# Projet de questionnaire sur l’octroi et la publication des certificats complémentaires de protection et des prolongations de la validité des brevets

## Coordonnées

Nom
*Veuillez indiquer le nom de la personne qui a rempli le questionnaire, selon le format “Prénom et NOM”*

Qualité
*Veuillez indiquer la qualité de la personne qui a rempli le questionnaire*

Pays ou organisation
*Veuillez indiquer le nom de votre pays ou organisation et le code correspondant selon la norme ST.3*

Adresse électronique
*Veuillez indiquer l’adresse électronique de la personne qui a rempli le questionnaire*

Télécopieur
*Veuillez indiquer le numéro de télécopieur de la personne qui a rempli le questionnaire*

Téléphone
Veuillez indiquer le numéro de téléphone de la personne qui a rempli le questionnaire

Le présent questionnaire se rapporte aux mécanismes permettant aux titulaires de brevets d’obtenir, sous certaines conditions et durant une période limitée, une protection continue pour certains produits subordonnés à une homologation préalable à la commercialisation, sous la forme de CCP et de prolongations de la validité des brevets.

### Question n° 1

Est-ce que votre office ou organisation délivre des CCP ou des prolongations de la validité des brevets?

* Oui
* Non

### Question n° 2

Si vous avez répondu “NON” à la question n° 1, est-ce que votre office ou organisation prévoit à l’avenir d’octroyer des CCP ou des prolongations de la validité des brevets?

* Oui. Veuillez préciser quand, dans le champ réservé aux observations ci-dessous.
* Non.

Observations :

### Question n° 3

Veuillez préciser pour quels produits un CCP ou une prolongation de la validité du brevet peut être obtenu (ou devrait être introduit) :

* médicaments
* produits phytopharmaceutiques
* tout produit soumis à homologation avant commercialisation
* autre :

Veuillez décrire les conditions d’octroi des CCP ou des prolongations de la validité des brevets.

*Exemples :*

* *le produit a été protégé par un brevet*
* *le produit a fait l’objet d’une procédure d’homologation avant sa commercialisation ou son utilisation commerciale*
* *aucun CCP ni aucune prolongation de la validité du brevet n’a jamais été octroyé pour le produit*

Veuillez indiquer tout lien renvoyant aux directives pour le dépôt des demandes de CCP ou de prolongations de la validité des brevets.

### Question n° 4

Veuillez indiquer sur quelle base juridique sont délivrés les CCP ou les prolongations de la validité des brevets. Par exemple, les dispositions pertinentes de la législation nationale (numéro d’article ou de règle), un règlement régional, des décrets, des ordonnances, etc.

Si les bases juridiques varient selon les objets indiqués à la question n° 3, veuillez toutes les indiquer en précisant les produits auxquels elles correspondent.

### Question n° 5

Veuillez indiquer le nom du CCP ou de la prolongation de la validité du brevet octroyé par votre office ou organisation, en anglais et dans la langue originale.

*Exemple : DE – Supplementary Protection Certificate (en allemand : “Ergänzendes Schutzzertifikat”).*

Si les noms varient selon les produits indiqués à la question n° 3, veuillez tous les indiquer en précisant les produits auxquels ils correspondent.

### Question n° 6

Si votre office ou organisation attribue ou a l’intention d’attribuer un numéro de demande spécifique ou un numéro d’octroi ou d’enregistrement aux CCP ou aux prolongations de la validité des brevets, veuillez donner des exemples et fournir des précisions

* sur le système de numérotation des demandes :
* sur le système de numérotation pour l’enregistrement ou l’octroi (si différent du système de numérotation des demandes) :

Observations :

### Question n° 7

Est-ce que votre office ou organisation ou une autre autorité nationale compétente publie, ou a l’intention de publier, un ou plusieurs des événements ci-après concernant un CCP ou une prolongation de la validité des brevets? Veuillez cocher la case correspondante dans le tableau ci-dessous.

