

Додаток
до наказу Міністерства економічного
розвитку і торгівлі України
05.11.2018 № 1608

**МІНІСТЕРСТВО ЕКОНОМІЧНОГО РОЗВИТКУ І ТОРГІВЛІ УКРАЇНИ
(Мінекономрозвитку)**

АПЕЛЯЦІЙНА ПАЛАТА

вул. М. Грушевського, 12/2, м. Київ, 01008, тел.. 253-93-94, факс 226-31-81
Web: <http://www.me.gov.ua>, e-mail: meconomy@me.gov.ua

Р І Ш Е Н Н Я

18 вересня 2018 року

Колегія Апеляційної палати Міністерства економічного розвитку і торгівлі України, затверджена розпорядженням голови Апеляційної палати Перевезенцева О.Ю. від 13.07.2018 № Р/65-18 у складі головуючого Перевезенцева О.Ю. та членів колегії Падучака Б.М., Потоцького М.Ю., Добриніної Г.П., Бурмістрової Н.Г. розглянула заяву Публічного акціонерного товариства “Науково-виробничий центр “Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод” про визнання знака “БІПРОЛОЛ” добре відомим в Україні.

Представник заявника – патентний повірений Ситцевої В.В.

Зображення знака: **БІПРОЛОЛ** (додається).

Аргументація заявника

Заявник – Публічне акціонерне товариство “Науково-виробничий центр “Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод” (далі – ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ”) просить визнати знак для товарів і послуг “БІПРОЛОЛ” добре відомим в Україні станом на 01 січня 2014 року відносно товарів 05 класу Міжнародної класифікації товарів і послуг для реєстрації знаків (далі - МКТП): “фармацевтичні препарати, а саме: серцеві засоби”.

Заява обґрунтовується наступними доводами.

Заявник – ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” – перше в Україні інноваційне фармацевтичне підприємство, що повністю впровадило європейські та міжнародні стандарти у сфері якості (GMP, ISO 9001), дистрибуції (GDP), екологічного менеджменту (ISO 14001), енергоменеджменту (ISO 50001), охорони здоров’я та безпеки праці персоналу

(OHSAS 18001), соціальної відповідальності (SA 8000) і кожного року підтверджує відповідність впроваджених міжнародних стандартів.

Сьогодні підприємство посідає одне з провідних місць за обсягами виробництва та реалізації готових лікарських засобів: у його арсеналі – понад сто п'ятдесят препаратів. Маючи потужну сучасну науково-технічну базу та спеціалістів високого рівня підготовки, ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” надійно закріпив за собою позицію лідера продажу оригінальних препаратів власної розробки серед українських виробників. У 2011 році (1-ше місце) та 2013 році (2-ге місце) ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” визнано підприємством року з виробництва фармацевтичних препаратів і матеріалів. У 2017 році підприємство визнано кращим експортером року поміж середніх підприємств міста Києва в галузі виробництва основних фармацевтичних продуктів і фармацевтичних препаратів (за підсумками роботи в 2016 році).

Продукція ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” користується великим попитом як в Україні, так і за кордоном. Протягом останніх років підприємство суттєво збільшило обсяги експорту власних готових лікарських засобів та розширило географію експорту (Азербайджан, Білорусь, Боснія та Герцеговина, В'єтнам, Вірменія, Грузія, Казахстан, Ірак, Киргизстан, Латвія, Литва, Македонія, Молдова, Сербія, Таджикистан, Туркменістан, Узбекистан, Хорватія).

До заяви були додані документи, які, на думку заявника, свідчать про добру відомість в Україні знака для товарів і послуг “БІПРОЛОЛ”:

1. Зображення знака.
2. Копії статуту заявника та витягу з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань стосовно заявника.
3. Історична довідка про діяльність ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” за вих. № 0618/21-05 від 21.06.2018.
4. Копії нагород заявника у галузі виробництва фармацевтичних препаратів та надання спонсорської допомоги за період з 1996 по 2017 роки.
5. Копії сертифікатів щодо відповідності належній виробничій практиці, які видані Асоціацією СЕРТИФАРМ 22.05.2003, 26.06.2006, 04.07.2007 та Державною службою лікарських засобів і виробів медичного призначення МОЗ України 29.08.2003, 26.08.2005, 28.04.2006.
6. Результати маркетингового дослідження з питань доброї відомості знака “БІПРОЛОЛ” в Україні, проведеного ТОВ “Сінерджі девелопмент консалтинг” від 13.06.2018.
7. Копії сторінок довідника ТОВ “Моріон” “Компендиум – лекарственные препараты”, на яких розміщується інформація про лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” за 2006-2014 роки.
8. Копії листів заявника щодо реєстрації лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2005 рік).

9. Копії листів ТОВ “Міжнародна об’єднана лабораторна група” щодо проведення передреєстраційних випробувань якості лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” та експертної аналітично-нормативної документації (2005 рік).

10. Копії реєстраційних посвідчень на лікарський засіб № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02 про державну реєстрацію лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг), затверджених наказом МОЗ України від 09.11.2005 № 589 (строк дії до 09.11.2010).

11. Копії аналітичної нормативної документації на лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02, затвердженої наказом МОЗ України від 09.11.2005 № 589.

