-żejed wara li tkun ġiet irtirata l-awtorizzazzjoni jew awtorizzazzjonijiet relevanti biex jitqiegħed fis-suq skond id-Direttiva 65/65/KEE jew id-Direttiva 81/851/KEE. L-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) tista' tiddeċiedi dwar l-iskadenza taċ-ċertifikat jew minn rajha jew inkella fuq talba ta' terza persuna.

L-Artikolu 15

Invalidità taċ-ċertifikat

1. Iċ-ċertifikat għandu jkun invalidu jekk:

- (a) ikun inhareġ kontra d-disposizzjonijiet ta' l-Artikolu 3;
- (b) il-privattiva bażika tkun waqqħet qabel ma jkun skada t-tul ta' żmien leġali tagħha;
- (c) il-privattiva bażika tiġi revokata jew limitata sal-punt li l-prodott li għalihi ikun inhareġ iċ-ċertifikat ma jkunx prott iktar mill-pretensjonijiet tal-privattiva bażika jew, wara li l-privattiva bażika tkun skadiet, jeżistu raġunijiet għal revoka li kienu jiġiustifikaw din ir-revokazzjoni jew limitazzjoni.

2. Kull persuna tista' tissottommetti applikazzjoni jew tista' ġigib azzjoni għal dikjarazzjoni ta' invalidità taċ-ċertifikat quddiem l-organu responsabbi taht il-ligi nazzjonali għat-tiġidid tal-privattiva bażiku korrispondenti.

L-Artikolu 16

Notifika ta' skadenza jew invalidità

Jekk iċ-ċertifikat jiskadi skond l-Artikolu 14(b), (c) jew (d) jew huwa invalidu skond l-Artikolu 15, għandha tīgħi ppubblikata n-notifika ta' dan mill-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1).

L-Artikolu 17

Appelli

Id-deċiżjonijiet ta' l-awtorità msemmija fl-Artikolu 9(1) jew ta' l-organu msemmi fl-Artikolu 15(2) meħuda taħt dan ir-Regolament huma miftuha ghall-istess appelli bhal dawk stipulati taħt il-ligi nazzjonali kontra deċiżjonijiet simili meħuda firrigward ta' privattivi nazzjonali.

L-Artikolu 18

Proċedura

1. Fin-nuqqas ta' dispożizzjonijiet proċedurali f'dan ir-Regolament, id-dispożizzjonijiet proċedurali applikabbi taħt il-ligi nazzjonali għall-privattiva bażika korrispondenti għandhom japplikaw għaż-ċertifikat, sakemm dik il-ligi ma tippreskrivix dispożizzjonijiet proċedurali speċjali għal certifikati.

2. Minkejja l-paragrafu 1, il-proċedura ta' l-oppożizzjoni għall-hruġ ta' certifikat għandha tiġi eskuża.

L-Artikolu 19

Dispożizzjonijiet transitorji

1. Kull prodott li, fid-data meta dan ir-Regolament jidhol fis-sehh, huwa protett minn privattiva bażika valida u firrigward tiegħu l-ewwel awtorizzazzjoni biex jitqiegħed fis-suq bhala prodott mediciinali fil-Komunità tkun inkisbet wara l-1 ta' Jannar 1985 jista' jingħata certifikat.

Fil-każ ta' certifikati li jridu jingħataw fid-Danimarka u fil-Ğermanja, id-data ta' l-1 ta' Jannar 1985 għandha tinbidel b'dik ta' l-1 ta' Jannar 1988.

Fil-każ ta' certifikati li jridu jingħataw fil-Belġju u fl-Italja, id-data ta' l-1 ta' Jannar 1985 għandha tinbidel b'dik ta' l-1 ta' Jannar 1982.

2. Applikazzjoni għal certifikat kif imsemmija fil-paragrafu 1 għandha tkun sottomessa fi żmien sitt xhur mid-data ta' meta dan ir-Regolament jidhol fis-sehh.

L-Artikolu 20

Dan ir-Regolament ma għandux japplika għal certifikati mahruġa skond il-ligi nazzjonali ta' xi Stat Membru qabel id-data ta' meta dan ir-Regolament jidhol fis-sehh jew għal applikazzjoni nijiet għal certifikat ipprezentati skond dik il-legislazzjoni qabel id-data ta' pubblikazzjoni ta' dan ir-Regolament fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej.

L-Artikolu 21

F'dawk l-Istati Membri fejn il-ligi nazzjonali ma kienitx fl-1 ta' Jannar 1990 thall li prodotti farmaċewtiċi jikkwalifikaw għal privattiva, dan ir-Regolament għandu japplika ħames snin wara d-dħul fis-sehh ta' dan ir-Regolament.

L-Arikolu 19 ma japplikax f'dawk l-Istati Membri.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tieghu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fil-Lussemburgu, fit-18 ta' ġunju 1992.

L-Artikolu 22

Meta jinhareg certifikat għal prodott protett minn privattiva li, qabel id-data ta' meta dan ir-Regolament jidhol fis-sehh, kellha t-tul taż-żmien tagħha estiż jew tkun saret applikazzjoni għal tali estenzjoni, taħbi il-ligi nazzjonali dwar il-privattivi, iż-żmien ta' protezzjoni li għandu jingħata taħbi dan ir-Regolament jidhol fis-sehh sitt xhur wara li jiġi ppubblikat fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej.

DISPOŻIZZJONI FINALI**L-Artikolu 23****Dħul fis-sehh**

Dan ir-Regolament jidhol fis-sehh sitt xhur wara li jiġi ppubblikat fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej.

Għall-Kunsill

Il-President

Vitor MARTINS