



Deputat în Parlamentul Republicii Moldova

Comisia Cultură, educație, cercetare, tineret, sport și mass-media

AMENDAMENT

la proiectul Legii pentru modificarea Legii nr. 50/2008 privind protecția
invențiilor (consolidarea cadrului normativ aplicabil invențiilor)

nr. 372 din 11.12.2024

1. Clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

”Prezenta lege transpune:

– Directiva 2004/48/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 29 aprilie 2004 privind respectarea drepturilor de proprietate intelectuală, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L157 din 30 aprilie 2004, CELEX: 32004L0048;

– Regulamentul (CE) nr. 816/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 mai 2006 privind acordarea de licențe obligatorii pentru brevetele referitoare la fabricarea produselor farmaceutice destinate exportului în țări cu probleme de sănătate publică, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 157 din 9 iunie 2006, CELEX: 32006R0816, precum și transpune parțial:

– Regulamentul (CE) nr. 1610/96 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 iulie 1996 privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru produsele fitosanitare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 198 din 8 august 1996, CELEX: 31996R1610;

– Regulamentul (CE) nr. 469/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 privind certificatul suplimentar de protecție pentru medicamente (versiune codificată), publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 152 din 16 iunie 2009, CELEX: 32009R0469, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2019/933 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 mai 2019.”

2. Pct. 2 din art. I va avea următorul cuprins:

”2. Clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Prezenta lege creează cadrul necesar aplicării Convenției privind eliberarea brevetelor europene, adoptată la Munchen la 5 octombrie 1973, cu amendamentele ulterioare, precum și a Actului de revizuire a acesteia, adoptat la Munchen la 29 noiembrie 2000,

și transpune:

– Directiva 2004/48/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 29 aprilie 2004 privind respectarea drepturilor de proprietate intelectuală, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L157 din 30 aprilie 2004, nr. CELEX: 32004L0048;

– Regulamentul (CE) nr. 816/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 mai 2006 privind acordarea de licențe obligatorii pentru brevetele referitoare la fabricarea produselor farmaceutice destinate exportului în țări cu probleme de sănătate publică, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 157 din 9 iunie 2006, CELEX: 32006R0816, precum și transpune parțial:

– Directiva 98/44/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 iulie 1998 privind protecția juridică a invențiilor biotehnologice, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 213 din 30 iulie 1998, CELEX: 31998L0044;

– Regulamentul (CE) nr.1610/96 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 iulie 1996 privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru produsele fitosanitare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 198 din 8 august 1996, nr. CELEX: 31996R1610;

– Regulamentul (CE) nr. 469/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 privind certificatul suplimentar de protecție pentru medicamente (versiune codificată), publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 152 din 16 iunie 2009, CELEX: 32009R0469, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2019/933 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 mai 2019.”

3. Pct. 20 din art. I va avea următorul cuprins:

”20. Articolul 28²:

la alineatul (6), al doilea enunț se exclude;

alineatul (8) se abrogă.”

4. La pct. 22 din art. I:

preambulul va avea următorul cuprins:

”22. Legea se completează cu articolele 28⁵ și 28⁶ cu următorul cuprins:”;

se introduce un articol nou – articolul 28⁶ cu următorul cuprins:

”**Articolul 28⁶.** Interzicerea importului și intervenția Serviciului Vamal

(1) Importul de produse fabricate în baza unei licențe acordate în temeiul art. 28⁵ în scopul punerii în liberă circulație, reexportului, plasării

într-un regim suspensiv sau introducerii într-o zonă liberă sau într-un depozit liber sunt interzise în Republica Moldova. Aceste prevederi nu se aplică în cazul reexportului în țara importatoare menționată în cerere și identificată pe ambalaj și în documentația aferentă produsului sau al plasării într-un regim de tranzit sau de depozit vamal sau introducerii într-o zonă liberă sau într-un depozit liber în scopul reexportului în respectiva țară importatoare.

(2) În cazul în care există motive suficiente pentru a suspecta că produsele fabricate în baza unei licențe obligatorii acordate în conformitate cu prevederile art. 28⁵ sunt importate în Republica Moldova, contrar dispozițiilor prevăzute la alin. (1), Serviciul Vamal suspendă acordarea liberului de vamă pentru produsele respective sau le reține pentru verificare, atât timp cât este necesar, dar nu mai mult de zece zile lucrătoare. În cazul unor circumstanțe speciale, Serviciul Vamal poate decide prelungirea termenului cu cel mult zece zile lucrătoare. La expirarea acestei perioade, produsele sunt eliberate, cu condiția ca toate formalitățile vamale să fi fost respectate.