12. Копії інструкцій для медичного застосування препарату “БІПРОЛОЛ” до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02, затверджених наказом МОЗ України від 09.11.2005 № 589 та листка-вкладиша з інформацією для пацієнта на українській та російській мовах.

13. Копії листів заявника щодо перереєстрації лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2010 рік).

14. Копії листів Державного фармакологічного центру МОЗ України щодо первинної експертизи матеріалів на лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” та щодо необхідності надання заявником додаткових документів (2010 рік).

15. Копії реєстраційних посвідчень на лікарський засіб № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02 про державну реєстрацію лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг), затверджених наказом МОЗ України від 29.10.2010 № 930 (строк дії до 29.10.2015).

16. Копії аналітичної нормативної документації на лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02, затвердженої наказом МОЗ України від 29.10.2010 № 930.

17. Копії інструкцій для медичного застосування препарату “БІПРОЛОЛ” до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02, затверджених наказом МОЗ України від 29.10.2010 № 930 на українській та російській мовах.

18. Копії листів заявника щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2011-2012 роки).

19. Копії листів Державного експертного центру МОЗ України щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2011-2012 роки).

20. Копії змін до аналітичної нормативної документації на лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг) за реєстраційним посвідченням № UA/3800/01/01 від 29.10.2010, затвердженими наказом МОЗ України від 15.06.2013 № 210.

21. Копії змін до інструкцій для медичного застосування препарату “БІПРОЛОЛ” до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та

№ UA/3800/01/02 від 29.10.2010, затверджених наказом МОЗ України від 15.03.2013 № 930 на українській та російській мовах.

22. Копії листів заявника щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2013 рік).

23. Копії листів Державного експертного центру МОЗ України щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2013 р.).

24. Копії змін до аналітичної нормативної документації на лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) за реєстраційними посвідченнями № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02 від 29.10.2010, затвердженими наказом МОЗ України від 16.04.2014 № 271.

25. Копії змін до інструкцій для медичного застосування препарату “БІПРОЛОЛ” до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02 від 29.10.2010, затверджених наказом МОЗ України від 16.04.2014 № 271 на українській та російській мовах.

26. Копії документів заявника щодо оригінал-макету графічного оформлення препарату “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг).

27. Копії реєстраційних посвідчень на лікарський засіб № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02 про державну реєстрацію лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг), затверджених наказом МОЗ України від 21.10.2015 № 687 (строк дії до 21.10.2020).

28. Копії аналітичної нормативної документації на лікарський засіб “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02, затверджених наказом МОЗ України від 21.10.2015 № 687, зі змінами внесеними наказом МОЗ України від 28.09.2017 № 1191.

29. Копії листів МОЗ України щодо внесення змін до реєстраційних засобів щодо лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2016 рік).

30. Копії інструкцій для медичного застосування лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02, затверджених наказом МОЗ України від 21.10.2015 № 687, зі змінами внесеними наказом МОЗ України від 03.11.2016 № 1166 на українській та російській мовах.

31. Копії листів МОЗ України щодо внесення змін до реєстраційних засобів щодо лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (2017 р.).

32. Копії інструкцій для медичного застосування лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” до реєстраційних посвідчень № UA/3800/01/01 та № UA/3800/01/02 від 21.10.2015 № 687, зі змінами внесеними наказом МОЗ України від 28.09.2017 № 1191 на українській та російській мовах.

33. Копії сертифікатів та реєстраційних посвідчень, які підтверджують реєстрацію та право реалізації лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” на території Молдови (свідоцтва від 04.07.2008, 20.11.2013), Узбекистану (реєстраційні посвідчення від 06.03.2009, 14.03.2014), Таджикистану (реєстраційні посвідчення від 11.06.2009, 30.12.2003), Азербайджану (реєстраційні

посвідчення від 20.02.2012, 11.07.2017) і Туркменістану (реєстраційне посвідчення від 25.02.2016).

34. Копії сертифікатів якості лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) за 2013-2018 роки.

35. Копії свідоцтв про присвоєння товарній позиції ідентифікаційного номера у всесвітній системі GS1 № 1701-566 від 23.11.2005, № 1701-567 від 23.11.2005, № 1701-568 від 23.11.2005, № 1701-569 від 23.11.2005, № 1701-936 від 15.11.2010, № 1701-938 від 15.11.2010, № 1701-954 від 17.12.2010, № 1701-955 від 17.12.2010, № 1701-1260 від 24.06.2014, № 1701-1261 від 24.06.2014, № 1701-1262 від 24.06.2014, № 1701-1263 від 24.06.2017.

36. Довідка ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” № 0618/07-11 від 07.06.2018 про обсяги реалізації препарату “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг) за 2006-2018 роки.

37. Довідка ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” № 0618/07-10 від 07.06.2018 про обсяги реалізації препарату “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 10 мг) за 2006-2018 роки.

38. Копії дистриб'юторських договорів та розхідних накладних з дистриб'юторами ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” щодо реалізації препарату “БІПРОЛОЛ” за 2005-2017 роки.

39. Листи від дистриб'юторів про реалізацію лікарського засобу “БІПРОЛОЛ”.

40. Копії контрактів, рахунків та специфікацій щодо реалізації препарату “БІПРОЛОЛ” на території Молдови за 2006-2014 роки.

