

# ÜBER UNS

**DAS TEAM** der Akademie Heidelberg ist mit über 20-jähriger fundierter Erfahrung als Ihr Partner in Sachen gezielter Fort- und Weiterbildung tätig.

Speziell für Sie selektieren wir in einem komplexen wirtschaftlichen Umfeld die wichtigen und entscheidenden Informationen und setzen sie in exakt auf Ihren Bedarf zugeschnittene Veranstaltungen zielführend um.

Von anerkannten Experten aus Wirtschaft, Forschung und Politik erhalten Sie schon heute das Wissen von morgen – und das stets komprimiert, praxisnah und aktuell! Damit halten Sie Ihr Wissen up-to-date und verschaffen sich dauerhaft Wettbewerbsvorteile. Insbesondere in einer Zeit, die geprägt ist von hoher Dynamik, steigendem Wettbewerb und zunehmendem Zeitdruck ist dieses Mehr an Wissen für Ihren Erfolg entscheidend!

**AH Akademie für Fortbildung  
Heidelberg GmbH**

Maaßstraße 28  
D-69123 Heidelberg  
Telefon 06221 / 65033-0  
Telefax 06221 / 65033-69  
info@akademie-heidelberg.de  
www.akademie-heidelberg.de

01.18/18066P123



„Informiert, fokussiert, aktuell“  
(Teilnehmerstimme Dezember 2017)

14. JUNI 2018  
MÜNCHEN

## SPC UPDATE

### ERGÄNZENDE SCHUTZZERTIFIKATE

#### **EuGH** **top-aktuell:**

- Teva/Gilead
- MSD/Compt.
- Abraxis/Compt.
- Forsgren
- Seattle Genetics

#### **EFTA GH:**

- Pharmaq  
vs. Intervet

... und weitere  
aktuelle  
Rechtsprechung

- Gesetzliche Grundlagen
- Zulassungsverfahren  
in Europa
- Patentlaufzeitverlängerung  
außerhalb der EU
- Aktuelle Rechtsprechung
- Unternehmensstrategie
- SPCs und Wettbewerbsrecht

#### **Dr. Martin Jäger**

3. Senat (Nichtigkeitssenat) und  
14. Senat (Technischer Beschwerdesenat),  
Bundespatentgericht, München

#### **Peter R. Thomsen**

Senior Patent Counsel  
IP Policy & Litigation,  
Novartis International AG, Basel



*Behördenpraxis, aktuelle Rechtsprechung und Auswirkungen auf die Unternehmensstrategie!*

## PROGRAMM

**SEMINARZIEL** Das Seminar gibt einen fundierten Überblick über neueste Entwicklungen bei den Ergänzenden Schutzzertifikaten in ihren Auswirkungen auf Arzneimittel und Pflanzenschutzmittel. Die Referenten beleuchten die Erteilungspraxis des DPMA, die Rechtsprechung durch das BPatG, den BGH, den EuGH sowie durch weitere Gerichte europäischer Länder. Das Expertenseminar bietet Raum für intensive Diskussionen über Auswirkungen für die pharmazeutische und Agrochemie sowie für einen umfassenden Erfahrungsaustausch mit Experten und Kollegen aus Erteilungsamt, Bundespatentgericht, Unternehmen und der Anwaltschaft.

### ***SPC – das Ergänzende Schutzzertifikat***

- Gesetzliche Grundlagen und Erwägungen des Gesetzgebers
- Überblick über verschiedene Zulassungsverfahren in Europa
- Anmelde- und Erteilungsverfahren
- Berichtigung der Laufzeit/Widerruf
- Pädiatrische Verlängerung
- Patentlaufzeitverlängerungen in anderen Ländern außerhalb der EU

### **TEILNEHMERSTIMMEN SEIT 2012**

28. September 2012 in Düsseldorf:

*„Sehr gute Zusammenstellung der EU-Zulassungsverfahren ... Prima Auswahl der Referenten, die hervorragend zusammen referieren und alle Sichtweisen abdecken“*

17. Mai 2013 in München:

*„Sehr gut ... Sehr hilfreich als Vertiefung ... Informativ, insbesondere über aktuelle Fälle ... Gute Möglichkeit, Fragen anzusprechen ... Starke Diskussionsneigung“*

27. November 2014 in München:

*„Sehr gut ... Sehr hilfreich als Vertiefung ... Informativ, insbesondere über aktuelle Fälle ... Gute Möglichkeit, Fragen anzusprechen ... Starke Diskussionsneigung“*

