



# Страновой профиль: **ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНАЯ СОБСТВЕННОСТЬ И ДОСТУП К ЛЕЧЕНИЮ В РЕСПУБЛИКЕ УЗБЕКИСТАН** (2024 г.)

Отчет подготовлен «Коалицией по готовности к лечению в Восточной Европе и Центральной Азии» (ITPC EECA) и РННО «ISHONCH VA HAYOT» в 2025 году. При составлении материала были предприняты разумные усилия для проверки достоверности данных, тем не менее возможны отдельные неточности. Перевод фрагментов законодательных актов Республики Узбекистан осуществлен средствами автоматического перевода, возможны смысловые и терминологические отклонения. Рекомендуется ориентироваться на тексты оригиналов. Вся информация получена из открытых источников, гиперссылки были актуальны на момент подготовки отчета и далее не обновляются. Составители не несут ответственности за использование, интерпретацию и возможные последствия применения представленных сведений, рекомендации отражают мнения авторов и не являются юридической или иной профессиональной консультацией. Замечания, дополнения и предложения просьба направлять на электронный адрес: [office@itpc-eeeca.org](mailto:office@itpc-eeeca.org).

# 1. ОБЩИЙ КОНТЕКСТ ПРАВОВОЙ СИСТЕМЫ В СФЕРЕ ИС

Законодательство Республики Узбекистан (РУ) дает право каждому человеку на охрану здоровья и гарантирует доступность, эффективность и безопасность лекарственных средств.

В Республике Узбекистан в настоящее время ведется подготовка к присоединению ко Всемирной торговой организации (ВТО). В этой связи проводится работа по приведению норм национального законодательства в соответствие с [Соглашением по торговым аспектам прав интеллектуальной собственности](#) (ТРИПС), которое закрепляет минимальные требования к охране прав интеллектуальной собственности (ИС), одновременно предоставляя государствам возможности для учета национальных приоритетов, включая сферу здравоохранения.

24 октября 2025 года было подписано [Соглашение о расширенном партнерстве и сотрудничестве между Европейским союзом, с одной стороны, и Республикой Узбекистан, с другой стороны](#). В этом документе закреплены дополнительные обязательства в сфере охраны интеллектуальной собственности, которые усиливают и продлевают действие исключительных прав, что может отрицательно сказаться на доступности лекарственных средств. В соответствии с Законом РУ «О международных договорах Республики Узбекистан» Соглашение подлежит ратификации; до завершения этой процедуры его положения, включая нормы в сфере интеллектуальной собственности и лекарств, не имеют прямой силы и не обязательны для Узбекистана.

В целом международные положения (ВТО/ТРИПС), региональные и двусторонние договоры, а также национальное законодательство формируют систему охраны ИС, в которой одновременно сосуществуют как расширенные механизмы, так и усиленные меры правовой защиты.

## Гибкие положения ТРИПС

Законодательство Узбекистана уже включает некоторые гибкие положения, соответствующие ТРИПС и призванные улучшить доступность медицинских продуктов. В 2024 г. в правовом поле произошли изменения, относящиеся к институту принудительного лицензирования. Так, в Закон «Об изобретениях, полезных моделях и промышленных образцах» (далее — Закон «Об изобретениях») была добавлена норма о расширении условий для получения принудительной лицензии (ПЛ) (ст. 11<sup>1</sup> «Принудительная лицензия на объекты промышленной собственности»), которая закрепила порог неиспользования и недостаточного использования: три года с даты регистрации патента или четыре года с даты подачи заявки — в зависимости от того, какой срок истекает позднее, и увязала неиспользование с недостаточным предложением товаров, работ или услуг на рынке. Были введены требование предварительного заключения лицензионного договора на приемлемых коммерческих условиях и ожидание два месяца до обращения в суд с даты направления патентообладателю соответствующего предложения. Суд выдает лицензию при отсутствии уважительных причин неиспользования, определяя объем и срок использования, а также размер, сроки и порядок оплаты, при этом вознаграждение должно быть не ниже рыночной стоимости. Передача права использования по принудительной лицензии возможна только

вместе с предприятием (или его частью), где используется объект. Урегулированы зависимые объекты: при отказе правообладателя первого патента в лицензии, доказанном техническом превосходстве и экономической значимости зависимого решения суд может выдать перекрестные принудительные лицензии. При этом приоритет в выдаче принудительной лицензии отдан удовлетворению потребностей внутреннего рынка. Принудительная лицензия подлежит аннулированию судом при прекращении оснований для ее предоставления.

Тогда же в Законе «Об изобретениях» была расширена и конкретизирована норма о применении объектов промышленной собственности государством без разрешения обладателя патента. Вместо общей отсылки к «случаям, предусмотренным законодательством», закреплены четкие основания — крайняя необходимость для обороны и безопасности, ликвидации чрезвычайных ситуаций и защиты жизни и здоровья граждан. Введены обязанность незамедлительного уведомления патентообладателя и последующая выплата соразмерной компенсации. В результате норма стала более определенной для оперативного доступа, в том числе к лекарствам, при сохранении гарантий правообладателя.

Также в ст. 12 Закона «Об изобретениях» — «Действия, не признаваемые нарушением исключительного права патентообладателя» — было уточнено прежнее положение о применении средств, содержащих объекты промышленной собственности, охраняемые патентами, при стихийных бедствиях, катастрофах, эпидемиях и иных чрезвычайных обстоятельствах: теперь такое применение допускается с уведомлением патентообладателя в кратчайший срок и последующей выплатой ему соразмерной компенсации.

В Узбекистане аннулирование выданных патентов возможно через административные или судебные инстанции. Однако механизм подачи возражений третьими сторонами на этапе экспертизы заявки отсутствует. Введение процедуры учета замечаний от заинтересованных лиц, включая некоммерческие организации, на стадии проверки заявки могло бы способствовать улучшению качества экспертизы, уменьшению числа неправомерно выданных патентов и сокращению процессуальных споров, создавая, таким образом, условия для улучшения доступа к медикаментам в Республике Узбекистан.

Использование запатентованного объекта промышленной собственности (далее — ОИС) не считается нарушением прав патентообладателя, если оно осуществляется для проведения научных исследований и экспериментов (исключение Болар), для личных целей без извлечения дохода, а также при разовом изготовлении лекарственных средств в аптеке по рецепту врача. При этом применение средств, содержащих охраняемые объекты промышленной собственности, в условиях стихийных бедствий, катастроф, эпидемий и иных чрезвычайных обстоятельств не нарушает исключительные права при условии своевременного уведомления патентообладателя и последующей выплаты ему соразмерной компенсации. Включение действий по регистрации лекарственного средства в перечень использования, не рассматриваемого как нарушение патента, позволит выводить генерические препараты на рынок сразу после истечения срока патентной охраны и тем самым укрепит конкурентную среду на национальном фармацевтическом рынке.