41. Копії контрактів та специфікацій щодо реалізації препарату “БІПРОЛОЛ” на території Туреччини за 2013 рік.

42. Копія договору між ТОВ “ІНТЕРПРЕЗЕНТ” та ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” від 11.01.2010 щодо виготовлення сувенірної продукції.

43. Копія договору між ТОВ “Видавниче та рекламне агентство “Златограф” та ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” від 25.01.2010 щодо виготовлення візиток.

44. Довідки щодо промоції лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” фахівцями з методів розширення ринку збуту відділу регіональної торгівлі ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” за період з 2006 по 2017 роки.

45. Копії звітів про відрядження та програми заходів за період з 2008 по 2016 роки.

46. Копії рекламних матеріалів.

47. Копія лекції доцента кафедри терапії, фізіотерапії та курортології Запорізької медичної академії післядипломної освіти Крикоти Олени Миколаївни на тему: “Сучасні європейські рекомендації з діагностики і лікування хронічної серцевої недостатності: що нового?”.

48. Копія статті на тему: “Біпролол у лікуванні гіпертонічної хвороби” у журналі “Нова медицина тисячоліття” № 6 (2005).

49. Копія свідоцтва на знак для товарів і послуг “БІПРОЛОЛ, зобр.” № 234700 від 27.11.2017.

50. Роздруківки з мережі Інтернет інформаційного характеру щодо препарату “БІПРОЛОЛ”.

Листами від 24.07.2018 вх. № ВКО/315-18 та від 14.09.2018 вх. № ВКО/409-18 представником заявника надано такі додаткові матеріали:

1. Копії витягів із щотижневика “АПТЕКА” за 2006-2008 рр.
2. Довідка ТОВ “Проксіма Рісерч” від 31.05.2018 № 343 щодо дослідження про вихід на ринок та роздрібний продаж препарату “БІПРОЛОЛ”.
3. Довідка ТОВ “Софтінформ” від 23.08.2018 щодо розміщення інформації про препарат “БІПРОЛОЛ” у системі “фармзаказ Аптека” протягом 2009-2018 роки.

Колегія Апеляційної палати всебічно та повно дослідила документи та інші матеріали, які були надані заявником в якості доказів для підтвердження наявності факторів та обставин, на підставі яких можна дійти висновку про те, що знак для товарів і послуг “БІПРОЛОЛ” є добре відомим в Україні станом на 01 січня 2014 року, та заслухала пояснення представника заявника.

Розгляд заяви про визнання знака “БІПРОЛОЛ” добре відомим в Україні здійснювався колегією Апеляційної палати відповідно до статті 25 Закону України “Про охорону прав на знаки для товарів і послуг” (далі – Закон) згідно із статтею 6^{bis} Паризької конвенції про охорону промислової власності та відповідно до Порядку визнання знака добре відомим в Україні Апеляційною палатою Державної служби інтелектуальної власності України, затвердженого наказом Міністерства освіти і науки України від 15.04.2005 № 228 (далі – Порядок), з урахуванням Спільної рекомендації відносно положень про охорону добре відомих знаків, прийнятих Асамблеєю Всесвітньої організації інтелектуальної власності (ВОІВ) на тридцять четвертій сесії засідань Асамблей держав-членів ВОІВ 20-29 вересня 1999 року (далі – Рекомендація).

При визначенні того, чи є знак добре відомим в Україні, можуть розглядатися, зокрема, такі фактори, якщо вони є доречними:

ступінь відомості чи визнання знака у відповідному секторі суспільства;
тривалість, обсяг та географічний район будь-якого використання знака;
тривалість, обсяг та географічний район будь-якого просування знака, включаючи рекламування чи оприлюднення та представлення на ярмарках чи виставках товарів та/або послуг, щодо яких знак застосовується;

тривалість та географічний район будь-яких реєстрацій та/або заявок на реєстрацію знака за умови, що знак використовується чи є визнаним;

свідчення успішного відстоювання прав на знак, зокрема, територія, на якій знак визнано добре відомим компетентними органами;

цінність, що асоціюється зі знаком.

Відповідно до статті 2 Рекомендації при визначенні знака добре відомим мають бути взяті до уваги будь-які обставини, на підставі яких можна зробити висновок про те, що знак є добре відомим. Зокрема, розглядається інформація

про наявність факторів, встановлених пунктом 2 статті 25 Закону, які є доречними.

Для визначення того, чи є знак для товарів і послуг “БІПРОЛОЛ” добре відомим в Україні станом на 01 січня 2014 року, колегією Апеляційної палати були розглянуті та взяті до уваги, зокрема, такі фактори.

1. Ступінь відомості чи визнання знака у відповідному секторі суспільства

Ураховуючи положення параграфу 2 (а) статті 2 Рекомендації, фактичними та потенційними споживачами лікарського засобу під знаком “БІПРОЛОЛ”, на думку заявника, є населення України, що страждає на артеріальну гіпертензію, ішемічну хворобу серця (стенокардія), хронічну серцеву недостатність, а також фахівці цієї галузі – лікарі та фармацевти.

