

# Spis treści

---

Wykaz skrótów / 9

Wprowadzenie / 11

Rozdział pierwszy

**Standardy ochrony produktów leczniczych w porozumieniu w sprawie handlowych aspektów praw własności intelektualnej (TRIPS) / 25**

1. Geneza porozumienia TRIPS / 25
  - 1.1. Antecedencje / 25
  - 1.2. Układ ogólny w sprawie taryf celnych i handlu (GATT) / 28
  - 1.3. Runda Urugwajska GATT / 35
2. Ogólna charakterystyka porozumienia TRIPS / 41
  - 2.1. Charakter porozumienia TRIPS i jego stosunek do innych umów międzynarodowych / 41
  - 2.2. Zasady ochrony własności intelektualnej / 44
3. Ochrona patentowa / 46
  - 3.1. Przedmiot ochrony patentowej / 46
    - 3.1.1. Przesłanki zdolności patentowej / 46
    - 3.1.2. Zakaz dyskryminacji / 49
  - 3.2. Zakres prawa z patentu / 51
    - 3.2.1. Prawa do produktu / 52
    - 3.2.2. Prawa do procesu / 53
  - 3.3. Zakres czasowy ochrony / 53
    - 3.3.1. Minimalny okres ochrony patentowej / 53
    - 3.3.2. Ochrona istniejących przedmiotów praw / 55
4. Ochrona informacji nieujawnionych / 59
5. Ochrona znaków towarowych w kontekście środków kontroli granicznej / 64

6. Podsumowanie / 70

Rozdział drugi

**Środki zwiększenia dostępu do produktów leczniczych w ramach systemu ochrony własności intelektualnej Światowej Organizacji Handlu / 72**

1. Uwagi wstępne / 72
2. Możliwości dostosowawcze – pojęcie i próba klasyfikacji / 73
3. Znaczenie interpretacji i implementacji porozumienia TRIPS / 76
  - 3.1. Uwagi ogólne / 76
  - 3.2. Problemy państw rozwijających się – deklaracja o porozumieniu TRIPS i zdrowiu publicznym / 83
    - 3.2.1. Antecedencje / 83
    - 3.2.2. Treść deklaracji / 89
    - 3.2.3. Próba oceny / 96
4. Wyłączenia zdolności patentowej / 98
5. Dozwolony użytek cudzych wynalazków / 99
  - 5.1. Uwagi ogólne / 99
  - 5.2. Spór *Canada – Patent Protection of Pharmaceutical Products* (DS114) / 101
    - 5.2.1. Tło sporu / 101
    - 5.2.2. Stanowiska stron / 103
    - 5.2.3. Raport Zespołu Orzekającego / 108
    - 5.2.4. Uwagi końcowe / 113
6. Licencje przymusowe / 113
  - 6.1. Uwagi ogólne / 113
  - 6.2. Podstawy i warunki udzielania licencji przymusowych / 117
  - 6.3. Problem braku możliwości produkcyjnych / 127
    - 6.3.1. Zarys problemu / 127
    - 6.3.2. Przebieg rokowań / 128
    - 6.3.3. Decyzja Rady Generalnej z dnia 30 sierpnia 2003 roku / 133
    - 6.3.4. Próba oceny / 140
  - 6.4. Uwagi końcowe / 142
7. Import równoległy / 144
8. Odroczenie obowiązku stosowania norm traktatowych / 149
9. Rola innych organizacji międzynarodowych / 151

10. Możliwości propagowania dostępu do produktów leczniczych w praktyce – przypadek Indii / 156
11. Podsumowanie / 161

## Rozdział trzeci

### **Porozumienia wykraczające poza standardy porozumienia TRIPS / 165**

1. Porozumienie TRIPS jako standard minimum ochrony / 165
2. Dwustronne umowy liberalizujące handel oraz o ochronie inwestycji / 166
3. Umowy o powszechnym zasięgu oddziaływania / 171
  - 3.1. Umowa handlowa dotycząca zwalczania obrotu towarami podrobionymi (ACTA) / 171
  - 3.2. Porozumienie o partnerstwie transpacyficznym (TPP) / 176
4. Podsumowanie / 177

## Rozdział czwarty

### **Dostęp do produktów leczniczych jako komponent prawa do zdrowia / 180**

1. Prawa własności intelektualnej a prawa człowieka – konflikt czy konwergencja? / 180
2. Prawo do zdrowia w międzynarodowym prawie praw człowieka / 184
3. Obowiązki państw w zakresie zapewnienia dostępu do produktów leczniczych / 189
4. Prawo do zdrowia w systemie Światowej Organizacji Handlu / 197
5. Podsumowanie / 202

### **Konkluzje / 207**

### **Bibliografia / 209**