Не считается нарушением исключительных прав патентообладателя использование средств, содержащих объекты промышленной собственности, защищенные патентами, если такие средства были введены в гражданский оборот законным способом. Аналогично, в отношении товарных знаков использование их другими лицами для товаров, которые были легально введены в гражданский оборот самим владельцем знака или с его согласия, не признается



нарушением. Положения об исчерпании прав в Узбекистане позволяют обосновывать допустимость параллельного импорта оригинальных лекарственных средств, однако вопрос о характере исчерпания — национальном или международном — остается дискуссионным и до конца не урегулированным. Кроме того, отсутствие специальных исключений для гуманитарных закупок по параллельному импорту создает правовую неопределенность для донорских поставок и программ расширения доступа к лекарствам.

## **Положения ТРИПС-плюс**

В нормативную базу Республики Узбекистан внедрены элементы режима ТРИПС-плюс, которые усиливают охрану изобретений (в том числе лекарственных препаратов) сверх установленных минимумов.

В Узбекистане срок патентной защиты изобретений в фармацевтической сфере, установленный на международном уровне и составляющий 20 лет, может быть продлен еще на 5 лет. Отмена данного пятилетнего срока сократит монопольный период и ускорит вывод на рынок более дешевых аналогов оригинальных препаратов.

Фармацевтические компании зачастую стремятся увеличить период своих исключительных прав на лекарства через патентование незначительных модификаций существующих препаратов — новых солей, соединений, методов лечения, использования изученных препаратов и приемов по новому назначению и т. п. Исключение из объектов патентования и из объектов, не подлежащих охране, применения известного продукта или способа по новому назначению и методов диагностики и лечения позволит ограничить «вечное озеленение» патентов, продлевающее монополию сверх базового срока и тормозящее конкуренцию.

Шестилетний период эксклюзивности конфиденциальных данных, содержащихся в регистрационных документах, ограничивает право третьих лиц использовать или ссылаться на сведения из регистрационного досье оригинального препарата, что зачастую откладывает регистрацию аналогов даже при отсутствии патентных препятствий. Отмена режима охраны таких данных в совокупности с исключением Болар позволит использовать эту информацию для регистрации генериков во время действия патента и выпускать их на рынок, не теряя времени на процедуру одобрения (концепция «выпуска в первый день», *first-day launch*).

Еще одной дополнительной мерой охраны ИС в Узбекистане является практика «патентной увязки» — связь процедуры регистрации лекарства с патентными правами, проверка данных об охранных документах и отказ в одобрении в случае нарушения прав патентообладателей. Рекомендуются отказаться от режима обязательного предоставления данных об охранных документах и лицензиях, письменной гарантии о ненарушении патентных прав при подаче заявки на регистрацию лекарственного средства, а также верификации патентной информации вплоть до этапа заключения экспертного Совета Министерства здравоохранения и вынесения отрицательного решения о регистрации лекарственного препарата. Данный механизм выходит за рамки требований ТРИПС и, следовательно, может неоправданно ограничивать доступ к генерикам в Республике Узбекистан, даже если действующие патенты фактически не нарушаются.

Органы таможенного контроля также наделены правом охраны объектов ИС. Они могут принимать меры по защите прав как на оригинальные лекарства, входящие в таможенный реестр, так и приостанавливать выпуск воспроизведенных копий, не входящих в него. Рекомендуются ослабить или отменить пограничные меры в отношении объектов

интеллектуальной собственности и установить особый режим для лекарственных средств, поставляемых по принудительной лицензии.

Соглашение о расширенном партнерстве и сотрудничестве с ЕС, подписанное в 2025 г., предписывает Республике Узбекистан предусмотреть в нормативно-правовой базе шестилетний срок запрета на регистрацию аналога после регистрации оригинала (так называемую регистрационную эксклюзивность) и возможность устранения препаратов с рынка, принятие обеспечительных мер при судебных разбирательствах (включая физическое изъятие товаров). Следует по возможности не допустить внедрение указанных положений в национальное законодательство либо скорректировать формулировки таким образом, чтобы минимизировать негативное воздействие на доступность лекарств.

Предлагаемые рекомендации помогут выстроить сбалансированную систему, где приоритет отдается общественным интересам в сфере здравоохранения, а права обладателей ИС при этом защищаются в соответствии с международными требованиями. Для этого необходимо актуализировать национальное законодательство, использовать предусмотренные международным правом гибкие механизмы, усилить многоуровневое взаимодействие и институциональные возможности и развивать практические инструменты, способствующие доступу к жизненно важным препаратам.

## 2. ИНФОГРАФИКА / КАРТОЧКА СТРАНЫ

### Положения ТРИПС

Пояснение: красный цвет — гибкое положение не внедрено, желтый цвет — положение внедрено в ограниченном варианте или планируется к внедрению, зеленый цвет — положение внедрено.

Оспаривание патентной заявки до выдачи патента	Оспаривание патента по административной процедуре	Оспаривание патента в суде	Положение Болар
Изъятие методов лечения и применения по новому назначению из объектов патентования	Принудительная лицензия государственным органом	Принудительная лицензия судом	Региональный или международный режим исчерпания прав

### Положения ТРИПС-плюс

Пояснение: красный цвет — положение внедрено, желтый цвет — положение внедрено в ограниченном варианте или планируется к внедрению, зеленый цвет — положение отсутствует.

Эксклюзивность данных регистрационного досье	Продление срока действия патента	Патентная увязка
Меры таможенного регулирования	Запрет на регистрацию	Запрет на реализацию

### 3. ПРАВОВОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ: НАЦИОНАЛЬНЫЙ И МЕЖДУНАРОДНЫЙ КОНТЕКСТЫ

Основным национальным законодательным актом, регулирующим патентное право в РУ, является [Закон «Об изобретениях, полезных моделях и промышленных образцах»](#), который регламентирует отношения таких объектов исключительных прав, как изобретения, полезные модели и промышленные образцы. При принятии решения о разрешении использования изобретения без согласия патентообладателя вопрос выплаты компенсации регулируется [Положением о порядке определения размера компенсации, выплачиваемой патентообладателю, при выдаче Кабинетом министров РУ разрешения на использование изобретения, полезной модели, промышленного образца без согласия патентообладателя](#).

[Закон РУ «О товарных знаках, знаках обслуживания и наименованиях мест происхождения товаров»](#) (далее — Закон «О товарных знаках») описывает, в том числе, правовую охрану зарегистрированных в установленном порядке обозначений, служащих для отличия товаров одних юридических и физических лиц от однородных товаров других юридических и физических лиц. Могут быть зарегистрированы изобразительные, словесные, объемные и другие обозначения или их комбинации в любом цвете или цветовом сочетании.

[Закон РУ «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности»](#) устанавливает отношения в области лекарственных препаратов, включая оборот, требования к их ввозу и регистрации (в том числе режим эксклюзивности данных), производству и реализации. [Положение о порядке государственной регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники и выдачи регистрационного удостоверения](#) описывает механизм одобрения лекарственного препарата уполномоченным органом, включая проверку прав ИС и возможный отказ в регистрации.