Протягом травня-червня 2018 року Товариством з обмеженою відповідальністю “Сінерджі девелопмент консалтинг” проведено маркетингове дослідження з питань доброї відомості знака “БІПРОЛОЛ” в Україні серед цільової аудиторії – споживачів препаратів проти артеріальної гіпертензії, ішемічної хвороби серця, хронічної серцевої недостатності, а також серед провізорів та фармацевтів аптек національного та регіонального рівнів.

У ході маркетингового дослідження було опитано 2450 людей: 200 провізорів та фармацевтів аптек національного та регіонального рівнів і 2250 потенційних споживачів у 7 населених пунктах різних географічних регіонів України (6 з яких з кількістю населення не менше 500 000): Києві, Львові, Харкові, Одесі, Запоріжжі, Дніпрі, Вінниці.

Згідно з результатами опитування 96 % опитаних споживачів відповіли, що засіб “БІПРОЛОЛ” належить до числа фармацевтичних препаратів, з яких 86 % споживачів знають про те, що засіб “БІПРОЛОЛ” належить до препаратів проти артеріальної гіпертензії.

78 % опитуваних споживачів купували препарат “БІПРОЛОЛ” хоча б 1 раз за останні півроку, при цьому за останній місяць йому віддали перевагу 70 % опитаних. Серед досліджуваних препаратів за показником “купують частіше за все”, препарат “БІПРОЛОЛ” займає 1-ше місце.

Препарат “БІПРОЛОЛ” займає лідируючу позицію серед опитаних фармацевтів та запитів від цільової аудиторії в аптеках за показниками “фахівці рекомендують” та “покупці запитують”.

У розрізі вікових груп серед опитаних споживачів препарату “БІПРОЛОЛ”: 7 % – вікова група 18-29 років, 13 % – 30-39 років, 15 % – 40-49 років, 25 % – 50-59 років, 40 % – старше 60 років. Фахівці (провізори та фармацевти) рекомендують засіб “БІПРОЛОЛ” наступним вікових категоріям: 2 % – 18-29 років, 8 % – 30-39 років, 15 % – 40-49 років, 32 % – 50-59 років, 43 % – старше 60 років.

За результатами опитування щодо строку вживання препарату “БІПРОЛОЛ” відповіді розподілилися таким чином: 10 % – з січня 2010 року, 16 % – з січня 2011 року, 19 % – з січня 2012 року, 55 % – з січня 2014 року.

Отже, стабільна споживацька аудиторія засобу “БІПРОЛОЛ” була сформована протягом 2012-2013 років.

Під час проведення маркетингового дослідження було з’ясовано, що серед опитаної цільової аудиторії 93 % провізорів та фармацевтів аптек національного та регіонального рівнів обізнані у тому, що виробником засобу “БІПРОЛОЛ” є ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ”, серед потенційних споживачів – для 80 % опитуваних відомо, що виробником засобу “БІПРОЛОЛ” є ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ”.

Першоджерелом інформації про препарат “БІПРОЛОЛ” для споживачів є: 63 % – консультація лікаря; 18 % – коментарі, відгуки у мережі Інтернет; по 6 % – рекомендації фармацевтів в аптеці, поради друзів/знайомих; по 2 % – реклама в аптечних закладах та закладах охорони здоров’я, реклама на телебаченні тощо.

Також інформація про препарат “БІПРОЛОЛ” розміщувалася протягом 2006-2014 років у щорічних довідниках Товариства з обмеженою відповідальністю “Моріон” “Компендиум – лекарственные препараты” (10-15 тисяч примірників). Протягом 2006-2014 років видано приблизно 130 тисяч примірників компендіумів, які розповсюджувалися у лікувально-профілактичних та аптечних закладах, серед постачальників виробів медичного призначення на всій території України, що дало можливість користувачам отримувати необхідну інформацію про наявність препаратів на фармацевтичному ринку України.

За результатами дослідження документів, наданих заявником на підтвердження відомості знака, колегія Апеляційної палати дійшла висновку, що знак “БІПРОЛОЛ” на 01 січня 2014 року мав широку відомість та отримав визнання у відповідному секторі суспільства.

2. Тривалість, обсяг та географічний район будь-якого використання знака

Знак “БІПРОЛОЛ” використовується заявником на території України шляхом нанесення на вироблений товар, упаковку, в якій міститься товар, під час продажу та пропонування товару для продажу.

Промисловий випуск зареєстрованого лікарського засобу під знаком “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 та 10 мг) було розпочато у 2005 році на підставі рішення про державну реєстрацію лікарського засобу “БІПРОЛОЛ”, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров’я України (далі – МОЗ України) від 09.11.2005 № 589 строком на 5 років до 09.11.2010. У подальшому пройдено перереєстрацію на підставі рішень про державну перереєстрацію, затвердженого наказом МОЗ України від 29.10.2010 № 930 строком на 5 років до 29.10.2015 та від 21.10.2015 № 687 строком на 5 років до 21.10.2020.

09.11.2005 наказом МОЗ України № 589 затверджено інструкцію для медичного застосування препарату “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 та 10 мг), фармакотерапевтична група – селективні блокатори β-адренорецепторів,

бісопролол, код АТС С07А В07. У подальшому 29.10.2010 наказом МОЗ України № 930 та 21.10.2015 наказом МОЗ України № 687 Perezatverdzheno інструкцію для медичного застосування лікарського засобу “БІПРОЛОЛ”.

