

	Positive konsekvenser/mindre udgifter	Negative konsekvenser/merudgifter
Økonomiske konsekvenser for stat, kommuner og regioner	Ingen	Ingen
Administrative konsekvenser for stat, kommuner og regioner	Forslaget om præcisering af reglerne for patent på nye anvendelser af kendte lægemidler medfører en mindre lettelse for patentmyndighedens behandling af sager herom.	Ingen
Økonomiske konsekvenser for erhvervslivet	Forslaget om at tillade en række handlinger med patentbeskyttede lægemidler inden patentudløb vil føre til hurtigere introduktion af kopilægemidler og fremme forsknings- og udviklingsvilkår i Danmark.	Ingen
Administrative konsekvenser for erhvervslivet	Forslaget om præcisering af reglerne for patent på nye anvendelser af kendte lægemidler giver et hurtigere indblik i, hvad patentet består i.	Forslaget om præcisering af reglerne for patent på nye anvendelser af kendte lægemidler betyder, at der stilles større krav til udformningen af patentkrav.
Miljømæssige konsekvenser	Ingen	Ingen
Administrative konsekvenser for borgerne	Ingen	Ingen
Forholdet til EU-retten	Forslaget har til formål at gennemføre dele af de to direktiver fra Europa-Parlamentet og Rådet, henholdsvis direktiv 2004/27/EF af 31. marts 2004 om ændring af direktiv 2001/83/EF om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler og direktiv 2004/28/EF af 31. marts 2005 om ændring af direktiv 2001/82/EF om oprettelse af en fællesskabskodeks for veterinærlægemidler.	

Bemærkninger til lovforslagets enkelte bestemmelser

Til § 1

Til nr. 1

Der indsættes en fodnote i patentloven, der angiver, at loven indeholder bestemmelser, der gennemfører dele af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/82/EF om oprettelse af en fællesskabskodeks for veterinærlægemidler (EF-Tidende 2001 nr. L 311, s. 1), som ændret ved direktiv 2004/28/EF (EU-Tidende 2004 nr. L 136, s. 58) og dele af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/83/EF om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler (EF-Tidende 2001 nr. L 311, s. 67), som ændret ved direktiv 2004/27/EF (EU-Tidende 2004 nr. L 136, s. 34).

Til nr. 2

Med forslaget tydeliggøres det, at der kan meddeles patent i det omfang, at der i ansøgningen angives en specifik anvendelse af et kendt stof eller stofblanding, som ikke er kendt ved nogen af de fremgangsmåder, der angives i patentlovens § 1, stk. 3, hvilket vil sige fremgangsmåder til kirurgisk eller terapeutisk behandling eller til diagnosticering, som anvendes på mennesker eller dyr.

Det er således ikke længere kun i form af de såkaldte "swiss-type claims" (patent på anvendelsen af stof-fet til fremstilling af et lægemiddel til brug mod en specifik sygdom), at yderligere indikationskrav kan opnås.

I patentansøgningen skal der foreligge fornøden dokumentation, der påviser, at et stof eller stofblanding