# 海外知识产权舆情信息

2024年第2期

国家海外知识产权纠纷应对指导中心河南分中心 漯河受理处

2024年9月23日

本期

【救济指南(商标)】

【办事指南(专利)】

【药品专利】

导读

【救济指南(商标)】

## 如何在乌兹别克斯坦处理商标仿冒行为

### 法律框架

乌兹别克斯坦关于竞争的主要立法是《乌兹别克斯坦共和国竞争法》。这项法案严禁人们从事任何会与其他企业的商品、服务或活动产生混淆的行为,例如包括使用相同或相似的商标、包装或整体的商业外观等。上述行为可能会误导消费者。此外,这一禁令也符合《保护工业产权巴黎公约》的规定,该公约要求各

成员国阻止出现各种不正当竞争行为,其中包括会导致与其他实体的商标或商业标识符产生混淆的不正当竞争行为。

### 仿冒商标

仿冒涉及使用与竞争对手的标志、标签或商业名称较为相似的标志、标签或名称,此举可能会让消费者对产品的来源产生误解。这种做法尤其存在问题,因为它会破坏品牌的价值和消费者的信任,导致原始商标的所有人遭受重大经济损失。

在乌兹别克斯坦,竞争和消费者保护发展委员会(反托拉斯委员会)在解决商标仿冒问题的过程中发挥着至关重要的作用。该委员会可以根据企业或消费者的投诉启动调查,并对那些被判犯有不正当竞争罪的实体实施处罚。这些处罚可能包括罚款、命令停止侵权活动以及对受影响企业所造成的损失进行赔偿。

为了加强反假冒工作,企业应该对商标的使用情况进行完整的归档,这包括保留广告活动、销售数据的记录以及任何其他可以证明商标持续使用和参与市场的证据。这些文件在法律纠纷以及竞争委员会开展的调查中是非常宝贵的。

### 商标的撤销

如果发现某款产品在另一家实体进行商标注册之前就已经 在市场上使用了(即涉及同质商品这个问题),那么相关商标有 可能会被撤销掉。根据乌兹别克斯坦的法律,商标权通常是根据 申请在先原则授予的。但是,如果能够证明某件商标在被另一方 注册之前已经用于商业活动了,那么其合法的所有人可以请求撤 销掉注册商标。

商标撤销程序涉及向竞争和消费者保护发展委员会提交申请。权利所有人必须提供证据来证明该商标在市场上的"在先使用"。这些证据可以包括销售发票、广告材料和其他展示出商标持续与实质使用的文件。一旦提交了申请,委员会将对申请进行审查,并就相关请求作出决定。如果委员会认为这一请求是有效的,那么商标所有人就可以继续向法院或者知识产权代理机构寻求获得一份正式的声明,以让错误注册的商标证书变成无效。

### 未注册商标所有人的机会

乌兹别克斯坦目前的法律环境为那些没有注册商标但其权 利受到侵犯的企业提供了机会。用于防止不正当竞争的保护措施 可确保企业即使在没有正式注册商标的情况下也可以获得法律 追索权。

企业可以利用反不正当竞争条款来保护自己的品牌形象和市场份额。通过证明商标在乌兹别克斯坦境内的在先使用和声誉,企业可以防止竞争对手利用其商誉。这种做法不仅保障了他们的利益,同时还维护了公平的市场惯例。

乌兹别克斯坦的法律框架为解决不正当竞争问题提供了可靠的机制,特别是就仿冒和撤销商标等议题而言。在乌兹别克斯坦经营的企业应该了解他们的权利和保护其商标的可能途径。有关部门积极执行这些法律可确保公平且具有竞争力的市场环境,从而促进业务增长并提升消费者信心。

### 【办事指南(专利)】

## 澳大利亚专利超额权利要求费用将发生变化

澳大利亚知识产权局(IP Australia)每4年就要对其官费进行一次审查,并根据需要进行调整,以覆盖其管理知识产权的工作成本。最近一次审查于2023年开始,经过两轮公众意见征询活动后,其专利官费调整将于2024年10月1日开始生效。

超额权利要求费用保持不变:如果权利要求在21项至30项之间,则每项权利要求的超额费用为125澳元,从第31项开始,则每项需支付超额费用250澳元。但是,这些费用的计算和支付时间正在发生重大变化。

目前,超额权利要求费是基于申请被受理(允许)时申请中的权利要求数量来计算的。任何在被受理时有 21 项或更多权利要求的申请, IP Australia 都会根据受理的权利要求总数向申请人发出超额权利要求费支付邀请函(ITP)。费用支付的期限为3个月。

自2024年10月1日起,超额权利要求费用将根据首次审查报告中审查的权利要求数量计算。如果申请人在审查期间增加了更多的权利要求,则在申请被受理时可能还需要支付超额权利要求费。

超过20项权利要求可以提交审查请求。如果权利要求数量

在首次审查报告发出之前减少,则超额权利要求费用(如有)将基于报告中审查的权利要求数量计算。

### 首次审查报告时的超额权利要求费

对于在 2024 年 10 月 1 日或之后申请审查的申请,在首次审查报告发出时,有 21 项或更多权利要求的申请将需支付超额权利要求费。

如果申请在首次审查报告出具时有超过20项权利要求,IP Australia将签发ITP,截止日期为自首次审查报告出具之日起1个月内。如果申请人未支付超额权利要求费,申请将失效,但可以通过在受理截止日期(自第一次审查报告之日起12个月)之前的任何时间支付超额权利要求费来恢复申请。

