

**Резолюция панельной дискуссии на тему:  
«Патентование и использование изобретений в области фармацевтики в  
Российской Федерации»**

Учитывая актуальность импортозамещения лекарственных препаратов, обсудив различные вопросы, касающиеся патентования и использования изобретений в области фармацевтики, участники дискуссии пришли к следующим выводам:

1. Не имеется оснований для изменения патентного законодательства в части введения ограничений возможности предоставления патентной охраны изобретениям, относящимся к лекарственным средствам или терапевтическим способам лечения, в том случае, если они характеризуют:

- применение известного соединения по новому назначению;
- селективное изобретение;
- новые лекарственные формы известного соединения;
- использование ранее запатентованного лекарственного средства для лечения новых заболеваний;
- новые дозы и схемы лечения известным лекарственным средством в отношении как известных, так и вновь выявленных заболеваний.

2. Разрешением проблемы вывода воспроизведенных препаратов (дженериков) на российский рынок является урегулирование вопроса указания в инструкции для применения такого лекарственного препарата только тех для применения, которые соответствуют объему правовой охраны референтного (оригинального) препарата, срок действия патента на который истек без возможности его восстановления.

3. Не требуется изменение патентного законодательства в части регулирования возможности принудительного лицензирования, закрепленного статьей 1362 Гражданского кодекса Российской Федерации. Принудительное лицензирование должно применяться в случаях крайней необходимости при угрозе безопасности, а не в интересах отдельных производителей.