

英國特許法の 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 數ヶ月內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 發明은 新規하고 進歩性이 있어 産業上에 利用되는 것이어야 한다. 現行法에는 進歩性에 對하여 明文化되어 있지 않음이다.

따라서 앞으로는 進歩성도 審査上 拒絶理由가 된다. 더욱이 컴퓨터·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 新구한 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 新구성의 基準이 되었으나 改正案에는 영국은 물론이고 어느나라의 간행물 또는 外의 公知例도 新規性喪失의 事由가 된다. 다시 말해서 絕對의 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 審査節次

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 クレ임을 붙이거나 혹은 クレ임이 없이 出願하여 12年 以內에 クレ임만을 補充할 수도 있고 또 クレ임을 포함한 새로운 명세서를 提出해도 된다.

③ 新規性調査와 實體調査가 分離된다.

즉, 出願人은 우선 新구성조사를 請求하고 그에 따라 調査書가 發給되며 審査請求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 攻撃은 特許後로 미루어지게 된다.

⑦ 特許證發行制度가 廢止된다.

4. 特許權

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

② 특허된 제3자가 法院이나 特許廳에 특허권의 取消를 申請할 수가 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 특허청의 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 改正法の 施行 前에 完全明細書가 제출된 出願은 現行法에 의해 처리된다.

② 법원이나 특허청에 繫爭중인 取消事件으로서 개정법시행전에 實質의 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의 處理후에 國會에 提出하게 될 것인바 現行法은 60年代에 制定하여 醫藥品은 製法만을 보호하게 되어 있다.

새 법안의 骨子인즉 醫藥品의 全面的 保護를 目標로 하고 있으며 法改正의 目的은 製藥界의 研究 開

發意慾을 刺戟하는 것도 考慮에 넣고 있다.

현재 醫藥品 生産業의 研究開發費는 總販賣額의 5%정도에 不過하며 總판매액에 대한 國內開發生産量은 10%에 지나지 않는다는 보사부의 調査統計이다. 더우기 그 10% 가운데서 外國에 特許登錄되어 있는 率은 또 그 折半밖에 되지 않는다는 것이다.