Також заявником надано сертифікати та реєстраційні посвідчення, які підтверджують реєстрацію та право реалізації лікарського засобу маркованого знаком “БІПРОЛОЛ” на території Молдови, Узбекистану, Таджикистану, Азербайджану і Туркменістану.

Протягом 2013-2018 років відповідність серії лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” вимогам методам контролю якості, установленим під час його реєстрації в Україні підтверджена сертифікатами якості.

Заявником надано копії свідоцтв про присвоєння товарній позиції – “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 та по 10 мг) ідентифікаційного номера у всесвітній системі GS1 № 1701-566 від 23.11.2005, № 1701-567 від 23.11.2005, № 1701-568 від 23.11.2005, № 1701-569 від 23.11.2005, № 1701-936 від 15.11.2010, № 1701-938 від 15.11.2010, № 1701-954 від 17.12.2010, № 1701-955 від 17.12.2010, № 1701-1260 від 24.06.2014, № 1701-1261 від 24.06.2014, № 1701-1262 від 24.06.2014, № 1701-1263 від 24.06.2014.

Надані дозвільні документи підтверджують безперервність та тривалість використання знака “БІПРОЛОЛ”.

Продукція, маркована знаком “БІПРОЛОЛ”, виробляється та реалізовується в Україні в значних обсягах.

Реалізація лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” здійснювалася через дистриб’юторів медичних препаратів в Україні, зокрема: ТОВ “ВВС-ЛТД”, ПАТ “Альба Україна”, ТОВ “БадМ”, ТОВ “ФРА-М”, підприємство з іноземною інвестицією у формі ТОВ “ФАЛБІ”, ТОВ “Фармако”, ТОВ “ВЕНТА.ЛТД”, спільне українсько-естонське підприємство у формі ТОВ “Оптіма-Фарм ЛТД”, що підтверджується копіями відповідних договорів на поставку лікарських засобів та розхідних накладних, серед яких – лікарський засіб, маркований знаком “БІПРОЛОЛ”.

Заявником надані довідки від дистриб’юторів за 2006-2016 роки, які підтверджують реалізацію препарату “БІПРОЛОЛ” дистриб’юторами через власну дистриб’юторську мережу на території всіх областей України.

Відповідно до довідок ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” (вих. № 0618/07-11 від 07.06.2018 та вих. № 0618/07-10 від 07.06.2018) обсяги виробництва та продажів в Україні лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) у 2006-2018 (5 місяців 2018 року) pp. становили:

Рік	Од. вим.	Таблетки по 5 мг	Таблетки по 10 мг	Разом
2006	уп.	10 295	5 840	16 135
	грн	104 997,04	100 378,98	205 376,02
2007	уп.	14 863	8 409	23 272
	грн	138 108,41	131 222,45	269 330,86
2008	уп.	18 050	11 150	29 200
	грн	167 166,49	176 365,02	343 531,51

2009	уп.	41 441	30 801	72 242
	грн	422 711,54	539 417,52	962 129,06
2010	уп.	73 346	56 379	129 725
	грн	841 828,32	1 051 707,27	1 893 535,59
2011	уп.	74 364	55 352	129 716
	грн	946 989,82	1 144 252,37	2 091 242,19
2012	уп.	107 479	93 731	201 210
	грн	1 374 613,02	1 914 531,16	3 289 144,18
2013	уп.	309 102	252 943	562 045
	грн	3 721 376,22	5 106 054,96	8 827 431,18
2014	уп.	193 875	153 831	347 706
	грн	2 331 895,92	3 457 250,28	5 789 146,20
2015	уп.	180 902	149 386	330 288
	грн	2 475 841,22	3 922 234,61	6 398 075,83
2016	уп.	156 743	123 391	280 134
	грн	2 169 390,98	3 261 728,34	5 431 119,32
2017	уп.	230 984	198 984	429 968
	грн	2 326 282,10	3 917 488,13	6 243 770,23
2018 (5 місяців)	уп.	120 734	81 439	202 173
	грн	1 177 100,78	1 588 011,28	2 765 112,06
Разом	уп.	1 532 178	1 221 636	2 753 814
	грн	18 198 301,90	26 310 642,40	44 508 944,30

Отже, всього за період з 2006 по 2018 (5 місяців 2018 року) роки заявником реалізовано 2 753 814 упаковок препарату “БІПРОЛОЛ” у дозуваннях по 5 та 10 мг на загальну суму 44 508 944,30 грн.

Надано довідку ТОВ “Проксіма Рісерч” від 31.05.2018 № 343, яка підтверджує, що вперше у дослідженні роздрібної реалізації лікарських засобів в Україні препарат “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) зафіксовано у лютому 2006 року.

Роздрібний продаж препарату “БІПРОЛОЛ” таблетки по 5 мг становив: 2006 рік – 5 767 уп., 2007 рік – 19 552 уп., 2008 рік – 21 547 уп., 2009 рік – 38 076 уп., 2010 рік – 43 583 уп., 2011 рік – 57 168 уп., 2012 рік – 75 864 уп., 2013 рік – 278 009 уп., 2014 рік – 203 495 уп., 2015 рік – 137 952 уп., 2016 рік – 130 472 уп., 2017 рік – 160 396 уп., 2018 рік (по квітень) – 75 679 уп.

