



Határozatok Tára

C-484/12. sz. ügy

Georgetown University
kontra
Octrooicentrum Nederland

(a Rechtbank 's-Gravenhage [Hollandia] által benyújtott előzetes döntéshozatal iránti kérelem)

„Emberi felhasználásra szánt gyógyszerek — Kiegészítő oltalmi tanúsítvány — 469/2009/EK rendelet —
3. cikk — E tanúsítvány megszerzésének feltételei — Ugyanazon szabadalom alapján több kiegészítő
oltalmi tanúsítvány megszerzésének lehetősége”

Összefoglaló – A Bíróság ítélete (harmadik tanács), 2013. december 12.

1. *Jogszabályok közelítése — Egységes jogszabályok — Ipari és kereskedelmi tulajdon — Szabadalmi jog — Gyógyszerekre kiadott kiegészítő oltalmi tanúsítvány — A megadás feltételei — Több hatóanyag kombinációjának szabadalmi oltalma — Forgalmahozatali engedély és megadott kiegészítő oltalmi tanúsítvány ezen hatóanyagok kombinációjából álló gyógyszer tekintetében — Az említett szabadalom által önmagában oltalomban részesített egyik hatóanyag tekintetében igényelt tanúsítván — Megengedhetőség*

(469/2009 európai parlamenti és tanácsi rendelet, 1. cikk, b) és c) pont, és 3. cikk, a) és c) pont)

2. *Jogszabályok közelítése — Egységes jogszabályok — Ipari és kereskedelmi tulajdon — Szabadalmi jog — Gyógyszerekre kiadott kiegészítő oltalmi tanúsítvány — Célkitűzés*

(469/2009 európai parlamenti és tanácsi rendelet)

1. A gyógyszerek kiegészítő oltalmi tanúsítványáról szóló 469/2009 rendelet 3. cikkének c) pontját úgy kell értelmezni, hogy azzal nem ellentétes, hogy valamely alapszabadalom jogosultja és valamely, több hatóanyag kombinációjából álló, e rendelet 3. cikkének a) pontja alapján szabadalmi oltalomban részesített, gyógyszer forgalmahozatali engedélye alapján már kiegészítő oltalmi tanúsítványt szerzett jogosult kiegészítő oltalmi tanúsítványt szerezzen e hatóanyagok közül az egyik, az említett szabadalom által alapján önmagában is oltalomban részesített hatóanyag tekintetében is.

Ugyanis több, különböző terméket oltalomban részesítő szabadalom főszabály szerint kétségtelenül lehetővé teheti több kiegészítő oltalmi tanúsítvány megszerzését ezen különböző termékek mindegyikének vonatkozásában, különösen akkor, ha mindegyiket önmagában oltalomban részesíti az alapszabadalom a 469/2009 rendelet 1. cikkének b) és c) pontjával együttesen értelmezett 3. cikkének a) pontja értelmében, és mindegyik forgalmahozatali engedéllyel rendelkező gyógyszer összetevője.

(vö. 30., 41. pont és a rendelkező rész)

2. Lásd a határozat szövegét.

(vö. 36. pont)