如果在此阶段支付了 ITP,除非在审查期间权利要求数量增加,否则在受理时无需支付其他任何费用。

### 受理时可能需要支付额外的超额权利要求费用的情况

如果申请中的权利要求数在首次审查报告发出后有所增加, 由少于 20 项增加至超过 20 项,或超过首次审查报告中审查的数量(如果审查了 21 项或更多权利要求), IP Australia 将在受理时发送 ITP 以收取超额权利要求费用。

如果权利要求数量从 20 项或更少增加到 20 项以上,则超额 权利要求费用将按审查期间出现的最大权利要求数量收取。

如果申请人在首次审查报告后支付了 ITP, 并且权利要求数量有所增加,则受理时的超额权利要求费用将基于审查期间存在

的最大权利要求数量收取,但会考虑在首次审查报告之后支付的任何费用。

### 超额权利要求费的适用情况

(1) 无需支付超额权利要求费用的情况:

请求审查时:

权利要求为 20 项或更少;

或权利要求超过21项,但在首次审查报告出具之前,权利要求数量减少到20项或更少。

首次审查报告发出时,不收取超额权利要求费用。

如果在整个申请审查过程中权利要求的数量为 20 项或更少,则在受理时不会收取超额权利要求费用。

(2) 受理时应支付超额权利要求费用的情况

在请求审查期间,申请中的权利要求数量增加到超过:20 项(如果在第一次报告时为20项或更少):

或在首次审查报告发出后支付的权利要求数量。

在受理时,ITP 将根据审查期间申请中存在的最大权利要求数量签发。这改变了根据已受理权利要求的数量计算费用的现行方法。

### 这对澳大利亚专利申请人意味着什么

这些变化会影响到在2024年10月1日或之后提出审查请求的申请。如果申请人希望从澳大利亚审查员那里获得对包含20项以上权利要求的未决申请的初步审查,建议在2024年9月30

日之前提出审查请求。

IP Australia表示,它将在预计开始审查前6个月向申请人发出警告,以便在第一份审查报告发布之前留出减少权利要求数量的时间。但是,申请人可能希望采取谨慎的方法,并在请求审查时或之后不久提交修改,以确保不会在无意中产生超额权利要求费用。此外,申请人应该意识到,超额权利要求费已从基于已受理权利要求数量(无论审查期间存在多少权利要求)收取更改为基于审查期间存在的最大权利要求数量的超额权利要求费,即使权利要求数量减少到受理时只有20项或更少。

### 【药品专利】

## 葡萄牙药品知识产权和竞争概况

在葡萄牙,《葡萄牙宪法》中关于基本权利的专门章节中明确规定了健康保护的基本权利。在以下情况下,获得健康保护的权利必须得到保障: (1)通过普遍和一般的国民保健服务,特别是考虑到使用这种服务的公民的经济和社会条件,这种服务往往是免费的; (2)通过创造经济、社会、文化和环境条件,特别是保障对儿童、青年和老年人的保护;系统地完善生活和工作条件,在学校和普通民众中促进身体健康和体育运动;以及发展公众的健康和卫生教育和健康生活方式。

因此,包括制药业在内的卫生部门在葡萄牙是一个突出的、快速发展的部门,在过去几十年中经历了显著的发展变化。这种趋势自然得到了新冠大流行的加强,它迫使各国去适应全球公共卫生危机,重新思考医疗保健组织并促进采取措施完善现有卫生制度。

葡萄牙以在生命科学领域拥有一支健全、值得信赖和能力强大的工作队伍而闻名。卫生部门的员工接受大学提供的有关当前科学发展和市场趋势的培训,政府也战略性地致力于加强该国的科学资源建设。跨国制药企业、葡萄牙生物技术企业和知名大学之间的合作项目已经产生了一些最先进的研究和疗法,这些研究

和疗法是为在全球范围内应用而开发的。

葡萄牙健康产业集群成立于 2008 年,包括了研发制药企业、医院、大学和政府机构。该集群是一个位于波尔图的平台,旨在将葡萄牙打造成一个在与健康相关的高附加值产品和服务的研究、发明、开发、制造和商业化方面具有竞争力的国家,并能够在国际市场的卓越框架内参与竞争。目前,该集群拥有约 233 名成员,涵盖了该国生命科学的所有领域。

公共和私立医疗保健机构正试图整合它们提供的服务,以吸引更多的医疗旅游资源到葡萄牙。健康产业集群和相关政府机构 正在与这些参与者合作,以保证葡萄牙在这一领域站稳一席之 地。

在过去的 10 年中,葡萄牙生命科学领域最重要的两大事件是 Champalimaud 未知研究中心于 2010 年 10 月正式开业,以及首款受葡萄牙专利保护的药品在美国药房上市。

Champalimaud未知研究中心是由葡萄牙企业家安东尼奥.尚帕利莫 (António Champalimaud)捐赠5亿欧元建成的。它是一个医学研究中心,使里斯本在抗癌和神经科学发展方面处于领先地位。

2014年4月,BIAL公司开发的第一款在葡萄牙获得专利保护和研究的药品是由BIAL公司的许可方Sunovion Pharmaceuticals Inc在美国药房销售的。2013年11月,创新抗癫痫药品Aptiom在美国的商品名获得了美国食品与药品管理局的批准。

2014年,BIAL 还开发了一种治疗帕金森病的新药 Ongentys, 这加强了其研发项目的可持续性和成功。该药品于 2016 年 7 月 获得欧洲药品管理局 (EMEA) 的上市许可,并于 2018 年宣布在 中国商业化。

近期,两所葡萄牙大学在生物医学和健康解决方案领域启动了新的开创性项目,葡萄牙政府在2024年制定了一项健康研究激励计划,旨在促进提供健康服务和护理的公共机构开展健康研究,提高健康专业人员的价值,并提供开展健康促进和疾病预防活动的资格培训。

(注:海外知识产权纠纷应对指导舆情信息内容来自中国保护知识产权网)