

Justis- og beredskapsdepartementet
Lovavdelingen
Postboks 8005 Dep

0030 Oslo

Deres ref.
201202659 EO MHG/mk

Vår ref.

Dato
01.09.2012

Høring – endringer i patentloven

LMI takker for muligheten til å gi innspill til høring om endringer i patentloven.

Legemiddelindustrien er en global bransje som er regulert av blant annet EUs direktiver. Vi er derfor i utgangspunktet opptatt av at implementeringen av dette regelverk i Norsk lov, er så harmonisert som mulig med det europeiske.

Vi har av den grunn kommentarer til Justis – og beredskapsdepartementets forslag til § 3 c andre ledd og § 8 andre ledd. Forslaget til ny lovtekst under disse paragrafene vil begrense beskyttelsen av oppfinnelser som gjelder en sekvens eller delsekvens av et gen som allerede forekommer i naturen til industriell utnyttelse. Innføring av tilleggskravene som departementet forslår, vil gjelde for både nasjonale og europeiske patenter i Norge. Dette kan medføre innehavere av et europeisk patent som gjelder en sekvens eller delsekvens av et naturlig forekommende gen kan risikere å få en mer begrenset patentbeskyttelse enn i andre EPC land. Dette vil innebære andre konkurranseforhold i Norge enn i andre EPC land noe vi mener bør unngås.

Vi finner det også uheldig at grunnlaget for patentbeskyttelsen skal beskrives og tolkes ut fra patentsøknaden og ikke selve patentkravet. Det er uheldig og uoversiktlig at man ikke kan fastslå omfanget av patentet ved å lese patentkravet og spesifikasjonene, men at man må inn i selve patentsøknaden. LMI mener denne praksisen vil gjøre det vanskelig for andre å få oversikt over hva som er beskyttet og føre til unødvendige patenttvister.

Ellers har vi ingen andre kommentarer til høringsnotatet.

Med vennlig hilsen

Legemiddelindustriforeningen (LMI)



Karita Bekkemellem
Adm. direktør



Monica Kjeklen
Seniorrådgiver