Роздрібний продаж препарату “БІПРОЛОЛ” таблетки по 10 мг становив: 2006 рік – 3 428 уп., 2007 рік – 8 056 уп., 2008 рік – 9 282 уп., 2009 рік – 23 200 уп., 2010 рік – 31 635 уп., 2011 рік – 42 461 уп., 2012 рік – 59 548 уп., 2013 рік – 190 439 уп., 2014 рік – 151 473 уп., 2015 рік – 117 147 уп., 2016 рік – 109 145 уп., 2017 рік – 136 427 уп., 2018 рік (по квітень) – 59 166 уп.

Реалізація продукції заявника під знаком “БІПРОЛОЛ” здійснювалася не тільки в Україні, а й за кордоном.

Заявником надано копії договорів, специфікацій та рахунків, які підтверджують поставки його продукції, зокрема і препарату “БІПРОЛОЛ” до Молдови (дистриб’ютори – ООО “ПРОВИЗОР”, ООО “Ремедиум”, ООО “Медимпэкс”, ООО “Валеандр”, ООО “Провизор.ком”): 2007 рік – 150 уп. на суму 1 989,71 грн; 2008 рік – 350 уп. на суму 4 514,54 грн; 2009 рік – 575 уп.

на суму 8 066,46 грн; 2010 рік – 2 375 уп. на суму 32 747,80 грн; 2011 рік – 6 530 уп. на суму 94 358,46 грн; 2012 рік – 7 928 уп. на суму 112 692,86 грн; 2013 рік – 10 428 уп. на суму 143 627,02 грн; 2014 рік – 6 762 уп. на суму 128 568,88 грн; 2015 рік – 2 172 уп. на суму 65 476,75 грн; 2016 рік – 7 182 уп. на суму 133 275,04 грн; 2017 рік – 8 978 уп. на суму 143 159,02 грн; 2018 рік (5 місяців) – 5 468 уп. на суму 93 730,26 грн.

Відповідно до довідок заявника (вих. № 0618/07-11 від 07.06.2018 та вих. № 0618/07-10 від 07.06.2018) реалізація препарату “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) також здійснювалася до Азербайджану, Іраку, Молдови, Таджикистану, Туркменії, Узбекистану: Азербайджан: 2011 рік – 672 уп. на суму 7 625,04 грн; 2012 рік – 252 уп. на суму 2 914,64 грн; 2013 рік – 588 уп. на суму 6 505,98 грн; 2014 рік – 3 360 уп. на суму 58 919,26 грн; 2015 рік – 1 680 уп. на суму 52 094,82 грн; 2016 рік – 10 уп. на суму 199,69 грн. Таджикистан: 2009 рік – 4 025 уп. на суму 31 299,25 грн; 2010 рік – 500 уп. на суму 8 432,78 грн. Узбекистан: 2010 рік – 200 уп. на суму 3 268,27 грн; 2014 рік – 4 032 уп. на суму 65 631,38 грн; 2018 рік (5 місяців) – 504 уп. на суму 11 214,34 грн. Туркменія: 2013 рік – 2 000 уп. на суму 23 339,56 грн.; 2014 рік – 5 000 уп. на суму 95 889,09 грн; 2018 рік (5 місяців) – 20 000 уп. на суму 340 543,42 грн. Ірак: 2015 рік – 9 991 уп. на суму 192 786,69 грн.

Отже, загальна кількість експорту лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” у зазначені вище країни становила 111 218 упаковок на суму 1 785 833, 33 грн.

З огляду на викладені обставини, колегія Апеляційної палати дійшла висновку, що знак “БІПРОЛОЛ” протягом тривалого періоду активно використовується в Україні та за її межами. Значні обсяги виробництва препарату “БІПРОЛОЛ” дозволили заявнику зайняти лідируючі позиції на ринку фармацевтичних препаратів України, а розгалужена мережа збуту забезпечує значне за географічним охопленням поширення продукції під знаком “БІПРОЛОЛ” і, як наслідок, відомість цього знака серед споживачів.

За результатами розгляду наданих заявником відомостей та доказів колегія Апеляційної палати дійшла висновку, що вони підтверджують факт тривалого, безперервного та у значних обсягах використання знака “БІПРОЛОЛ” в Україні та за кордоном відносно товарів 5 класу МКТП: “фармацевтичні препарати, а саме: серцеві засоби”.

3. Тривалість, обсяг та географічний район будь-якого просування знака, включаючи рекламування чи оприлюднення та представлення на ярмарках чи виставках товарів та/або послуг, щодо яких знак застосовується

Протягом усього часу використання знака “БІПРОЛОЛ” на території України проводились активні заходи з його просування. Інформація про препарат “БІПРОЛОЛ” поширювалася, зокрема: у друкованих засобах масової інформації, в мережі Інтернет, на різноманітних науково-практичних конференціях та круглих столах, а також під час виготовлення сувенірної продукції.

ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” постійно підтримує на належному рівні поінформованість медичної спільноти про лікувальну дію препарату “БІПРОЛОЛ” шляхом роботи регіональних медичних представників заводу з працівниками медичних та аптечних закладів на території України.