[Таможенный кодекс Республики Узбекистан](#) регулирует отношения, возникающие при совершении таможенных операций, включая перемещение товаров через государственную границу.

Подписанное в октябре 2025 г. [Соглашение о расширенном партнерстве и сотрудничестве между Европейским союзом, с одной стороны, и Республикой Узбекистан, с другой стороны](#) закладывает основу для двустороннего взаимодействия между ЕС и Узбекистаном посредством укрепления политического диалога и расширения сотрудничества по широкому спектру направлений, при этом содержит положения о дополнительной защите прав интеллектуальной собственности.

#### Гибкие положения ТРИПС

##### Критерии патентоспособности изобретения и исключения из объектов патентования

Согласно ст. 6 Закона «Об изобретениях», объекту, заявленному в качестве изобретения, предоставляется правовая охрана, если он является новым, имеет изобретательский уровень и промышленно применим. Изобретение является новым, если оно не известно из уровня техники. Изобретение имеет изобретательский уровень, если оно явным образом не следует

из уровня техники. Уровень техники включает любые сведения, ставшие общедоступными в мире до даты приоритета изобретения. При установлении новизны изобретения учитываются также и неотозванные заявки на выдачу патента, поданные с более ранним приоритетом. Изобретение является промышленно применимым, если оно может быть использовано в промышленности, сельском хозяйстве, здравоохранении и других отраслях.

Не считается обстоятельством, влияющим на признание патентоспособности изобретения, публичное раскрытие информации, относящейся к изобретению, автором, заявителем или любым лицом, получившим от них прямо или косвенно эту информацию, если заявка на выдачу патента на изобретение подана в Министерство юстиции (далее – Министерство) не позднее шести месяцев с даты раскрытия информации. При этом обязанность доказывания данного факта лежит на заявителе.

В качестве изобретения признается техническое решение в любой области, относящееся к:

продукту (в частности, устройству, веществу, штамму микроорганизма, культуре клеток растений или животных); способу (процессу осуществления действий над материальным объектом с помощью материальных средств).

Не признаются изобретениями:

- научные теории и математические методы;
- методы организации и управления;
- условные обозначения, расписания, правила;
- правила и методы выполнения умственных операций;
- алгоритмы и программы для электронных вычислительных машин;
- проекты и схемы планировки зданий, сооружений, территорий;
- решения, касающиеся только внешнего вида изделий, направленные на удовлетворение эстетических потребностей;
- топологии интегральных микросхем;
- сорта растений и породы животных;
- решения, противоречащие общественным интересам, принципам гуманности и морали.

Соглашение ТРИПС не обязывает государства — члены ВТО предоставлять такую правовую охрану и позволяет исключать из области патентуемых изобретения, коммерческое использование которых необходимо предотвратить в пределах их территорий для охраны жизни или здоровья людей (ст. 27 ТРИПС). П. 3 ст. 27 Соглашения ТРИПС допускает изъятие из области патентования диагностических, терапевтических и хирургических методов лечения людей или животных.

#### **Рекомендации**

- **Исключить из числа патентоспособных изобретений применение известного продукта или способа по новому назначению.**
- **Добавить в перечень изобретений, не подлежащих охране, методы диагностики и лечения.**



## **Оспаривание заявок и патентов, признание патентов недействительными, оспаривание решений о продлении срока действия патента**

Законодательством РУ не предусмотрена подача возражений в Министерство юстиции (или Центр интеллектуальной собственности) на этапе рассмотрения заявки, что лишает третьих лиц права подать возражение до выдачи патента.

В [Руководстве Программы развития ООН по надлежащей практике улучшения доступа к лечению путем применения гибких положений Соглашения ТРИПС ВТО в области общественного здравоохранения](#) отмечается, что важным шагом для повышения качества патентов и удешевления процедуры их оспаривания является возможность для гражданского общества и других заинтересованных лиц подавать возражения против выдачи патентов. Рекомендуются внедрить такой механизм, чтобы любое лицо, включая представителей гражданского общества, могло оспорить выдачу патента как до, так и после его выдачи.

### **Рекомендация**

**Включить в Закон «Об изобретениях» нормы, позволяющие третьим лицам подавать замечания до выдачи патента и наделяющие государственные органы РУ (Министерство юстиции или Центр интеллектуальной собственности при Министерстве юстиции) полномочиями рассматривать возражения против заявки на выдачу патента.**

Согласно ст. 27 Закона «Об изобретениях», патент на объект промышленной собственности может быть признан недействительным в полном объеме правовой охраны или только части ее в любое время по апелляции, поданной в Апелляционный совет, по следующим основаниям:

- несоответствие охраняемого объекта промышленной собственности условиям патентоспособности;
- наличие в формуле изобретения, полезной модели или в совокупности существенных признаков промышленного образца признаков, отсутствовавших в первоначальных материалах заявки;
- лицо, указанное в патенте в качестве патентообладателя, не имело законных оснований для получения патента.

Обязанность доказывания недействительности патента на объект промышленной собственности в полном объеме правовой охраны или только части ее лежит на стороне, утверждающей его недействительность.

Выдача патента на объект промышленной собственности может быть приостановлена в связи с подачей апелляции в Апелляционный совет.

Решение Апелляционного совета может быть обжаловано в суд в течение шести месяцев с даты его принятия.

В случае рассмотрения спора в суде до его разрешения делопроизводство по объекту промышленной собственности Министерством приостанавливается.

## **Принудительное лицензирование и использование изобретений без согласия патентообладателя**

Согласно ст. 11<sup>1</sup> Закона Республики Узбекистан «Об изобретениях», при неиспользовании или недостаточном использовании объекта промышленной собственности патентообладателем в течение трех лет с даты регистрации патента или четырех лет с даты подачи заявки на выдачу патента, в зависимости от того, какой срок истекает позднее, что приводит к недостаточному предложению соответствующих товаров, работ и услуг на рынке, любое лицо, желающее использовать объект промышленной собственности, в случае отказа патентообладателя от заключения лицензионного договора на приемлемых коммерческих условиях может обратиться в суд по поводу выдачи ему принудительной простой (неисключительной) лицензии (далее — принудительная лицензия). Такое обращение подается по истечении двух месяцев с даты направления патентообладателю предложения о заключении лицензионного договора.

Если патентообладатель не докажет, что неиспользование или недостаточное использование обусловлены уважительными причинами, суд принимает решение о выдаче принудительной лицензии.

Право на использование объекта промышленной собственности, полученное на основании принудительной лицензии, может быть предоставлено другому лицу только вместе с предприятием, на котором используется этот объект, или его соответствующей частью.

Если патентообладатель не может использовать объект промышленной собственности в связи с применением в его составе другого охраняемого объекта, принадлежащего другому лицу, патентообладатель вправе обратиться в суд по поводу выдачи ему принудительной лицензии на использование этого объекта. В этом случае необходимо, чтобы до обращения в суд владелец другого охраняемого документа отказался заключить лицензионное соглашение на приемлемых коммерческих условиях.

