

**LIETUVOS RESPUBLIKOS  
PATENTŲ ĮSTATYMO PAPILDYMO 38<sup>1</sup> STRAIPSNIU, 59<sup>2</sup> STRAIPSNIO PAKEITIMO  
IR PRIEDO PAPILDYMO  
Į S T A T Y M A S**

2007 m. gegužės 10 d. Nr. X-1119  
Vilnius

(Žin., 1994, Nr. [8-120](#); 2005, Nr. [85-3135](#); 2006, Nr. [72-2668](#))

**1 straipsnis. Įstatymo papildymas 38<sup>1</sup> straipsniu**

Papildyti Įstatymą 38<sup>1</sup> straipsniu:

**„38<sup>1</sup> straipsnis. Priverstinė licencija dėl farmacijos produktų**

Priverstines licencijas pagal 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 816/2006 dėl patentų, susijusių su farmacijos produktų, eksportuojamų į šalis, turinčias problemų visuomenės sveikatos srityje, gamyba, priverstinio licencijavimo išduoda Vyriausybės įgaliota kompetentinga institucija.“

**2 straipsnis. 59<sup>2</sup> straipsnio pakeitimas**

Pakeisti 59<sup>2</sup> straipsnį ir jį išdėstyti taip:

**„59<sup>2</sup> straipsnis. Europos patento paraiškos galiojimas**

Europos patento paraiška, kuriai suteikta padavimo data ir kurioje nurodyta Lietuvos Respublika, yra tokios pat teisinės galios kaip ir įprastu būdu paduota nacionalinė patento paraiška, pripažįstant Europos patento paraiškos prioritetą, neatsižvelgiant į jos nagrinėjimo eigą.

Paskelbtai Europos patento paraiškai suteikiama tokia pat laikina teisinė apsauga kaip ir nacionalinei patento paraiškai pagal šio įstatymo 21 straipsnio trečiąją dalį. Laikina teisinė apsauga suteikiama nuo tos dienos, kurią paskelbtos Europos patento paraiškos apibrėžties vertimas buvo paskelbtas Valstybinio patentų biuro oficialiame biuletenyje. Už Europos patento paraiškos išradimo apibrėžties vertimo paskelbimą mokamas nustatyto dydžio mokestis.

Laikoma, kad Europos patento paraiškai nebuvo suteikta laikina teisinė apsauga pagal šio straipsnio antrąją dalį, jeigu Lietuvos Respublikos nurodymas vėliau buvo atšauktas arba laikomas atšauktu.“

**3 straipsnis. Įstatymo priedo papildymas**

Papildyti Įstatymo priedą ir jį išdėstyti taip:

„Lietuvos Respublikos patentų įstatymo  
priedas

**ĮGYVENDINAMI EUROPOS SĄJUNGOS TEISĖS AKTAI**

1. 1992 m. birželio 18 d. Tarybos reglamentas (EEB) Nr. 1768/92 dėl medicinos produktų papildomos apsaugos liudijimo sukūrimo (OL 2004 m. specialusis leidimas, 13 skyrius, 11 tomas, p. 200).

2. 1996 m. liepos 23 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1610/96 dėl augalų apsaugos priemonių papildomos apsaugos liudijimo sukūrimo (OL 2004 m. specialusis leidimas, 3 skyrius, 19 tomas, p. 335).

3. 1998 m. liepos 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 98/44/EB dėl teisinės biotechnologinių išradimų apsaugos (OL 2004 m. specialusis leidimas, 13 skyrius, 20 tomas, p. 395).

4. 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2004/48/EB dėl

intelektinės nuosavybės teisių gynimo (OL 2004 m. specialusis leidimas, 17 skyrius, 2 tomas, p. 32).

5. 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 816/2006 dėl patentų, susijusių su farmacijos produktų, eksportuojamų į šalis, turinčias problemų visuomenės sveikatos srityje, gamyba, priverstinio licencijavimo (OL 2006 L 157, p. 1).“

**4 straipsnis. Pasiūlymai Vyriausybei ir jos įgaliotai kompetentingai institucijai**

1. Vyriausybė iki šio įstatymo 1 straipsnio įsigaliojimo įgalioja kompetentingą instituciją pagal šio įstatymo 1 straipsnį.

2. Vyriausybės įgaliota kompetentinga institucija patvirtina 2006 m. gegužės 17 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 816/2006 dėl patentų, susijusių su farmacijos produktų, eksportuojamų į šalis, turinčias problemų visuomenės sveikatos srityje, gamyba, priverstinio licencijavimo įgyvendinimo taisykles.

**5 straipsnis. Įstatymo įsigaliojimas**

Šio įstatymo 1 straipsnis įsigalioja nuo 2007 m. spalio 1 d.

*Skelbiu šį Lietuvos Respublikos Seimo priimtą įstatymą.*

RESPUBLIKOS PREZIDENTAS

VALDAS ADAMKUS