

專利

● 智慧局 AEP 9 月份統計資料簡表

表一：2020 年 9 月加速審查申請案申請人國別統計

依月份／國內外統計

申請月份	本國				本國 合計	外國				外國 合計	總計
	事由 1	事由 2	事由 3	事由 4		事由 1	事由 2	事由 3	事由 4		
2020 年 01 月	0	0	15	2	17	65	1	0	1	67	84
2020 年 02 月	2	1	11	3	17	32	0	0	0	32	49
2020 年 03 月	4	0	15	0	19	17	3	1	0	21	40
2020 年 04 月	2	0	9	3	14	17	2	1	0	20	34
2020 年 05 月	3	0	11	1	15	10	2	0	1	13	28
2020 年 06 月	0	0	5	2	7	14	2	0	0	16	23
2020 年 07 月	3	0	10	3	16	15	2	1	0	18	34
2020 年 08 月	1	0	13	2	16	21	10	1	2	34	50
2020 年 09 月	2	2	10	1	15	26	6	0	0	32	47
總計	17	3	99	17	136	217	28	4	4	253	*389

依申請人國別統計

申請人國別	事由 1	事由 2	事由 3	事由 4	總計
中華民國 (TW)	17	3	99	17	136
香港 (HK)	72	0	0	0	72
日本 (JP)	43	1	0	2	46
美國 (US)	23	5	0	2	30
南韓 (KR)	17	11	1	0	29
德國 (DE)	14	1	0	0	15
義大利 (IT)	7	1	0	0	8
瑞士 (CH)	4	3	0	0	7
瑞典 (SE)	4	3	0	0	7
丹麥 (DK)	3	1	1	0	5
中國大陸 (CN)	0	1	2	0	3
荷蘭 (NL)	3	0	0	0	3
英國 (GB)	2	0	0	0	2
盧森堡 (LU)	3	0	0	0	3
奧地利 (AT)	2	0	0	0	2
新加坡 (SG)	1	0	0	0	1
開曼群島 (KY)	14	0	0	0	14
智利 (CL)	1	0	0	0	1
法國 (FR)	1	0	0	0	1
以色列 (IL)	1	0	0	0	1
芬蘭 (FI)	2	1	0	0	3
總計	234	31	103	21	*389

* 註：包含 10 件不適格申請（4 件事由 1、6 件事由 3）。

表二：加速審查申請案之首次回覆（審查意見或審定）平均時間

申請事由	加速審查案件 回覆期間	首次審查回覆 平均時間（天）
事由 1	2020 年 1 月至 2020 年 9 月底	50.3
事由 2	2020 年 1 月至 2020 年 9 月底	57.3
事由 3	2020 年 1 月至 2020 年 9 月底	86.7
事由 4	2020 年 1 月至 2020 年 9 月底	45.9

註：統計數據計算自文件齊備至首次回覆之平均期間。

表三：主張之對應案國別統計（2020 年 9 月）

國別	事由 1	事由 2	總計	百分比
美國（US）	104	17	121	44.49%
歐洲專利局（EP）	49	9	58	21.32%
中國大陸（CN）	43	0	43	15.81%
日本（JP）	27	0	27	9.93%
新加坡（SG）	4	0	4	1.47%
南非（ZA）	3	0	3	1.10%
芬蘭（FI）	2	1	3	1.10%
南韓（KR）	3	0	3	1.10%
世界智慧財產權組織（WO）	0	3	3	1.10%
俄羅斯聯邦（RU）	2	0	2	0.74%
智利（CL）	1	0	1	0.37%
澳大利亞（AU）	1	0	1	0.37%
以色列（IL）	1	0	1	0.37%
歐盟（EU）	0	1	1	0.37%
德國（DE）	1	0	1	0.37%
總計	241	31	272	100.00%

專利

● COVID-19 國際上具潛力治療藥物之我國相關專利資訊

世界衛生組織（WHO）已於今年3月11日宣布新冠肺炎（COVID-19，俗稱武漢肺炎）疫情達全球大流程度，而目前國內外皆對其相關診斷及治療研發投入高度關注，本局以目前於美國臨床試驗資料庫網站註冊之新冠肺炎相關臨床試驗為資料來源，整理其中揭露之小分子及大分子蛋白質試驗藥品，將其原臨床用途、取得本國藥品許可證狀態及相關主要專利資訊列於附表，其中專利資訊部分再依其申請專利範圍之標的進行分類，包含物質、組合物、用途及製法等類型。2. 檢附發布令、修正「專利審查基準」第四篇新型專利審查第一章（篇名修正）、第三章公告版、劃線版（對應預告版）及預告期間各界意見及研復結果。

依據附表之統整，可將其所列藥物依其主要專利之狀態分為以下三類：

1. 第1類（淡黃色標示）：基本上無專利保護，其多數為臨床上已使用多年之老藥，亦有少部分為在外國有相關專利惟未在本國申請專利之藥物。
2. 第2類（淡藍色標示）：在本國無保護藥物主要活性成分之核心專利（化合物、抗體分子），惟仍有關於該活性成分之特定鹽類、相關組合物製劑、用途或製備方法之相關專利。
3. 第3類（粉紅色標示）：在本國仍有保護藥物主要活性成分之核心專利。

依專利法第59條第1項第2款之規定，發明專利權之效力係不及於以研究或實驗為目的實施發明之必要行為，因此實驗室中之實驗行為並不構成侵權，而對於不具有主要活性成分之核心專利之藥物，亦可嘗試進行迴避設計之藥品研發。本表可提供各界初步瞭解目前新冠肺炎於臨床試驗中之小分子及大分子藥物概況，及其於我國相關主要專利資訊，以作為參考，惟對於各專利發明之詳細內容，可至本局中華民國專利資訊檢索系統進行查詢。

若民眾有相關疑問，歡迎洽詢本局專利二組第五科余科長華（聯絡資訊：(02) 23765343）。

資料範圍說明：本表包含 clinicaltrials.gov 網站至 2020/4/30 之藥品資料範圍，另外並擷取經國內外報導較具治療潛力之藥物品項（未必已開始進行臨床試驗）納入統整。

<https://www.tipo.gov.tw/tw/cp-85-873260-f17e4-1.html>

- **修正「專利審查基準」第三篇設計專利實體審查第一、二、三、七、八、九章，並自中華民國 109 年 11 月 1 日生效**

修正「專利審查基準」第三篇設計專利實體審查第一、二、三、七、八、九章。

檢附發布令、第三篇設計專利實體審查第一、二、三、七、八、九章（劃線本）、（清稿版）、第三篇設計專利實體審查（完整彙整版）及預告期間各界意見及研復結果。

<https://www.tipo.gov.tw/tw/cp-85-881881-d8fd4-1.html>

商標

- **「109 年度商標法令說明會」簡報資料，歡迎參考**

109 年度商標法令說明會已於 8 月 27 日、9 月 2 日、9 月 3 日及 9 月 7 日在臺北、高雄、台南及台中辦理完畢，共計 270 人參加。

本次宣導議題，透過實際案例分享目前司法實務最新見解趨勢，期對商標權人提供更完整的權益保障概念，簡報資料已刊登本局網站，歡迎各界參考。

<https://www.tipo.gov.tw/tw/cp-85-881747-9cfa6-1.html>