Заявником надано довідки фахівців з методів розширення ринку збуту відділу регіональної торгівлі ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” щодо промоції лікарського засобу “БІПРОЛОЛ” шляхом відвідування медичних та аптечних закладів протягом 2006-2017 років на території всіх областей України.

Препарат “БІПРОЛОЛ” просувався шляхом нанесення знака “БІПРОЛОЛ” на сувенірну продукцію та візитні картки, що підтверджується наданими копіями договорів та актів виконаних робіт. Зокрема, ТОВ “ІНТЕРПРЕЗЕНТ” виготовляло сувенірну продукцію з нанесенням знака “БІПРОЛОЛ”, ТОВ “Видавниче та рекламне агентство “Златограф” виготовляло візитні картки для співробітників заявника з нанесенням на них макету упаковки лікарського засобу “БІПРОЛОЛ”.

Заявником надано копії витягів із щотижневика “АПТЕКА” (наклад – від 8 200 до 10 000 примірників), у якому розміщувалася інформація про препарат “БІПРОЛОЛ”: 2006 рік - №№ 3-31, 33-50; 2007 рік - №№ 1-2, 4-50; 2008 рік - №№ 1-20, 22-23, 26-50.

Відповідно до довідки, наданої ТОВ “Софтінформ” від 23.08.2018, інформація про лікарський препарат “БІПРОЛОЛ” (таблетки по 5 мг та по 10 мг) на постійній основі в період з 01.01.2009 по теперішній час розміщується у системі “фармзаказ Аптека” (програмний комплекс Аптека).

Працівники ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ” з метою просування препарату “БІПРОЛОЛ” брали активну участь у науково-практичних конференціях та круглих столах, які проводилися протягом 2008-2016 років у різних містах України, що підтверджується наданими копіями звітів про відрядження та програмами заходів:

2008 рік – науково-практична конференція “Метаболічний синдром в практиці терапевта” (м. Харків), конференція “Діагностика, профілактика та лікування дисліпідемії” (м. Київ), науково-практична конференція “Проблеми кардіології та організація кардіологічної допомоги населенню: від статистики до якості життя” (м. Одеса), участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему “Виявлення та лікування хворих серцево-судинними захворюваннями високого ризику” (м. Чернігів, м. Херсон, м. Запоріжжя, м. Луцьк).

2009 рік – участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему: “Гострий коронарний синдром: попередження, лікування, реабілітація” (м. Дніпропетровськ, м. Одеса, м. Львів, м. Вінниця).

2010 рік – участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему “Попередження та лікування серцево-судинних та судинно-мозкових ускладнень” (м. Хмельницький, м. Севастополь).

2011 рік – участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему “Серцево-судинні захворювання у віковому аспекті: особливості

діагностики та лікування” (м. Запоріжжя, м. Харків, м. Івано-Франківськ, м. Рівне).

2012 рік – участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему “Сучасні стратегії діагностики та лікування серцево-судинних захворювань та їх імплементація в Україні” (м. Одеса, м. Суми).

2013 рік – участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему “Українські та міжнародні консенсуси щодо профілактики та лікування серцево-судинних і судино-мозкових захворювань” (м. Дніпропетровськ, м. Житомир), науково-практична конференція “Нові аспекти лікування інфаркту міокарда та ішемічного інсульту” (м. Донецьк).

2014 рік – майстер-клас “Тактика ведення хворого з миготливою аритмією” (м. Полтава, м. Івано-Франківськ), участь в Українській кардіологічній школі ім. М. Д. Стражеска на тему: “Проблеми коморбідності в кардіології” (м. Чернівці).

2015 рік – майстер-клас “Тактика ведення хворого з миготливою аритмією” (м. Львів), конференція “Малосимптомний пацієнт з високим кардіоваскулярним ризиком від первинної ланки до високоспеціалізованого лікування” (м. Луцьк).

2016 рік – майстер-клас “Тактика ведення хворого з миготливою аритмією” (м. Луцьк), конференція “Стрес та серцево-судинні захворювання: національна стратегія в сучасних умовах України” (м. Львів, м. Ужгород).

З метою інформування про застосування препарату “БІПРОЛОЛ”, інформація про препарат була розміщена у журналі “Нова медицина тисячоліття” у статті на тему: “Біпролол у лікуванні гіпертонічної хвороби” № 6 (2005) та в лекції доцента кафедри терапії, фізіотерапії та курортології Запорізької медичної академії післядипломної освіти Крикоти Олени Миколаївни на тему: “Сучасні європейські рекомендації з діагностики і лікування хронічної серцевої недостатності: що нового?”.