Если патентообладатель докажет, что его объект промышленной собственности является важным техническим достижением и имеет большое экономическое значение перед объектом промышленной собственности владельца другого охраняемого документа, суд может принять решение о выдаче ему принудительной лицензии.

Право на использование объекта промышленной собственности, полученное на том основании, когда патентообладатель не может использовать объект промышленной собственности в связи с применением в его составе другого охраняемого объекта, принадлежащего другому лицу, предоставляется другому лицу только вместе с передачей подтвержденного патентом права на объект промышленной собственности, в составе которого этот объект используется.

В случае предоставления такой принудительной лицензии патентообладатель объекта промышленной собственности, право на использование которого предоставлено на основании такой лицензии, также имеет право получить лицензию на использование зависимого объекта промышленной собственности, в связи с которым была выдана принудительная лицензия.

Принудительная лицензия должна быть выдана, в первую очередь, для обеспечения потребностей внутреннего рынка Республики Узбекистан. При выдаче принудительной лицензии суд должен определить объем, продолжительность использования объекта промышленной собственности, размер, сроки и порядок оплаты патентообладателю. Размер

оплаты по принудительной лицензии должен быть не менее рыночной стоимости лицензии, определяемой в соответствии с практикой.

Принудительная лицензия аннулируется судом в случае прекращения обстоятельств, послуживших основанием для ее выдачи.

На основании решения суда Министерство осуществляет государственную регистрацию предоставления и прекращения права использования объектов промышленной собственности на условиях принудительной лицензии.

Согласно ст. 32 Закона «Об изобретениях» в случае возникновения крайней необходимости, связанной с обеспечением обороны и безопасности государства, ликвидацией чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера, защитой жизни и здоровья граждан, Кабинет министров Республики Узбекистан может разрешить использование объекта промышленной собственности без согласия патентообладателя с уведомлением его об этом в кратчайший срок и с последующей выплатой ему соразмерной компенсации.

Порядок определения размера компенсации устанавливается Кабинетом министров РУ.

В соответствии с Положением о порядке определения размера компенсации, выплачиваемой патентообладателю, при выдаче Кабинетом министров РУ разрешения на использование изобретения, полезной модели, промышленного образца без согласия патентообладателя, разрешение на использование объекта промышленной собственности (далее — ОПС) выдается преимущественно для обеспечения потребностей внутреннего рынка РУ (кроме перечисленного) также в случаях, если у патентообладателя отсутствуют возможности (производственные материалы, оборудование и т. п.) для устранения указанных ситуаций.

Право такого использования предоставляется Кабинетом министров РУ (далее — уполномоченным органом) любому лицу, имеющему возможность и желание производить, использовать или предлагать к продаже продукт или изделие, в состав которых входит ОПС.

В случае, если использование ОПС допускается без согласия патентообладателя, уполномоченный орган в течение одного рабочего дня уведомляет об этом патентообладателя. Уполномоченный орган определяет объем и срок использования ОПС, а также размер платежа, подлежащего уплате патентообладателю, который определяется в соответствии с настоящим Положением. Срок использования ОПС без разрешения патентообладателя соразмерен времени, необходимому для устранения обстоятельств, предусмотренных этим Положением.

Право использования ОПС без разрешения патентообладателя прекращается уполномоченным органом при устранении обстоятельств, послуживших основанием для его предоставления, или по инициативе лица, получившего право использования ОПС. В случае прекращения права использования ОПС по инициативе лица, получившего право использования такого объекта без разрешения патентообладателя, уполномоченный орган должен быть уведомлен об этом не менее чем за 10 дней.

Размер компенсации составляет 0,5 процента от выручки от реализации товаров и (или) выполненных работ и (или) оказанных услуг с использованием ОПС без согласия патентообладателя. Выплата компенсаций осуществляется ежемесячно в течение срока действия разрешения, выданного уполномоченным органом. Условия и сроки выплаты компенсации могут быть изменены по взаимному соглашению между патентообладателем и лицом, получившим право использования ОПС.

При использовании нескольких объектов ОПС для производства товаров, выполнения работ, оказания услуг размер вознаграждения распределяется между правообладателями поровну пропорционально числу принадлежащих им патентов. Вознаграждение патентообладателю выплачивается лицом, получившим право использования ОПС.

В случае отказа лица, получившего право использования ОПС, от выплаты компенсации или несвоевременной уплаты компенсация возмещается уполномоченным органом в полном объеме в порядке, установленном уполномоченным органом, за счет средств, сформированных для ликвидации чрезвычайных ситуаций. В этом случае уполномоченный орган вправе потребовать от лица, получившего право использования ОПС возврата сумм, уплаченных патентообладателю, в порядке регресса.

Лица, виновные в нарушении требований настоящих Правил, несут ответственность в порядке, установленном законодательными актами. Решение, принятое с нарушением порядка передачи объекта промышленной собственности в использование без согласия патентообладателя, может быть обжаловано в суд.

### **Режим исчерпания прав (возможность параллельного импорта)**

Согласно статье 12 Закона «Об изобретениях», не признается нарушением исключительного права патентообладателя применение средств, содержащих объекты промышленной собственности, охраняемые патентами, если эти средства введены в гражданский оборот законным путем.

В соответствии со ст. 1107<sup>1</sup> Гражданского кодекса РУ не является нарушением исключительного права на товарный знак использование этого товарного знака другими лицами в отношении товаров, которые были правомерно введены в гражданский оборот непосредственно владельцем товарного знака или с его согласия.

Также не является нарушением исключительного права на товарный знак использование этого товарного знака другими лицами в отношении товаров, которые были правомерно введены в гражданский оборот непосредственно владельцем товарного знака или с его согласия (ст. 26 Закона о товарных знаках).

### **Положение Болар и иные действия, не признаваемые нарушением исключительного права владельца патента**

Согласно ст. 12 Закона «Об изобретениях», не признается нарушением исключительного права патентообладателя:

- 1) проведение научного исследования или эксперимента над средствами, содержащими объекты промышленной собственности, охраняемые патентами;
- 2) применение средств, содержащих объекты промышленной собственности, охраняемые патентами, при стихийных бедствиях, катастрофах, эпидемиях и других чрезвычайных обстоятельствах с уведомлением патентообладателя в кратчайший срок и последующей выплатой ему соразмерной компенсации;
- 3) применение средств, содержащих объекты промышленной собственности, охраняемые патентами, в личных целях без получения дохода;
- 4) разовое изготовление лекарственных средств в аптеках по рецептам врача.

В соответствии с задачей ЦУР 3 «Обеспечение здорового образа жизни и содействие благополучию для всех в любом возрасте» Республика Узбекистан приняла обязательство в достижении следующего индикатора, принятого на глобальном уровне:

«Оказывать содействие исследованиям и разработкам вакцин и лекарственных препаратов для лечения инфекционных и неинфекционных болезней, которые в первую очередь затрагивают развивающиеся страны, обеспечивать доступность недорогих основных лекарственных средств и вакцин в соответствии с Дохинской декларацией «Соглашение по ТРИПС и общественное здравоохранение».

