

# 目次

## 序

### A. 總說

|                       |   |
|-----------------------|---|
| 簡介 .....              | 1 |
| 與其他資料來源之關係 .....      | 1 |
| PCT 與 EPC 之間的關係 ..... | 1 |
| EPO 在國際階段所扮演的角色 ..... | 2 |
| 歐洲階段 .....            | 2 |
| PCT 和 EPC 之締約國 .....  | 2 |
| 於國際階段之代理 .....        | 2 |

### B. EPO 為 PCT 申請案受理局

|                                                      |   |
|------------------------------------------------------|---|
| 何處可提出國際申請案？ .....                                    | 4 |
| 如何得以向 EPO 提出國際申請案？ .....                             | 4 |
| PCT 申請 .....                                         | 4 |
| 誰可以向 EPO 提出申請？ .....                                 | 5 |
| 指明發明人 .....                                          | 5 |
| 代理人或共同代表人 .....                                      | 5 |
| 國際申請案得為那些國家提出？ .....                                 | 5 |
| 關閉國家保護路徑 .....                                       | 5 |
| 為獲得歐洲專利而指定－Euro-PCT 申請案 .....                        | 6 |
| 延伸 .....                                             | 6 |
| 防護指定 .....                                           | 6 |
| 優先權主張 .....                                          | 6 |
| 國際檢索機構（International Searching Authority）（ISA） ..... | 7 |
| EPO 作為受理局時應向其提出之文件 .....                             | 7 |
| 屬於生物科技領域之申請案 .....                                   | 7 |
| 簽名 .....                                             | 8 |
| 國際申請案使用之語文 .....                                     | 8 |
| 規費 .....                                             | 9 |
| 規費金額及繳納程序 .....                                      | 9 |
| 延遲繳納規費 .....                                         | 9 |

### C. EPO 為國際檢索機構（ISA）

#### I. 一般原則

|                         |    |
|-------------------------|----|
| EPO 作為 ISA 之資格 .....    | 10 |
| 當 EPO 充當 ISA 時之代理 ..... | 10 |
| 檢索費之減免 .....            | 10 |
| 檢索費之退還 .....            | 11 |

|                                     |    |
|-------------------------------------|----|
| II. 以 EPO 作為 ISA 時應進行之程序            |    |
| 製作國際檢索報告 .....                      | 11 |
| EPO 於什麼時候得拒絕進行檢索？ .....             | 11 |
| 核苷酸與氨基酸序列 .....                     | 11 |
| 缺乏發明單一性 .....                       | 12 |
| D. EPO 為國際初步審查機構 (IPEA)             |    |
| I. 一般原則                             |    |
| 國際初步審查之目標 .....                     | 13 |
| EPO 作為 IPEA 之資格 .....               | 13 |
| 誰能向 EPO 提出國際初步審查請求？ .....           | 13 |
| 如何以及在何處提出由 EPO 進行國際初步審查之請求？ ....    | 14 |
| 應於何時向 EPO 提出國際初步審查請求？ .....         | 14 |
| 初步審查請求使用之語文－翻譯國際申請案 .....           | 14 |
| 代理 .....                            | 15 |
| 那些國家得被選定？ .....                     | 15 |
| 簽名 .....                            | 16 |
| 規費 .....                            | 16 |
| 規費減免 .....                          | 16 |
| 未繳納或延遲繳納規費之後果 .....                 | 16 |
| 審查費之退還 .....                        | 17 |
| 請求書中之瑕疵以及如何補正 .....                 | 17 |
| II. 以 EPO 為 IPEA 時應進行之國際初步審查程序      |    |
| 國際初步審查有那些基本文件？－修正 .....             | 17 |
| 進一步程序－第一份書面意見 .....                 | 18 |
| 程序進行中申請人與 EPO 之間的接觸 .....           | 18 |
| 發明單一性 .....                         | 18 |
| 收到國際初步審查報告後必須做些什麼？ .....            | 19 |
| E. 以 EPO 為指定局之 Euro-PCT 程序 (PCT I)  |    |
| I. 一般原則                             |    |
| EPO 何時為指定局？ .....                   | 20 |
| 以 EPO 為指定局時何時必須開始歐洲階段？ .....        | 20 |
| 提早進入歐洲階段 .....                      | 20 |
| II. 申請人必須做些什麼以便開始歐洲階段？              |    |
| 基本要件 .....                          | 21 |
| 以 EPO 為指定局時，申請人應如何以及在何處開始進行程        |    |
| 序？ .....                            | 21 |
| 代理－特別針對在 EPC 既無住所又無營業所之申請人所做的要求（“非居 |    |
| 民申請人”） .....                        | 21 |

