

SZABÁLYZAT

A Magyar Gyógyszer ábrás védjegy használata – a soron következő két bekezdés rendelkezéseit is figyelembe véve – engedélyezhető bármely jogi személy számára, amely a Magyarországi Gyógyszergyártók Országos Szövetsége (MAGYOSZ) rendes tagjának számító vállalat és részt vesz a Magyar Gyógyszer közös kampány finanszírozásában.

(1) A Magyar Gyógyszer ábrás védjegy használata általános - azaz nem konkrét gyógyszerhez kötött - promóciós célokra (16, 35, 44 áruosztályokban történő védjegyhasználat) akkor engedélyezhető egy jogi személy számára, ha annak legalább egy gyógyszere a (2) pont szerint jogosult a Magyar Gyógyszer védjegyhasználatra.

(2) A Magyar Gyógyszer ábrás védjegy használata promóciós célokra egy konkrét gyógyszerrel összefüggésben (5. áruosztályban történő védjegyhasználat) akkor engedélyezhető, ha

a) a gyógyszer Magyarországon forgalomba hozatali engedéllyel rendelkezik, a forgalombahozatali engedély jogosultja a MAGYOSZ rendes tagjának számító vállalat, továbbá

b) megfelel az alább felsoroltak közül legalább egy feltételnek:

ba) A gyógyszer kutatási és fejlesztési tevékenységének meghatározó része Magyarországon zajlott és ezt a forgalomba hozatali engedély jogosultja igazolja a MAGYOSZ előtt a gyógyszerre vonatkozó olyan magyar vagy magyarországi hatályú szabadalmi bejelentés vagy szabadalom adatainak megadásával, amelynek feltalálójának többsége magyar állampolgárságú és a feltalálói tevékenységét Magyarországon megvalósító személy.

A szabadalmi bejelentés vagy szabadalom vonatkozhat többek között a gyógyszerkészítményre, ennek hatóanyagára, ezek előállítási eljárására, az alkalmazott adagolásra, a gyógyszeren feltüntetett indikációra.

bb) A gyógyszer kutatási és fejlesztési tevékenységének meghatározó része Magyarországon zajlott és ezt a forgalomba hozatali engedély jogosultja indoklással ellátott nyilatkozatában igazolja a MAGYOSZ előtt.

bc) A gyógyszer hatóanyagát előállító gyártó eljárásnak legalább az utolsó kémiai lépését Magyarországon végzik.

bd) A gyógyszer gyártása (azaz az elsődleges csomagolásba kerülő szilárd dózisforma, keverék, oldat vagy kolloid rendszer stb. előállítása) Magyarországon történik.

(3) Egy adott gyógyszer tekintetében a védjegyhasználatra vonatkozó kérelmet a MAGYOSZ igazgatójához kell benyújtani. A védjegyhasználati jogosultságra vonatkozóan - a fenti feltételek figyelembevételével - a védjegyjogosult nevében a MAGYOSZ igazgatója a kérelem beérkezését követően 30 napon belül a MAGYOSZ Iparjogvédelmi Bizottságának javaslatára dönt és írásban értesíti a kérelmezőt a használat engedélyezéséről, az engedély megtagadásáról, vagy arról, hogy a kérelmet kiegészíteni szükséges. A MAGYOSZ igazgatója saját döntése esetén a MAGYOSZ

Iparjogvédelmi Bizottságának javaslatához kötve van. Amennyiben a MAGYOSZ igazgatója a MAGYOSZ Iparjogvédelmi Bizottságának javaslatával nem ért egyet, a védjegyhasználatról a MAGYOSZ Elnöksége a legközelebbi Elnökségi ülésén dönt. A MAGYOSZ Elnökségének döntéséről - a használat engedélyezéséről, az engedély megtagadásáról, vagy arról, hogy a kérelmet kiegészíteni szükséges - a MAGYOSZ igazgatója értesíti a kérelmezőt.