#### **Рекомендация**

- Включить в Закон «Об изобретениях» положения, согласно которым не признаются нарушением исключительного права патентообладателя подготовительные действия для законного введения объектов промышленной собственности в гражданский оборот, в том числе регистрация лекарственных средств.

## **Положения ТРИПС-плюс, устанавливающие дополнительную защиту исключительных прав**

### **Срок действия патента и возможности для его продления**

Согласно ст. 5 Закона «Об изобретениях», патент на изобретение действует в течение двадцати лет, патент на промышленный образец — в течение десяти лет, патент на полезную модель — в течение пяти лет, считая с даты подачи заявки на выдачу патента в Министерство.

Действие патента на изобретение в случаях, предусмотренных законодательством, может быть продлено Министерством по ходатайству патентообладателя, но не более чем на пять лет. Порядок продления действия патента на такое изобретение устанавливается административным регламентом, утверждаемым Кабинетом министров РУ.

Также в соответствии со ст. 5 [Решения Кабинета министров РУ «Утверждение административного регламента по предоставлению государственных услуг по продлению срока действия охранных документов на объекты интеллектуальной собственности»](#) срок действия патента на изобретение, относящегося к лекарственному препарату или пестициду, для использования которого необходимо получить разрешение соответствующей государственной организации, продлевается с даты подачи заявки на изобретение до даты получения первого разрешения на использование продукта. В этом случае срок продления действия патента на изобретение не должен превышать пяти лет.

Соглашение ТРИПС не содержит требования по продлению срока охраны на изобретение.

#### **Рекомендация**

- Исключить из Закона «Об изобретениях» положения, касающиеся продления срока действия патента на изобретение, относящееся к лекарственному препарату или пестициду.



### **Запрет на использование данных регистрационного досье, подачу заявления на регистрацию, регистрацию, реализацию препарата**

Согласно ст. 12 Закона «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности», конфиденциальная информация, содержащаяся в регистрационных документах на лекарственное средство, предоставленная при государственной регистрации лекарственного средства, содержащего новые химические вещества, не может быть разглашена и использована в коммерческих целях без согласия заявителя в течение шести лет с даты его государственной регистрации.

Под новым химическим веществом понимается любое химическое соединение, ранее не зарегистрированное на территории Республики Узбекистан, независимо от его патентоспособности.

На основании решения суда допускается разглашение и использование информации без согласия заявителя при наличии одного из следующих случаев: 1) недостаточность объема поставок лекарственного средства для удовлетворения потребностей населения в течение двенадцати месяцев со дня регистрации в Республике Узбекистан; 2) выявление случаев нарушения требований законодательства о конкуренции.

П. 3 ст. 39 ТРИПС указывает, что члены, требуя в качестве условия для разрешения сбыта фармацевтических продуктов, в которых используются новые химические вещества, предоставления закрытых данных об испытаниях или других сведений, получение которых сопряжено со значительными усилиями, охраняют такие данные от недобросовестного коммерческого использования. Кроме того, члены охраняют такие данные от раскрытия, исключая случаи, когда это необходимо в интересах защиты общества или, если меры не предпринимаются, то они гарантируют, что эти данные охраняются от недобросовестного коммерческого использования.

#### **Рекомендация**

**Добавить в Закон «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности» положение о том, что в случае распространения (публикации) владельцем или от его имени иными лицами информации о результатах доклинических (неклинических) исследований и клинических исследований (испытаний) оригинальных лекарственных препаратов в общедоступных источниках информации до истечения указанного срока такое распространение (публикация) считается согласием владельца этой информации на ее раскрытие и коммерческое использование.**

### **Патентная увязка**

В [Положении о порядке государственной регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники и выдачи регистрационного удостоверения](#) указано, что для получения регистрационного удостоверения заявитель представляет в Государственное учреждение «Центр безопасности фармацевтической продукции» (далее — Центр), кроме прочего, охранный документ (свидетельство, патент и приложение к ним), подтверждающий права на объекты интеллектуальной собственности, ОИС (товарные знаки и промышленные образцы), применяемые в лекарствах, медицинских изделиях и медицинской технике или Договор об их применении, если имеется.

Центр в рамках оценки регистрационных документов на лекарственные средства, медицинские изделия и медицинскую технику проверяет условия производства, соответствие ЛС требованиям нормативных документов, качество, эффективность и безопасность, соотношение ожидаемого эффекта при применении к риску для здоровья человека, соблюдение прав на ОИС лекарственных средств, с целью принятия решения о регистрации медицинских изделий и медицинской техники может самостоятельно или с привлечением третьих лиц или независимых экспертов проводить различные экспертные работы, проверки, испытания, анализы, исследования и научно-технические оценки.

При отсутствии охранного документа, подтверждающего права на ОИС (сертификат, патент и заявка на них) или соглашения об их использовании, необходимо проверить, соблюдаются ли права на ОИС в отношении лекарственных средств.

Проверки соблюдения прав по ОИС проводятся путем сравнения названия, знака и внешнего вида, используемых в образцах ЛС с существующими данными, относящимися к товарному знаку на портале Министерства юстиции по защите промышленной собственности.

Отдел регистрации после получения заявки проводит первичную (начальную) экспертизу заявки и прилагаемых к ней регистрационных документов, а также образцов лекарственных средств и проверяет, соблюдаются ли права ОИС на лекарственные средства.

Затем Фармакопейный комитет проводит экспертизу административной, химической, фармацевтической и биологической частей регистрационных документов на ЛС, отчетов о лабораторных исследованиях и проверяет, соблюдаются ли права на ОИС в отношении ЛС. На основании представленных документов, заключений экспертов, а также результатов проверок соблюдения прав ОИС в отношении лекарственных средств в Экспертный совет, создаваемый Министерством здравоохранения РУ, вносятся рекомендации о регистрации или отказе в регистрации ЛС.

Экспертный совет на основании заключений Фармакопейного, Фармакологического комитетов, Комитета по новой медицинской технике, а также других подразделений Центра принимает решение о разрешении или об отказе в разрешении на применение ЛС, изделий медицинского назначения и медицинской техники в медицинской практике.

Основанием для отказа в выдаче регистрационного удостоверения может быть, кроме прочего, нарушение прав на ОИС в отношении лекарственных средств.

ТРИПС не содержит указания на необходимость предоставления сведений о наличии исключительных прав при регистрации лекарственного препарата, а также гарантий ненарушения и других данных, связанных с наличием соответствующих патентов.

