

**22 741****Akte van herziening van artikel 63 van het Verdrag inzake de verlening van Europese octrooien (Europees Octrooiverdrag) van 5 oktober 1973; München, 17 december 1991****Nr. 1****BRIEF VAN DE MINISTER VAN BUITENLANDSE ZAKEN**

Aan de Voorzitters van de Eerste en van de Tweede Kamer der Staten-Generaal

's-Gravenhage, 28 augustus 1992

Ter griffie van de Eerste en van de Tweede Kamer der Staten-Generaal ontvangen op 1 september 1992. De wens dat deze overeenkomst aan de uitdrukkelijke goedkeuring van de Staten-Generaal wordt onderworpen kan door of namens één van beide Kamers of door ten minste vijftien leden van de Eerste Kamer dan wel dertig leden van de Tweede Kamer te kennen worden gegeven uiterlijk op 1 oktober 1992.

Ter voldoening aan het ter zake bepaalde in de Grondwet<sup>1</sup>, de Raad van State gehoord, heb ik de eer U hierbij ter stilzwijgende goedkeuring over te leggen de op 17 december 1991 te München tot stand gekomen Akte van herziening van artikel 63 van het Verdrag inzake de verlening van Europese octrooien (Europees Octrooiverdrag) van 5 oktober 1973 (Trb. 1992, 47 en 113).<sup>2</sup>

Een toelichtende nota bij de Akte treft U eveneens hierbij aan.

De goedkeuring wordt alleen voor Nederland gevraagd.

De Minister van Buitenlandse Zaken,  
H. van den Broek

<sup>1</sup> Art. 91, (1), add. art. XXI, (1)(a) G.W. en art. 61, (3), G.W. 1972.

<sup>2</sup> Ter inzage gelegd bij de afdeling Parlementaire Documentatie.

## TOELICHTENDE NOTA

Het advies van de Raad van State wordt niet openbaar gemaakt op grond van het bepaalde in artikel 25a, onder b, van de Wet op de Raad van State.

In communautair verband zijn initiatieven genomen om te komen tot een herstel van de effectieve octrooiduur van geneesmiddelen. De Raad van de Europese Gemeenschappen heeft daartoe op 18 juni 1992 een verordening betreffende de invoering van een aanvullend certificaat voor geneesmiddelen aangenomen (PbEG L 182). Krachtens het systeem van de verordening kunnen innovatieve geneesmiddelen, na afloop van het octrooi, onder het certificaat nog een aantal jaren aanvullend beschermd worden. Daarmee wordt een deel van de tijd gecompenseerd die is verlopen tussen de indiening van de octrooiaanvraag en de toestemming om het geneesmiddel op de markt te brengen.

In het Verdrag inzake de verlening van Europese octrooien (Trb. 1975, 108), hierna genoemd Europees Octrooiverdrag, is expliciet bepaald dat de bescherming wordt verleend voor een periode van maximaal 20 jaar na aanvraag van het octrooi. Verschillende landen hebben aangedrongen op wijziging van het desbetreffende artikel 63 van het Europees Octrooiverdrag om mogelijke strijdigheid van de verordening met dat verdrag te vermijden.

Op 16 en 17 december 1991 is daartoe in München een diplomatieke conferentie tot wijziging van artikel 63 van het Europees Octrooiverdrag gehouden, die resulteerde in de ondertekening door een groot aantal Europese staten, waaronder Nederland, van een Akte van herziening van artikel 63. De overeengekomen wijziging biedt de aangesloten landen de vrijheid om de beschermingsduur van uitvindingen te verlengen. Verlenging is mogelijk indien het produkt, voordat het op de markt kan worden gebracht, een bij wet voorziene toelatingsprocedure moet doorlopen. Met de wijziging wordt iedere twijfel over de verenigbaarheid van de verordening met het Europees Octrooiverdrag weggenomen. Artikel 63 heeft overigens niet alleen betrekking op geneesmiddelen maar geldt voor elke uitvinding waar een Europees octrooi op van toepassing is. Het gewijzigde artikel 63 staat toe dat ook andere produkten die aan langdurige toelatingsprocedures zijn onderworpen bescherming wordt verleend.

De Akte zal – evenals het Verdrag zelf – wat het Koninkrijk betreft alleen voor Nederland gelden.

De Staatssecretaris van Economische Zaken,  
Y. C. M. T. van Rooy

De Staatssecretaris van Buitenlandse Zaken,  
P. Dankert