

Miejsce na pieczęć

Znak.....

(wypełnia Urząd Patentowy RP)

**Urząd Patentowy
Rzeczypospolitej Polskiej**

WNIOSEK

WNIOSKODAWCA 1):

.....

(nazwisko i imię lub nazwa oraz adres)

.....

.....

.....

.....

Numer statystyczny zgłaszającego wg systemu REGON

.....

PEŁNOMOCNIK 2):

.....

(nazwisko i imię oraz adres pełnomocnika)

.....

.....

.....

Wnoszę (wnosimy) o udzielenie dodatkowego prawa ochronnego

Numer patentu podstawowego i tytuł wynalazku:

.....

.....

Numer i data pierwszego zezwolenia na wprowadzenie produktu na rynek:

.....
.....

Numer i data pierwszego zezwolenia na wprowadzenie produktu na rynek Unii Europejskiej 3):

.....
.....

Inne oświadczenia lub wnioski:

.....
.....
.....

SPIS ZAŁĄCZONYCH DOKUMENTÓW:

1. Kopia pierwszego zezwolenia na wprowadzenie produktu na rynek, zawierająca datę i numer jego wydania.
2. Oświadczenie zawierające informację dotyczącą tożsamości produktu, którego zezwolenie dotyczy, i podstawy prawnej wydania zezwolenia oraz kopię ogłoszenia o zezwoleniu, o ile miało miejsce, opublikowanym we właściwym dzienniku urzędowym, lub w stosunku do produktów ochrony roślin, każdego innego dokumentu na potwierdzenie wydania zezwolenia, jego daty oraz tożsamości produktu, jeżeli pierwsze zezwolenie na wprowadzenie produktu na rynek nie jest pierwszym zezwoleniem na wprowadzenie produktu na rynek Unii Europejskiej.
3. Charakterystyka produktu leczniczego lub streszczenie danych dotyczących produktu ochrony roślin.
4. Pełnomocnictwo, jeżeli wnioskodawca działa przez pełnomocnika.
5.
6.
7.

Osoba upoważniona do odbioru korespondencji 4):

.....

(nazwisko i imię lub nazwa oraz adres)

.....

.....

....., dnia.....

(podpis wnioskodawcy lub pełnomocnika
ze wskazaniem nazwiska i imienia) 5)

POUCZENIE

- 1) Wskazując w podaniu wnioskodawcę należy wymienić jego nazwę w przypadku, gdy jest on osobą prawną. Jeżeli wnioskodawcą jest podmiot gospodarczy nie posiadający osobowości prawnej w podaniu należy wymienić nazwisko i imię osoby prowadzącej działalność gospodarczą. Jeżeli wnioskodawcą jest państwowa jednostka organizacyjna nie posiadająca osobowości prawnej, występująca w imieniu Skarbu Państwa, w podaniu należy wymienić jej nazwę;
- 2) Jeżeli pełnomocnik występuje (art. 236 i 237 ustawy z dnia 30 czerwca 2000 r – Prawo własności przemysłowej; t. j. Dz. U. z 2021r. poz. 324). Dokument pełnomocnictwa powinien być opatrzony opłatą skarbową;
- 3) Wypełnić jeżeli pierwsze zezwolenie na wprowadzenie produktu na rynek Rzeczypospolitej Polskiej nie jest pierwszym zezwoleniem na umieszczenie produktu na rynku Unii Europejskiej (§ 3 ust. 1 pkt 5 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 lipca 2003 r. w sprawie składania i rozpatrywania wniosków o udzielenie dodatkowego prawa ochronnego dla produktów leczniczych i produktów ochrony roślin, Dz. U. Nr 141, poz. 1361);
- 4) Jeżeli jest kilku wnioskodawców i nie działają oni przez wspólnego pełnomocnika i w każdym przypadku gdy adres do korespondencji jest inny niż adres pełnomocnika lub siedziby wnioskodawcy;
- 5) Jeżeli jest dwóch lub więcej wnioskodawców i nie działają oni przez wspólnego pełnomocnika, wniosek powinien być podpisany przez wszystkich wnioskodawców.

W zakresie dodatkowych praw ochronnych obowiązują w Polsce m.in. następujące akty normatywne:

- ustawa z dnia 30 czerwca 2000 r. – Prawo własności przemysłowej (t. j. Dz. U. z 2021r. poz. 324),
- ustawa z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. Nr 126, poz. 1381 z późniejszymi zmianami),
- rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 lipca 2003 r. w sprawie składania i rozpatrywania wniosków o udzielenie dodatkowego prawa ochronnego dla produktów leczniczych i produktów ochrony roślin (Dz. U. Nr 141, poz. 1361),
- rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 26 lutego 2008r. w sprawie opłat związanych z ochroną wynalazków, wzorów użytkowych, wzorów przemysłowych, znaków towarowych, oznaczeń geograficznych i topografii układów scalonych (Dz. U. Nr 41, poz. 241).