#### **Рекомендация**

**Исключить из «Положения о порядке государственной регистрации ЛС, изделий медицинского назначения и медицинской техники и выдачи регистрационного удостоверения» положение об обязательном предоставлении охранных документов, а также о проверке прав интеллектуальной собственности и отказе в выдаче регистрационного удостоверения в случае нарушения прав на ОИС.**

## Меры таможенного регулирования

Согласно ст. 382 Таможенного кодекса Республики Узбекистан, таможенные органы в пределах своей компетенции принимают меры по защите прав на ОИС. Для обеспечения защиты прав на ОИС, ввозимые на таможенную территорию и вывозимые с этой территории, а также находящиеся под таможенным контролем, таможенные органы могут:

- приостановить выпуск товаров, содержащих признаки нарушения прав на ОИС;
- отменить решение о приостановлении выпуска товаров, содержащих ОИС.

Таможенные органы в ходе таможенного контроля и оформления ввозимых или вывозимых товаров при выявлении признаков нарушения прав на ОИС, включенные в Таможенный реестр объектов интеллектуальной собственности (далее — ТРОИС):

- уведомляют правообладателя об этом в течение одного рабочего дня;
- в случае поступления заявления от правообладателя в течение одного рабочего дня с даты уведомления — принимают меры по защите их прав в соответствии с Кодексом;
- в случае непоступления в таможенные органы заявления от правообладателей — осуществляют выпуск товара в соответствии с настоящим Кодексом.

Признаки нарушения прав на ОИС, включенные в ТРОИС, выявляются по результатам работы системы управления рисками при таможенном оформлении товаров с применением форм таможенного контроля.

При обнаружении товаров с признаками нарушения прав на ОИС таможенные органы вправе приостановить выпуск товаров, содержащих ОИС, не включенные в ТРОИС, без заявления правообладателя о принятии мер по охране прав на ОИС (Статья 382<sup>2</sup> «Дополнительные права таможенных органов при проведении таможенного контроля товаров, содержащих объекты интеллектуальной собственности»).

Таможенные органы при осуществлении дополнительных прав используют сведения о регистрации охраняемых товарных знаков в РУ из государственного реестра уполномоченного государственного органа в области защиты прав на ОИС в РУ.

Таможенные органы и уполномоченный государственный орган в области защиты прав на ОИС в РУ принимают все необходимые меры для установления адреса и уведомления правообладателя или его уполномоченного представителя в течение двадцати четырех часов. В случае невозможности получения таможенными органами сведений о правообладателе или его уполномоченном представителе в течение двадцати четырех часов приостановление выпуска товаров отменяется и выпуск товаров осуществляется в соответствии с настоящим Кодексом. В случае определения сведений о правообладателе ОИС в РУ или его уполномоченном представителе ему направляется сообщение, а также выпуск товаров приостанавливается на три рабочих дня.

Таможенные органы осуществляют выпуск товаров в соответствии с настоящим Кодексом, если в течение данного срока правообладатель или уполномоченный представитель таможенному органу:

- не представит заявление о продлении срока приостановления выпуска товаров до десяти рабочих дней;
- представит заявление об отмене приостановления выпуска товаров.

Если в таможенные органы поступило заявление правообладателя или его уполномоченного представителя о продлении срока приостановления выпуска товаров, их выпуск приостанавливается до десяти рабочих дней с даты первоначального приостановления. При

этом правообладатель или его уполномоченный представитель в течение десяти рабочих дней должен представить в таможенный орган следующее:

- 1) определение суда о назначении рассмотрения дела в суде по делу о нарушении прав на объект интеллектуальной собственности;
- 2) в случае принятия судом решения об отсутствии состояния нарушения прав на ОИС в отношении товара — обязательство по возмещению имущественного вреда, причиненного декларанту и иным лицам, а также расходов, понесенных таможенными органами. При этом в обязательстве о возмещении имущественного вреда указываются сведения о перечислении денежных средств на лицевой казначейский счет соответствующего таможенного органа в размере стократной суммы базовой расчетной величины по каждому объекту интеллектуальной собственности;
- 3) документы и сведения, необходимые для включения ОИС в ТРОИС в порядке, установленном настоящим Кодексом.

В случае невыполнения правообладателем или его уполномоченным представителем установленных требований со дня первоначального приостановления выпуска товара приостановление выпуска товаров отменяется и их выпуск восстанавливается в соответствии с настоящим Кодексом.

#### **Товары, в отношении которых таможенными органами не применяются меры по защите прав на объекты интеллектуальной собственности.**

Меры по защите прав на объекты интеллектуальной собственности не применяются таможенными органами в отношении товаров, перемещаемых через таможенную границу:

- 1) физическими лицами для некоммерческих целей, в том числе пересылаемых в их адрес в международных почтовых и курьерских отправлениях;
- 2) в соответствии с таможенным режимом таможенного транзита;
- 3) дипломатическими представительствами, консульскими учреждениями, иными официальными представительствами иностранных государств, международными организациями, персоналом этих представительств, учреждений и организаций для официального и личного пользования;
- 4) в качестве гуманитарной помощи и технического содействия.

Заявление о включении в ТРОИС подается правообладателем или его уполномоченным представителем в таможенный орган в электронной форме посредством информационной системы таможенных органов. После включения в ТРОИС для обеспечения защиты прав на ОИС правообладатель или его уполномоченный представитель может обратиться за защитой прав на ОИС в таможенные органы для принятия мер по приостановлению выпуска товаров, находящихся под таможенным контролем.

Таможенный орган рассматривает заявление о принятии мер по защите прав на ОИС и в течение трех рабочих дней принимает решение о приостановлении выпуска товаров или об отказе с указанием мотивированных причин, о чем уведомляет правообладателя или его уполномоченного представителя.

Приостановление выпуска товаров, содержащих признаки нарушения прав на ОИС, производится в целях обращения правообладателя или его уполномоченного представителя в судебные органы и предоставления таможенным органам определения суда о назначении дела к судебному разбирательству.

Таможенный орган незамедлительно уведомляет декларанта и правообладателя или его уполномоченного представителя о причинах и сроках приостановления выпуска товаров.

Правообладатель или его уполномоченный представитель в установленном порядке несет ответственность за ущерб, причиненный декларанту в результате приостановления выпуска товаров, если суд не вынесет решение о нарушении прав на ОИС.

По заявлению правообладателя или его уполномоченного представителя таможенные органы осуществляют приостановление выпуска товаров, содержащих объекты интеллектуальной собственности, на срок не более десяти рабочих дней со дня принятия решения о приостановлении выпуска товаров.

По запросу правообладателя или его уполномоченного представителя срок может быть продлен, но не более чем на десять рабочих дней, если правообладатель или его уполномоченный представитель предоставил таможенным органам определение суда о назначении дела к судебному разбирательству.

В случае предоставления правообладателем или его уполномоченным представителем в указанный срок определения (решения) суда об изъятии товаров, наложении ареста либо применении других мер обеспечения иска приостановление выпуска товаров осуществляется в соответствии с определением (решением) суда.

