

DEMO BIP.E.PL NA DEV

<https://bipe.jskinternet.pl/dmo/form/r5727415261,Projekt-rozporzadzenia-Prezesa-Rady-Ministrow-w-sprawie-skladania-i-rozpatrywani.html>
25.03.2026, 19:37

Potrzeba zmiany rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 lipca 2003 r. w tej sprawie wynika: - z utworzenia odrębnego rejestru dodatkowych praw ochronnych, - ze zmiany delegacji ustawowej dotyczącej rozporządzenia w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać wniosek o udzielenie dodatkowego prawa ochronnego dla produktów leczniczych i produktów ochrony roślin, wprowadzonych ustawą z dnia 24 lipca 2015 r. o zmianie ustawy – Prawo własności przemysłowej oraz niektórych innych ustaw.

Tytuł projektu

Projekt rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie składania i rozpatrywania wniosków o udzielenie dodatkowego prawa ochronnego dla produktów leczniczych i produktów ochrony roślin

Numer projektu

19.

Informacje o przyczynach i potrzebie wprowadzenia rozwiązań planowanych w projekcie

Potrzeba zmiany rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 lipca 2003 r. w tej sprawie wynika: - z utworzenia odrębnego rejestru dodatkowych praw ochronnych, - ze zmiany delegacji ustawowej dotyczącej rozporządzenia w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać wniosek o udzielenie dodatkowego prawa ochronnego dla produktów leczniczych i produktów ochrony roślin, wprowadzonych ustawą z dnia 24 lipca 2015 r. o zmianie ustawy – Prawo własności przemysłowej oraz niektórych innych ustaw.

Istota rozwiązań ujętych w projekcie

Z dotychczas obowiązującego rozporządzenia zostaną wykreślone przepisy regulujące sposób dokonywania zmian dotyczących dodatkowych praw ochronnych w rejestrze patentowym. W projekcie nowelizacji zostaną także: - wymienione enumeratywnie dane podlegające publikacji w Wiadomościach Urzędu Patentowego Rzeczypospolitej Polskiej, - wprowadzone dodatkowe załączniki, które powinny być dołączone do wniosku o przedłużenie okresu obowiązywania dodatkowego prawa ochronnego dotyczące korzystania z tzw. korzyści klinicznej oraz

produktu sierocego, które wynikają z art. 36 ust. 4 i 5
rozporządzenia (WE) nr 1901/2006 Parlamentu Europejskiego i
Rady z dnia 12 grudnia 2006 r. w sprawie produktów leczniczych
stosowanych w pediatrii.

Osoba odpowiedzialna za opracowanie projektu
Jadwiga Emilewicz Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Rozwoju

Planowany termin wydania rozporządzenia / data wydania
III kwartał 2016 r. Rozporządzenie PRM z dnia 09.09.2016 r. (Dz.
U. z 2016 r. poz. 1482)

Informacja o rezygnacji z prac nad projektem (z podaniem przyczyny)
-

Link do RCL
[Link do RCL](#)

Status realizacji

Powiązanie z testem