(3) Serviciul Vamal notifică fără întârziere Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, titularul și producătorul sau exportatorul acestor produse cu privire la suspendarea acordării liberului de vamă sau la reținerea menționate la alin. (2) și le transmite toate informațiile disponibile cu privire la produsele respective. Acțiunile respective se vor realiza cu respectarea prevederilor referitoare la protecția datelor cu caracter personal și a secretelor comerciale, precum și la confidențialitatea profesională și administrativă. Importatorul și, după caz, exportatorul pot furniza Serviciului Vamal informațiile pe care ei le consideră adecvate cu privire la produse.

(4) În cazul în care, în perioada de suspendare sau de reținere, Serviciul Vamal constată că produsele respective erau destinate importului în Republica Moldova contrar interdicției prevăzute la alineatul (1), acestea sunt confiscate și distruse în conformitate cu prevederile vamale.

(5) Procedura de suspendare, reținere și confiscare a mărfurilor se efectuează pe cheltuiala importatorului. În cazul în care nu este posibil să se recupereze cheltuielile respective de la importator, ele vor fi recuperate de la orice persoană care a încercat efectuarea importului ilegal.

(6) În cazul în care se stabilește că importul produselor în privința cărora a fost suspendată acordarea liberului de vamă sau a celor reținute în conformitate cu prevederile prezentului articol nu ar încălca interdicția menționată la alin. (1), Serviciul Vamal acordă liberul de vamă produselor pe teritoriul Republicii Moldova, cu condiția ca formalitățile vamale să fi fost respectate.

(7) Serviciul Vamal notifică Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale confiscarea sau distrugerea produselor, efectuate în conformitate cu prevederile prezentului articol.

(8) Prezentul articol nu se aplică mărfurilor fără caracter comercial, aflate în bagajele personale ale călătorilor, pentru uz personal, în limitele stabilite de prevederile vamale.”

5. La pct. 24 din art. I, se exclude următorul text din proiectul legii:

”se completează cu alineatul (2¹) cu următorul cuprins:

„(2¹) Prin derogare de la alin. (2), cererea de brevet de invenție de scurtă durată este supusă plății taxei de depunere și examinare.”

6. Pct. 38 din art. I va avea următorul cuprins:

”38. Articolul 48:

alineatul (2):

litera a) va avea următorul cuprins:

”a) cererea de brevet satisface cerințele art. 32 alin. (3) și ale art. 33;”

la litera b), după textul ”art. (6)” se introduce textul ”alin. (2)”;

la litera d), textul „art. 40 alin. (8)–(11)” se substituie cu textul „art. 40 alin. (7)–(9)”;

alineatul se completează cu litera f) cu următorul cuprins:

”f) este achitată taxa de examinare, în cazul cererii de brevet de invenție de scurtă durată;”

la alineatul (6), după textul ”art. (6)” se introduce textul ”alin. (2)”, iar enunțul ”Mențiunea privind respingerea cererii se publică în BOPI.” se exclude.

articolul se completează cu alineatul (7) cu următorul cuprins:

”(7) În cazul în care taxa de examinare a cererii de brevet de invenție de scurtă durată nu se achită odată cu taxa de depunere sau în termen de 4 luni de la data de depozit, cererea se respinge.”

7. La art. I din proiectul legii, după punctul 51 se introduce un punct nou, punctul 52, cu următorul cuprins:

”52. La articolul 90 alineatul (3), textul ”art.44² alin.(6), (7) și (10)”,” se substituie cu textul ”art.44¹alin.(2), (3) și (6)”, iar textul ”art.70” se substituie cu textul ”art.71”.”

Punctele actuale 52-54 din articolul I din proiectul legii se renumerotează și devin punctele 53-55.

Argumentare:

Amendamentele propuse rezidă din necesitatea:
asigurării transpunerii depline a prevederilor Regulamentului (CE) nr. 816/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 mai 2006 privind acordarea de licențe obligatorii pentru brevetele referitoare la fabricarea produselor farmaceutice destinate exportului în țări cu probleme de sănătate publică, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 157 din 9 iunie 2006, CELEX: 32006R0816;

achitării taxei de examinare care este o condiție verificată la etapa de examinare preliminară conform art. 48 din Legea nr. 50/2008 privind protecția invențiilor, dar nu la etapa de depunere a cererii de brevet conform art. 33;

reglementării exprese a condițiilor verificate în cadrul examinării preliminare, conform art. 48 din Legea nr. 50/2008 privind protecția invențiilor, luând în considerare particularitățile unei cereri de brevet de invenție de scurtă durată;

actualizării referințelor la articolele menționate în art. 90 alin. (3) din Legea nr. 50/2008 privind protecția invențiilor, care sunt modificate prin proiectul legii.



Deputat în Parlament

Liliana NICOLAESCU-ONOFREI