Решение о приостановлении выпуска товаров, содержащих ОИС, отменяется в случаях:

- истечения срока его действия;
- поступления в таможенный орган заявления от правообладателя или его уполномоченного представителя об отмене решения о приостановлении выпуска товаров;
- исключения ОИС из Таможенного реестра объектов интеллектуальной собственности;
- непредставления правообладателем или его уполномоченным представителем в указанный срок определения (решения) суда об изъятии товаров, наложении ареста на них либо применении других мер обеспечения иска.

В случае отмены решения о приостановлении выпуска товаров выпуск товаров возобновляется в соответствии с настоящим Кодексом.

Согласно ст. 51 ТРИПС, члены устанавливают процедуры, позволяющие правообладателю, который имеет веские основания подозревать, что может осуществляться ввоз товаров с неправомерно используемым товарным знаком или товаров, произведенных с нарушением авторских прав, подать в компетентный административный или судебный орган письменное заявление о приостановлении таможенными органами выпуска в свободное обращение таких товаров. **В отношении товаров, которые содержат в себе иные нарушения прав ИС, члены могут предоставлять возможность делать такое заявление, но это не является обязательным.**

#### **Рекомендация**

**Исключить из «Таможенного кодекса Республики Узбекистан» положения о пограничных мерах в отношении объектов интеллектуальной собственности (включая приостановление выпуска) и установить особый режим для лекарственных средств, поставляемых по принудительной лицензии.**



### 3.1. МЕЖДУНАРОДНЫЕ ДОГОВОРЫ И ОБЯЗАТЕЛЬСТВА СТРАН

Соглашение о расширенном партнерстве и сотрудничестве между Европейским союзом, с одной стороны, и Республикой Узбекистан, с другой стороны, подписанное в конце октября 2025 г., предписывает стране включить в свое правовое поле расширенные меры правовой охраны ИС, превышающие минимальные стандарты ТРИПС.

#### **Положения о приверженности целям здравоохранения**

##### **СТАТЬЯ 113**

###### *Патенты и общественное здравоохранение*

Стороны признают важность Декларации о Соглашении ТРИПС и общественном здравоохранении, принятой в Дохе 14 ноября 2001 года Конференцией министров ВТО («Дохинская декларация»). При толковании и реализации прав и обязательств, предусмотренных настоящим подразделом, каждая Сторона обеспечивает соответствие положениям Дохинской декларации.

Каждая Сторона должна применять статью 31bis Соглашения ТРИПС, а также Приложение к Соглашению ТРИПС и Дополнение к Приложению к Соглашению ТРИПС, которые вступили в силу 23 января 2017 года.

##### **СТАТЬЯ 318**

###### *Общие цели сотрудничества в области здравоохранения*

Стороны развивают сотрудничество в области общественного здравоохранения в целях повышения уровня охраны здоровья людей и обеспечения равных возможностей в сфере здравоохранения в соответствии с общими ценностями и принципами в области здравоохранения, а также в качестве предварительного условия устойчивого развития и экономического роста.

##### **СТАТЬЯ 319**

###### *Сотрудничество в области здравоохранения*

Сотрудничество в области здравоохранения направлено на профилактику и контроль инфекционных и неинфекционных заболеваний, в том числе путем обмена информацией в области здравоохранения, содействия учету интересов здоровья во всех стратегиях, сотрудничества с международными организациями, в частности со Всемирной организацией здравоохранения (далее — «ВОЗ»), и содействия реализации международных соглашений в области здравоохранения, таких как Рамочная конвенция ВОЗ по борьбе против табака и Международные медико-санитарные правила.

#### **Дополнительная охрана объектов ИС**

##### **СТАТЬЯ 75**

###### *Характер и объем обязательств*

1. Стороны обязуются применять положения международных договоров в области прав интеллектуальной собственности, участниками которых они являются. Соглашение ТРИПС, содержащееся в Приложении 1С к Соглашению о ВТО, настоящим включается в настоящее Соглашение и становится его неотъемлемой частью, *mutatis mutandis* (с учетом соответствующих различий). Настоящая Глава дополняет и уточняет права и обязательства каждой Стороны в соответствии с международными договорами в области интеллектуальной собственности, участниками которых они являются.

2. Настоящая Глава не препятствует Стороне применять положения своего законодательства, устанавливающие более высокие стандарты защиты и обеспечения соблюдения прав интеллектуальной собственности, при условии, что они совместимы с настоящей Главой.

#### **СТАТЬЯ 76**

##### *Исчерпание*

Каждая Сторона предусматривает режим национального или регионального исчерпания прав интеллектуальной собственности.

#### **СТАТЬЯ 114**

##### *Продление срока действия патента на лекарственные средства и средства защиты растений*

1. Стороны признают, что лекарственные средства и средства защиты растений, защищенные патентом на их территории, могут подлежать административной разрешительной процедуре перед выпуском на их рынок. Стороны признают, что период между подачей заявки на патент и первым разрешением на выпуск продукта на их рынок, определяемый для этой цели соответствующим законодательством, может сократить срок эффективной патентной защиты.

2. Каждая Сторона предусматривает дополнительный период охраны для лекарственного средства или средства защиты растений, защищенного патентом и подлежащего процедуре административного разрешения, на срок, равный сроку, указанному во втором предложении пункта 1. Этот срок может быть сокращен на срок до пяти лет.

3. Продолжительность дальнейшего периода защиты не может превышать пяти лет<sup>1</sup>.

#### **СТАТЬЯ 117**

##### *Защита данных, предоставленных для получения разрешения на выпуск лекарственного препарата на рынок*

1. Каждая Сторона должна защищать коммерческую конфиденциальную информацию, предоставленную для получения разрешения на размещение лекарственных средств на рынке («регистрационное удостоверение»), от раскрытия третьим лицам, если не приняты меры для обеспечения защиты данных от недобросовестного коммерческого использования или за исключением случаев, когда раскрытие необходимо в целях соблюдения преобладающих общественных интересов.

2. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы в течение не менее 6 лет с даты выдачи первого регистрационного удостоверения в соответствующей Стороне («первое регистрационное удостоверение») орган, ответственный за выдачу регистрационного удостоверения, не принимал последующие заявки на регистрационное удостоверение, содержащие ссылки на результаты доклинических испытаний или клинических исследований, представленные в заявке на первое регистрационное удостоверение, без прямого согласия владельца первого регистрационного удостоверения, если иное не предусмотрено международными соглашениями, признанными обеими Сторонами. Настоящее правило применяется независимо от того, была ли информация, указанная в пунктах 1 или 2, предоставлена общественности.

3. Настоящая статья не наносит ущерба дополнительным срокам защиты, которые каждая Сторона может предусмотреть в своем законодательстве.

---

<sup>1</sup> В случае лекарственных средств, в отношении которых были проведены педиатрические исследования и результаты этих исследований отражены в информации о продукте, может быть предоставлен дополнительный период защиты в дополнение к периоду защиты, указанному в пункте 2.

4. В отношении Республики Узбекистан настоящая статья применяется по истечении двух лет со дня вступления в силу настоящего Соглашения.

