

Tájékoztatás a kiegészítő oltalmi tanúsítványok időtartamának kérelemre történő helyesbítéséről az Európai Unió Bíróságának az *Incyte* ügyben hozott ítéletére figyelemmel

A Szellemi Tulajdon Nemzeti Hivatala (SZTNH) ezúton tájékoztatja ügyfeleit, hogy az Európai Unió Bírósága 2017. december 20-án ítéletet hozott a C-492/16. számú előzetes döntéshozatali ügyben (*Incyte* ügy).

A Bíróság ítélete a *gyógyszerek kiegészítő oltalmi tanúsítványáról* szóló 469/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 18. cikkének – a növényvédő szerek kiegészítő oltalmi tanúsítványának bevezetéséről szóló 1610/96/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 17. cikkének (2) bekezdésével együttesen történő – értelmezése kapcsán a következőket mondta ki:

1. Az első forgalomba hozatali engedélynek a kiegészítő oltalmi tanúsítvány iránti bejelentésben feltüntetett időpontját *hibásnak* kell tekinteni azokban az esetekben, amikor a tanúsítvány kiadására hatáskörrel rendelkező nemzeti hatóság ezen bejelentés alapján a tanúsítvány időtartamát úgy határozta meg, hogy az nem felel meg a Bíróság C-471/14. számú, *Seattle Genetics* ügyben hozott ítéletében foglaltaknak.

A *Seattle Genetics* ítélet értelmében a kiegészítő oltalmi tanúsítvány időtartamának meghatározásakor a releváns **forgalomba hozatali engedély keltezésének napja alatt** az engedély címzett részére történő **kézbeküldésének napját** kell érteni.

2. Az *Incyte* ítélet arról is rendelkezik, hogy azokban az esetekben, amikor az eljáró tagállami hatóság a kiegészítő oltalmi tanúsítvány időtartamát nem a fenti értelmezésnek megfelelően határozta meg, a kiegészítő oltalmi tanúsítvány jogosultja a 469/2009/EK rendelet 18. cikke és a 1610/96/EK rendelet 17. cikk (2) bekezdése alapján az időtartam helyesbítése iránti jogorvoslati joggal rendelkezik mindaddig, amíg az említett tanúsítvány – helyesen megállapított – oltalmi ideje le nem jár.

A Bíróság fenti értelmezéséből az következik, hogy a helyesbítés iránti jogorvoslati kérelem jogalapját nem az általános közigazgatási vagy a kiegészítő oltalmi tanúsítványokra vonatkozó speciális nemzeti eljárásjogi szabályozás jelenti, hanem a két említett európai uniós rendelet megjelölt – közvetlenül alkalmazandó, és a 1610/96/EK rendelet (17) preambulum-bekezdésével összekötött – rendelkezései.

*

Ennek megfelelően az SZTNH

- gyógyszerek esetén a 469/2009/EK rendelet 18. cikkére, valamint a 1610/96/EK rendelet 17. cikk (2) bekezdésére együttesen,
- növényvédő szerek esetében pedig a 1610/96/EK rendelet 17. cikk (2) bekezdésére

alapított helyesbítés iránti kérelem alapján a „hibás” dátumon alapuló tanúsítványok időtartamát helyesbíti – feltéve, hogy a kérelem benyújtásakor a tanúsítvány oltalma még fennáll.