

PREAMBULUM

Tekintettel a magyar gyógyszeripar évszázados tradíciójára és jó hírnevére, a MAGYOSZ megalkotta a Magyar Gyógyszer ábrás védjegyet és annak szabályzatát, amelynek célja a fogyasztók tájékoztatása és az elért reputáció megóvása.

SZABÁLYZAT

A Magyar Gyógyszer ábrás védjegy használata – a soron következő két bekezdés rendelkezéseit is figyelembe véve – engedélyezhető bármely jogi személy számára, amely a Magyarországi Gyógyszergyártók Országos Szövetsége (MAGYOSZ) rendes tagjának számító vállalat és részt vesz a Magyar Gyógyszer közös kampány finanszírozásában.

- (1) A Magyar Gyógyszer ábrás védjegy használata általános - azaz nem konkrét gyógyszerhez kötött - promóciós célokra (16, 35, 44 áruosztályokban történő védjegyhasználat) akkor engedélyezhető egy jogi személy számára, ha annak legalább egy gyógyszere a (2) pont szerint jogosult a Magyar Gyógyszer védjegyhasználatra.
- (2) A Magyar Gyógyszer ábrás védjegy használata promóciós célokra egy konkrét gyógyszerrel összefüggésben (5. áruosztályban történő védjegyhasználat) akkor engedélyezhető, ha
 - a) a gyógyszer Magyarországon forgalomba hozatali engedéllyel rendelkezik – aminek megfelelően a termék kiváló minőségű, biztonságos és fennállnak a biztos ellátás feltételei – a forgalombahozatali engedély jogosultja a MAGYOSZ rendes tagjának számító vállalat, továbbá
 - b) megfelel az alább felsoroltak közül legalább egy feltételnek:
 - ba) A gyógyszer kutatási és fejlesztési tevékenységének meghatározó része Magyarországon zajlott és ezt a forgalomba hozatali engedély jogosultja igazolja a MAGYOSZ előtt a gyógyszerre vonatkozó olyan magyar vagy magyarországi hatályú szabadalmi bejelentés vagy szabadalom adatainak megadásával, amelynek feltalálójának többsége magyar állampolgárságú és a feltalálói tevékenységét Magyarországon megvalósító személy.

A szabadalmi bejelentés vagy szabadalom vonatkozhat többek között a gyógyszerkészítményre, ennek hatóanyagára, ezek előállítási eljárására, az alkalmazott adagolásra, a gyógyszeren feltüntetett indikációra.
 - bb) A gyógyszer kutatási és fejlesztési tevékenységének meghatározó része Magyarországon zajlott és ezt a forgalomba hozatali engedély jogosultja indoklással ellátott nyilatkozatában igazolja a MAGYOSZ előtt.
 - bc) A gyógyszer hatóanyagát előállító gyártó eljárásnak legalább az utolsó kémiai lépését Magyarországon végzik.
 - bd) A gyógyszer gyártása (azaz az elsődleges csomagolásba kerülő szilárd dózisforma, keverék, oldat vagy kolloid rendszer stb. előállítása) Magyarországon történik.

- (3) Egy adott gyógyszer tekintetében a védjegyhasználatra vonatkozó kérelmet a MAGYOSZ igazgatójához kell benyújtani. A védjegyhasználati jogosultságra vonatkozóan - a fenti feltételek figyelembevételével - a védjegyjogosult nevében a MAGYOSZ igazgatója a kérelem beérkezését követően 30 napon belül a MAGYOSZ Iparjogvédelmi Bizottságának javaslatára dönt és írásban értesíti a kérelmezőt a használat engedélyezéséről, az engedély megtagadásáról, vagy arról, hogy a kérelmet kiegészíteni szükséges. A MAGYOSZ igazgatója saját döntése esetén a MAGYOSZ Iparjogvédelmi Bizottságának javaslatához kötve van. Amennyiben a MAGYOSZ igazgatója a MAGYOSZ Iparjogvédelmi Bizottságának javaslatával nem ért egyet, a védjegyhasználatról a MAGYOSZ Elnöksége a legközelebbi Elnökségi ülésén dönt. A MAGYOSZ Elnökségének döntéséről - a használat engedélyezéséről, az engedély megtagadásáról, vagy arról, hogy a kérelmet kiegészíteni szükséges - a MAGYOSZ igazgatója értesíti a kérelmezőt.