Заявником надано роздруківки з мережі Інтернет інформаційного характеру щодо препарату “БІПРОЛОЛ”, зокрема, на таких веб-сайтах:

<http://mozdocs.kiev.ua/likiview.php?id=3983>

<https://www.eurolab.ua/medicine/drugs/7822/>

<https://pharmalad.com/goods/daraprim.html>

<http://www.webcardio.org/formularynj-dovidnyk-z-vykorystannya-likarsjkykh-zasobiv-v-kardiologiji.aspx>

<http://www.druginfo.org.ua/biprolol-biprolol/>

<http://ekonomapteka.com/biprolol-tab-5mg-no30>

<http://consultant.parus.ua/?doc=058UN17E5F>

http://www.who.int/selection_medicines/country_lists/ukr_formulary_2010.pdf

<https://www.piluli.kharkov.ua/drugs/drug/biprolol/>

<http://preparaty.org/info/5>

<http://www.likar.info/lekarstva/Biprolol/>

<https://www.apteka.ua/article/132011>

<https://www.apteka.ua/uploads/2012/05/141086.html>

<http://www.content.net.ua/registration/content/ua1622/pages/f44937.pdf>

<http://farmaton.lviv.ua/ajax/analog.php?q=90>
<https://bolen.com.ua/biprolol-tabletki-po-5-mg-60-v-kont.html>
<https://www.health-ua.org/lekarstva/7714-bprolol.html>
<http://clinfarm.com/assets/files/materiali-nac-kongresa-2013.pdf>
http://nuph.edu.ua/wp-content/uploads/2015/04/Clinical-Pharmacy_20-years-in-Ukraine_abstracts.pdf
<https://tabletki.ua/uk/%D0%91%D0%B8%D0%BF%D1%80%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%BB/>
<https://www.medcentre.com.ua/medikamenty/biprolol.html>
<https://www.apteka24.ua/biprolol-tabletki-5mg-n30/>
<http://yod.ua/drug/biprolol/>
https://vapteke.com.ua/drugs/biprolol_borschagovsky-cpp.php
https://apteka.rozetka.com.ua/biprolol_tabletki_10_mg_n30/p12156026/photo/#tab=characteristics
<https://bolen.com.ua/biprolol-tabletki-po-5-mg-60-v-kont.html>
http://www.ankor.od.ua/catalog/_preparaty_na_sklade/biprolol_tab_5mg_30_bkhfz/
<https://www.add.ua/biprolol-10-mg-tabletki-30.html>
<https://apteka911.com.ua/shop/biprolol-tabl-10mg-30-p2740>
<https://www.obozrevatel.com/health/lekarstva/biprolol-instruktsiya-po-primeneniyu-tsena-kupit.htm>

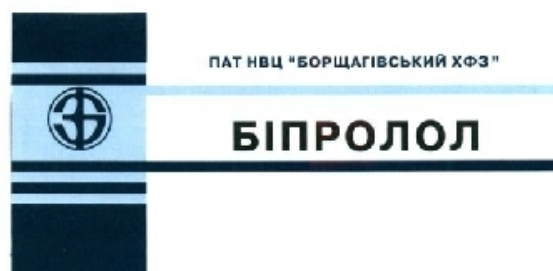
Також інформація щодо препаратів ПАТ “НВЦ “Борщагівський ХФЗ”, у тому числі, препарат “БІПРОЛОЛ” міститься у каталозі продукції, який розміщений на офіційному сайті заявника: <http://bcpp.com.ua/ru/product/biprolol>.

За результатами дослідження документів, наданих заявником, колегія Апеляційної палати дійшла висновку, що надані відомості свідчать про активне і тривале просування знака для товарів і послуг “БІПРОЛОЛ”, завдяки чому на 01 січня 2014 року зазначений знак став добре відомим широкому колу споживачів.

4. Тривалість та географічний район будь-яких реєстрацій та/або заявок на реєстрацію знака

На підтвердження факту реєстрації заявник надав інформацію щодо реєстрації знака “БІПРОЛОЛ, зобр”.

Заявник є власником свідоцтва України на знак для товарів і послуг № 234700 від 27.11.2017 відносно товарів 05 та послуг 35 класів МКТП:



За результатами дослідження, аналізу та оцінки наданих заявником документів та матеріалів колегія Апеляційної палати дійшла висновку про те, що доводи заявника є обґрунтованими, а документи та матеріали, які містяться у справі, є належними та достатніми доказами для визнання знака “БПРОЛОЛ” добре відомим в Україні відносно Публічного акціонерного товариства “Науково-виробничий центр “Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод” для товарів 05 класу МКТП: “фармацевтичні препарати, а саме: серцеві засоби” станом на 01 січня 2014 року.

Керуючись Паризькою конвенцією про охорону промислової власності, Законом України “Про охорону прав на знаки для товарів і послуг”, Регламентом Апеляційної палати Державної служби інтелектуальної власності України, Порядком визнання знака добре відомим в Україні Апеляційною палатою Державної служби інтелектуальної власності України, колегія Апеляційної палати

в и р і ш и л а:

визнати знак “БПРОЛОЛ” добре відомим в Україні відносно Публічного акціонерного товариства “Науково-виробничий центр “Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод” щодо товарів 05 класу МКТП: “фармацевтичні препарати, а саме: серцеві засоби” станом на 01 січня 2014 року.

Рішення набирає чинності з дати його затвердження наказом Міністерства економічного розвитку і торгівлі України.

Додаток: зображення знака на 1 арк.

Головуючий колегії

О. Ю. Перевезенцев

Члени колегії

Б. М. Падучак

М. Ю. Потоцький

Г. П. Добриніна

Н. Г. Бурмістрова

Додаток до рішення
Апеляційної палати від 18.09.2018

Зображення знака

БІПРОЛОЛ