## **СТАТЬЯ 122**

### *Доказательство*

1. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы компетентные судебные органы могли, по заявлению стороны, представившей разумно имеющиеся доказательства в поддержку своих утверждений о том, что ее право интеллектуальной собственности было нарушено или может быть нарушено, еще до начала разбирательства по существу дела, распорядиться о принятии оперативных и эффективных временных мер для сохранения соответствующих доказательств, касающихся предполагаемого нарушения, при условии сохранения конфиденциальной информации. При распоряжении о применении временных или обеспечительных мер судебные органы должны учитывать законные интересы предполагаемого нарушителя.

2. Такие меры могут включать подробное описание, со взятием образцов или без такового, или физическое изъятие предположительно контрафактных товаров, а также, в соответствующих случаях, материалов и инструментов, использованных при производстве или распространении этих товаров, а также относящихся к ним документов.

3. Каждая Сторона принимает необходимые меры в случаях нарушения права интеллектуальной собственности, совершенного в коммерческих масштабах, для того чтобы компетентные судебные органы могли в случае необходимости по заявлению стороны потребовать передачи банковских, финансовых или коммерческих документов, находящихся под контролем противоположной стороны, при условии защиты конфиденциальной информации.

## **СТАТЬЯ 124**

### *Временные и предупредительные меры*

1. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы судебные органы могли по запросу заявителя вынести в отношении предполагаемого нарушителя временный запрет, направленный на предотвращение любого неминуемого нарушения права интеллектуальной собственности, или запретить, на временной основе и при необходимости с выплатой регулярного штрафа, если это предусмотрено национальным законодательством, продолжение предполагаемого нарушения этого права, или обусловить такое продолжение предоставлением гарантий, призванных обеспечить компенсацию правообладателю. Временный запрет может быть также вынесен на тех же условиях в отношении посредника, услуги которого, включая интернет-услуги, используются третьим лицом для нарушения права интеллектуальной собственности.

2. Промежуточный судебный запрет может быть также выдан с целью ареста или передачи товаров, в отношении которых есть подозрение в нарушении права интеллектуальной собственности, с целью предотвращения их поступления в торговые сети или перемещения по ним.

3. В случае предполагаемого нарушения, совершенного в коммерческих масштабах, каждая Сторона обеспечивает, чтобы, если заявитель докажет обстоятельства, которые могут поставить под угрозу возмещение ущерба, судебные органы могли распорядиться о предупредительном аресте движимого и недвижимого имущества предполагаемого нарушителя, включая блокирование его банковских счетов и других активов. С этой целью компетентные органы могут распорядиться о предоставлении банковских, финансовых или коммерческих документов или о предоставлении соответствующего доступа к соответствующей информации.

*Пограничные меры*

1. В отношении товаров, находящихся под таможенным контролем, каждая Сторона принимает или сохраняет процедуры, в соответствии с которыми правообладатель может подавать заявления в таможенные органы с просьбой приостановить выпуск или задержать товары, в отношении которых имеются подозрения в нарушении прав на товарные знаки, авторские и смежные права, географические указания, патенты, полезные модели, промышленные образцы, топологии интегральных микросхем и права на сорта растений (далее именуемые «подозреваемые товары»).
2. Каждая Сторона располагает электронными системами для управления ее таможенными органами удовлетворенными или зарегистрированными заявлениями.
3. Если Сторона взимает плату для покрытия административных расходов, связанных с подачей заявления или регистрацией, эта плата должна быть пропорциональна оказанной услуге и понесенным затратам.
4. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы ее таможенные органы принимали решение о выдаче или регистрации заявления в течение разумного периода времени.
5. Каждая Сторона может предусмотреть возможность применения положений, указанных в пункте 1, к многократным поставкам.
6. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы в отношении товаров, находящихся под таможенным контролем, ее таможенные органы могли по собственной инициативе приостанавливать выпуск или задерживать подозрительные товары.
7. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы ее таможенные органы использовали анализ риска для выявления подозрительных товаров в дополнение к другим методам идентификации по мере необходимости.
8. Сторона может принять или сохранить процедуры, посредством которых ее компетентные органы могут определить в течение разумного срока после начала процедур, указанных в пунктах 1 и 5, являются ли товары, предположительно нарушающие авторские права. В таком случае компетентные органы имеют право распорядиться об уничтожении товаров после установления того, что товары нарушают авторские права. Сторона может разработать процедуры, позволяющие уничтожать товары, предположительно нарушающие авторские права, без необходимости официального определения факта нарушения, если заинтересованные лица согласны или не возражают против уничтожения.
9. Каждая Сторона может иметь процедуры, позволяющие быстро уничтожать контрафактные товарные знаки и пиратскую продукцию, пересылаемую по почте или экспресс-доставкой.
10. Каждая Сторона может принять решение не применять настоящую статью к импорту товаров, выпущенных на рынок другой страны правообладателями или с их согласия. Сторона может исключить из сферы применения настоящей статьи товары некоммерческого назначения, содержащиеся в личном багаже пассажиров.
11. Каждая Сторона обеспечивает, чтобы ее таможенные органы поддерживали регулярный диалог и содействовали сотрудничеству с соответствующими заинтересованными сторонами и с другими органами, участвующими в обеспечении соблюдения прав интеллектуальной собственности.
12. Стороны соглашаются сотрудничать в области международной торговли подозрительными товарами. В частности, Стороны соглашаются обмениваться информацией о торговле подозрительными товарами, затрагивающей другую Сторону.
13. Без ущерба для иных форм сотрудничества Протокол о взаимной административной помощи в таможенных делах применяется в отношении нарушений законодательства о

правах интеллектуальной собственности, за соблюдение которых таможенные органы компетентны в соответствии с настоящей статьей.

14. Подкомитет, упомянутый в статье 136, несет ответственность за обеспечение надлежащего функционирования и реализации настоящей статьи, в частности в плане сотрудничества между Сторонами.

15. При реализации пограничных мер по обеспечению соблюдения прав интеллектуальной собственности таможенными органами, независимо от того, подпадают ли они под действие настоящего Подраздела, Стороны обеспечивают соответствие и соблюдение Статьи V ГАТТ 1994, а также Статьи 41 и Раздела 4 Части III Соглашения ТРИПС.

Указанные положения, предлагающие как минимум шестилетний срок запрета на регистрацию аналога после одобрения оригинала, приостановление товаров на таможне, принятие обеспечительных мер и запретов при судебных разбирательствах (включая физическое изъятие товаров), внедрение национального или регионального исчерпания прав ИС, являются избыточными мерами, выходящими за рамки требований ТРИПС, которые могут существенно ограничить доступность медицинских товаров в Республике Узбекистан.

#### **Рекомендации**

- **Не допустить внедрение указанных положений в национальное законодательство.**
- **В случае необходимости внедрения указанных положений рекомендуется скорректировать формулировки таким образом, чтобы минимизировать негативное воздействие на доступность лекарств.**