**Информация ВОЗ касательно охраны МНН**

Уважаемые держатели регистрационных удостоверений, заявители, в экспертную организацию поступили сообщения от Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) касательно охраны международных непатентованных наименований (МНН) и недопущения передачи коммерческих прав на МНН.

В результате конкурентного продвижения препаратов, более не охраняемых патентами, очевидна необходимость усиления охраны МНН. Многие компании регистрируют товарный знак или торговое наименование, являющиеся производным МНН и включающий общую основу МНН. Эта практика угрожает принципу публичной принадлежности МНН и затрудняет рациональное присвоение МНН родственным веществам, что в итоге снизит безопасность для пациентов вследствие привнесения путаницы в номенклатуру лекарственных препаратов.

Согласно «Руководству ВОЗ по использованию международных непатентованных наименований фармацевтических веществ» (далее – Руководство ВОЗ) торговое наименование и/или товарный знак лекарственных средств не должно содержать название МНН или слоги и суффиксы МНН, определяющие их фармакологическое родство. Аналогично, включение элементов из биохимической номенклатуры (таких как «-ферон» из интерферона или «-лейкин» из интерлейкина) в товарные знаки, находящиеся на рассмотрении, не рекомендуется, поскольку эти элементы, скорее всего, будут использоваться в качестве основ в номенклатуре МНН. Их включение в товарные знаки может препятствовать логическому развитию номенклатуры МНН. В соответствии с резолюцией WHA46.19, регистрация МНН вместе с наименованием компании полностью приемлема, если это не препятствует другим производителям прибегнуть к такому же подходу.

На основании вышеизложенного, всем держателям регистрационных удостоверений необходимо принять во внимание рекомендации, указанные в Руководстве ВОЗ при регистрации нового или действующего торгового наименования и/или товарного знака лекарственных средств.

В случае действующего торгового наименования и/или товарного знака лекарственных средств, не соответствующего рекомендациям Руководства ВОЗ, необходимо подать соответствующее внесение изменений в регистрационное удостоверение.

Более подробные сведения приводятся в приложенных документах.

Приложение №1: Руководство ВОЗ по использованию международных непатентованных наименований фармацевтических веществ;

Приложение №2: Информационный буклет;

Приложение №3: Документ Комитета по законодательству о товарных знаках, промышленном дизайне и географического наименования, 19-ая сессия 2008 г.