

英國特許法의 改正 움직임

—PCT 등 批准에 對處, 準備—

英國은 EPC(유럽特許條約), CPC(유럽共同市場特許條約) 및 PCT(國際特許協力條約)의 批准에 앞서 이들 機構의 各制度에 對備하여 特許法을 改正하려고 關係法改法案을 議會에 提出하였다. 따라서 英國議會는 同改正法案을 審議 중이며 대체로 年內에는 施行될 公算이 크다. 同改正案의 要旨는 다음과 같다.

1. 特許의 能力

發明의 定義에 訂명은 新規하고 進歩性이 있어 產業上에 利用되는 것이어야 한다. 現行法에는 진보성에 대하여 明文化되어 있지 않음이 다르다.

따라서 “앞으로는 진보성도 審查上 拒絕理由가 된다. 더우기 콤퓨터·프로그램이나 外科的 또는 治療에 의한 人體, 動物體를 處理하는 方法은 不特許事由가 될 수 있으며 既知의 物質 혹은 組成物을 신규한 醫藥이나 家畜의 치료에 쓰이는 것은 保護받게 된다.”

2. 新規性

現行法에는 英國內의 刊行物이나 그 實施가 신규성의 基準이 되었으나 改正案에는 영국은 물론이고 어느나라의 간행물 또는 그外의 公知例도 新規性喪失의 事由가 된다. 다시 말해서 絶對的新規性이 要求되는 것이다.

더우기 公告되지 않았어도 영국에의 先願新規性을 認定하게 된다.

3. 出願 및 審查節次

① 追加特許制度의 廢止

② 假明細書에 의한 出願制度는 存續하되 現行法과는 달리 가명세서에는 클레임을 불이거나 혹은 클레임이 없이 출원하여 12年 以內에 클레임만을 補充할 수도 있고 또 클레임을 포함한 새로운 명세서를 提出해도 된다.

③ 新規性調查와 實體調查가 分離된다.

즉, 出願人은 우선 신규성조사를請求하고 그에 따라 調查書가 發給되며 審查請求를 받고 심사를開始한다.

④ 早期公開制度가 採用되므로 優先權主張日로부터 18個月 後에 출원이 공개된다.

⑤ 출원인은 外國에의 關聯出願에서 나타난 引用例를 提出해야 한다.

⑥ 特許前의 異議申請制度는 廢止되므로 第3者로부터의 攻擊은 특허뒤로 미루어지게 된다.

⑦ 特許證發行制度가 폐지된다.

4. 特許權

① 特許權利存續期間은 現行 16年에서 20년으로 바뀐다. 따라서 권리 존속기간의 延長制度는 폐지된다.

② 特허위 제3자가 法院이나 特許廳에 特허권의 取消를 申請할 수 있다.

5. 權利侵害

① 間接侵害의 概念이 反映된다.
② 先使用權이 인정된다.

6. 法院

높은 次元의 새로운 特許法院이 設置되어 特허청의 決定에 대한 不服申請, 侵害問題 및 取消事件을 取扱하게 된다.

7. 職務發明規定이 設定된다.

8. 經過規定

① 改正法의 施行 前에 完全明細書가 제출된 출원은 現行法에 의해 처리된다.

② 법원이나 特허청에 繫爭중인 取消事件으로서 개정법시행전에 實質的 審理가 이루어지고 있는 事案은 개정법의 經過規定에 따라 처리된다.

醫藥特許範圍擴大推進

—伊, 國會에 改正法案 提出—

이탈리아 保社部는 醫藥品의 特許保護範圍를 擴大하는 關係法案을準備하고 있다.

同法案은 行政的 處理후에 國會에 提出하게 될 것인바 現行法은 60年代에 制定하여 의약품은 製法만을 보호하게 되어 있다.

새 법안의 骨子인즉 의약품의 全面的 保護를目標로 하고 있으며 法改正의 目的是 製藥界의 研究開

發意慾을 刺戟하는 것도 考慮에 넣고 있다.

현재 醫藥品 生產業의 研究開發費는 總販賣額의 5%정도에 不過하며 총판매액에 대한 國內開發生產量은 10%에 지나지 않는다는 보사부의 調查統計이다. 더우기 그 10%가운데에서 外國에 特許登録되어 있는率은 또 그 折半밖에 되지 않는다는 것이다.