|                                           |    |
|-------------------------------------------|----|
| 以 EPO 為指定局時，以那一版本之 Euro-PCT 申請案作為程序進行之基礎？ | 21 |
| 申請人何時必須提出 Euro-PCT 申請案之翻譯本？               | 22 |
| 翻譯本必須包含那些內容？                              | 23 |
| 生物                                        | 23 |
| 核苷酸與氨基酸序列                                 | 24 |
| 申請人必須付給 EPO 那些規費？                         | 24 |
| 延遲繳納規費之寬限期                                | 25 |
| 未能遵守繳費期限之後果                               | 25 |
| 展覽會證明                                     | 26 |
| III. 審查請求、審查費及指定費                         |    |
| 審查請求應如何提出？                                | 26 |
| 審查請求必須於何時提出？審查費及指定費必須於何時繳納？               | 26 |
| IV. 其他文件之提出                               |    |
| 指明發明人                                     | 27 |
| 主張優先權以及優先權文件                              | 27 |
| V. EPO 以指定局立場複查於國際階段不合格之 Euro-PCT 申請案     | 27 |
| VI. Euro-PCT 專利核准程序（以 EPO 為指定局）           |    |
| 申請案之加速處理－「速度」計劃                           | 28 |
| 製作一份補充之歐洲檢索報告                             | 28 |
| 缺乏單一性                                     | 29 |
| 以 EPO 為指定局時之進一步程序                         | 29 |
| VII. 由 EPO 公告 Euro-PCT 申請案                | 29 |
| VIII. 分割申請案                               | 30 |
| IX. 更新費                                   | 30 |
| F. 以 EPO 為選定局之 Euro-PCT 程序（PCT II）        |    |
| I. 概說                                     |    |
| EPO 何時為選定局？                               | 31 |
| 以 EPO 為選定局時何時必須開始歐洲階段？                    | 31 |
| 提早進入歐洲階段                                  | 32 |
| II. 以 EPO 為選定局時申請人必須做些什麼以便開始歐洲階段？         |    |
| 代理                                        | 32 |
| 以 EPO 為選定局時，申請人應如何以及在何處開始進程序？             | 32 |
| 以 EPO 為選定局時，以那一版本之 Euro-PCT 申請案作為程序進行之基礎？ | 33 |

|                                                                                                                                                                                                                                            |    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 申請人何時必須提出 Euro-PCT 申請案之翻譯本？ .....                                                                                                                                                                                                          | 33 |
| 生物、核苷酸以及氨基酸序列 .....                                                                                                                                                                                                                        | 34 |
| 提出審查請求 .....                                                                                                                                                                                                                               | 34 |
| 那些規費申請人必須在 31 個月內繳納？ .....                                                                                                                                                                                                                 | 34 |
| 展覽會證明 .....                                                                                                                                                                                                                                | 35 |
| III. 其他文件之提出                                                                                                                                                                                                                               |    |
| IV. 複查、公告、分割申請案                                                                                                                                                                                                                            |    |
| V. 以 EPO 為選定局時之 Euro-PCT 專利核准程序                                                                                                                                                                                                            |    |
| 國際初步審查報告是扮演什麼角色？ .....                                                                                                                                                                                                                     | 35 |
| 以 EPO 為選定局之進一步程序 .....                                                                                                                                                                                                                     | 36 |
| <b>附錄 XI—XIII</b>                                                                                                                                                                                                                          |    |
| XI 歐洲—專利合作條約階段(Euro—PCT 階段).....                                                                                                                                                                                                           | 36 |
| XII 優先年終了前提出 PCT / Euro—PCT 申請之時間表                                                                                                                                                                                                         |    |
| XIII EPA / EPO / OEB Form 1200.1 03.00 英文申請表格見歐洲專利局網站<br><a href="http://www.european-patent-office.org">http://www.european-patent-office.org</a><br>於 EPO 進入區域階段所使用之表格(鑒於 EPC 施行細則(R.105 ff)之變更，<br>修正後之表格 EPO 1200 將於 2000 年春天公告) ..... | 37 |
| <b>註解</b>                                                                                                                                                                                                                                  |    |
| I.一般性資訊.....                                                                                                                                                                                                                               | 40 |
| II.填寫表格之說明.....                                                                                                                                                                                                                            | 40 |
| III.規費注意事項.....                                                                                                                                                                                                                            | 45 |