| ÉVÉNEMENT | MÉDICAMENTS | PRODUITS PHYTOPHARMA-CEUTIQUES | TOUT PRODUIT SOUMIS À HOMOLOGATION AVANT COMMERCIALI-SATION | AUTRE |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Une demande de CCP ou de prolongation de la validité du brevet est déposée |  |  |  |  |
| Un CCP ou une prolongation de la validité du brevet est octroyé |  |  |  |  |
| Un CCP ou une prolongation de la validité du brevet n’est pas octroyé |  |  |  |  |
| Un CCP ou une prolongation de la validité du brevet est contesté par des tiers |  |  |  |  |
| Un CCP ou une prolongation de la validité du brevet est entré en vigueur  |  |  |  |  |
| Un CCP ou une prolongation de la validité du brevet a cessé de produire des effets à la suite de sa déchéance ou de son expiration |  |  |  |  |
| Une prolongation de la validité du CCP est demandée |  |  |  |  |
| Une prolongation de la validité du CCP est octroyée |  |  |  |  |
| Une prolongation de la validité du CCP n’est pas octroyée |  |  |  |  |

Observations :

### Question n° 8

Si vous avez coché au moins une case dans le tableau de la question n° 7, veuillez répondre aux questions 8.1 à 8.4. Si les réponses varient selon les produits ou les événements, veuillez expliquer les différences dans la rubrique “Observations” ci-dessous ou copiez les questions 8.1 à 8.4 et répondez pour chacun des produits ou événements.

* 1. Sous quelle forme l’événement correspondant est-il publié?
	+ dans un bulletin officiel
	+ au moyen de bases de données publiques accessibles en ligne (veuillez indiquer le nom et l’URL de la base de données) :
	+ en mettant le document à la disposition du public pour consultation
	+ en remettant une copie sur demande
	+ Autre (veuillez préciser) :
	1. Quels sont les éléments qui doivent impérativement être publiés?
	+ numéro de la demande
	+ date de dépôt
	+ nom et adresse du déposant
	+ numéro du brevet concerné
	+ titre de l’invention
	+ nom du produit
	+ détails de l’autorisation
	+ date de ladite autorisation
	+ autres éléments (veuillez préciser) :
	1. Quel est le délai prévu pour la publication de cette information?

* 1. Veuillez joindre un ou plusieurs exemples d’événements publiés ou d’avis y relatifs.

Pièces jointes

Observations :

### Question n° 9

Est-ce que votre office ou organisation ou une autre autorité nationale compétente publie (ou a l’intention de publier) l’avis de changement d’état pour un CCP ou une prolongation de la validité du brevet comme indiqué dans la norme ST.27 de l’OMPI?

Veuillez cocher la case correspondante dans le tableau ci-dessous.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ÉTAT | MÉDICAMENTS | PRODUITS PHYTOPHARMA-CEUTIQUES | TOUT PRODUIT SOUMIS À HOMOLOGATION AVANT COMMERCIALI-SATION | AUTRE |
| Devient “Actif” |  |  |  |  |
| Devient “Inactif” |  |  |  |  |
| Devient “En fin de validité” |  |  |  |  |

### Question n° 10

Si vous avez coché au moins une case dans le tableau, veuillez répondre aux questions 10.1 à 10.4.

Si les réponses varient selon les produits ou les états, expliquez les différences dans la rubrique “Observations” ci-dessous ou copiez les questions 10.1 à 10.4 et répondez pour chacun des produits ou états.

* 1. Sous quelle forme l’avis relatif au changement d’état est-il publié?
	+ dans un bulletin officiel
	+ au moyen de bases de données publiques accessibles en ligne (veuillez indiquer le nom et l’URL de la base de données) :
	+ en mettant le document à la disposition du public pour consultation
	+ en remettant une copie sur demande
	+ Autre (veuillez préciser) :
	1. Quels sont les éléments qui doivent impérativement être publiés?
	+ numéro d’enregistrement attribué au CCP ou à la prolongation de validité du brevet, qui est entré en vigueur
	+ date de l’enregistrement du CCP ou de la prolongation de la validité du brevet, qui est entré en vigueur
	+ nom et adresse du titulaire du CCP ou de la prolongation de la validité du brevet
	+ numéro du brevet correspondant
	+ titre de l’invention
	+ nom du produit
	+ détails de l’autorisation
	+ date de ladite autorisation
	+ durée du CCP ou de la prolongation de la validité du brevet
	+ autres éléments, par exemple le classement du brevet (veuillez préciser) :
	1. Quel est le délai prévu pour la publication de cette information?

* 1. Veuillez joindre un ou plusieurs exemplaires des avis correspondants.

Pièces jointes

Observations :

[Fin de l’annexe et du document]