27. November 2015 in München:

*„Souverän und informativ ... Sehr gut und komplex ... Neue Entscheidungen industrienah ... Zugang zu Fragen, die man sonst nirgendwo nachlesen kann“*

8. Dezember 2017 in München

*„Sehr informativ ... Referenten: kompetent, didaktisch sehr gut ... Sehr aktuell ... Definierter Kreis ... Kommunikations- und Austauschmöglichkeit ... Informiert, fokussiert, aktuell“*

### ***Grundlegende Rechtsprechung***

- Schutzgegenstand, „Erzeugnis“ (EuGH: Medeva bis Teva, EuGH/BGH Idarubicin, EuGH: Neurim, EuGH: BASF und Safener) Top-aktuell!
- Laufzeitberechnung (BGH: Pantoprazol, Österr. OGH: Carvedilol, UKIPO: Genzyme, EuGH: Sitagliptin)
- Vorläufige Zulassungen (EuGH: Hogan Lovells, EuGH: Sumitomo)
- Frühere Zulassungen nach anderen Zulassungsverfahren (EuGH: Cabergolin/Pharmacia, EuGH: Omeprazol/Hässle, EuGH: MSD)
- Mehrere Grundpatente (EuGH: Biogen/SKB)
- Verpassen der 6-Monate-Anmeldefrist (BPatG: Abamectin, UKIPO: Abbott)

### REFERENTEN

### Offene Themenkomplexe

- Auswirkungen von Änderungen nach Patenterteilung?  
(EuGH-Vorlage: Actavis vs. Boehringer)
- Schutz durch das Grundpatent  
(Auslegung nach Medeva, neue EuGH-Vorlagen Teva, Abraxis) Top-aktuell!
- Medizinprodukte und SPCs  
(BPatG: Eisenoxid-Nanopartikel, Hylan A/Hylan B, Yttrium90-Kugeln) Top-aktuell!
- SPCs für Safener und Adjuvantien?  
(EuGH: GSK Biologics, EuGH: Safener)
- Besondere Aspekte bei biologischen Erzeugnissen  
(Österr. Patentamt: Interferon Gamma, Niederländischer VGH: Adalimumab, EFTA GH Vorlage: Pharmaq vs. Intervet)

### Strategische Erwägungen

- Frühere Zulassungen  
(Schweiz/Liechtenstein-Problem)
- Ergänzende Schutzzertifikate für Derivate und neue Indikationen
- Wettbewerbsrechtliche Aspekte  
(EuG und EuGH: AstraZeneca, Consiglio Di Stato: Pfizer/Xalatan)

### Dr. Martin Jäger

3. Senat (Nichtigkeitssenat) und  
 14. Senat (Technischer Beschwerdesenat),  
 Bundespatentgericht, München



Dr. Jäger ist spezialisiert auf Patentvaliditätsverfahren aus den Bereichen Pharmazie, organische Chemie und Verfahrenstechnik. Zuvor war er am DPMA als Patentprüfer und stellvertretender Abteilungsleiter der Patentabteilung 1.43 in den Technologiefeldern Chemische Verfahrenstechnik, Polymerchemie, organische Chemie und pharmazeutische Chemie tätig. In dieser Zeit war er außerdem Leiter der Arbeitsgruppe „Ergänzende Schutzzertifikate am DPMA“.

### Peter R. Thomsen

Senior Patent Counsel IP Policy & Litigation,  
 Novartis International AG, Basel



Herr Thomsen ist seit 2001 im Bereich Patente/Geistiges Eigentum im Novartis Konzern tätig. Er war mit verschiedenen ESZ-Fragestellungen befasst, unter anderem mit dem 2005 vom EuGH entschiedenen „Liechtenstein-Fall“. Derzeit befasst er sich mit Grundsatzfragen des Geistigen Eigentums. Er ist einer der Schweizer Vertreter im epi-Rat und Co-Autor der 5. Auflage des Werks „Patents for Chemicals, Pharmaceuticals and Biotechnology“.

### TEILNEHMERKREIS

- Hier treffen Sie
- Führungskräfte und Mitarbeiter aus IP-, Patent- und F&E-Abteilungen der pharmazeutischen, der chemischen und der agrochemischen Industrie
  - Patent- und Rechtsanwälte
  - Patentreferenten, IP-Manager und IP-Consultants

Das Seminar eignet sich als **Fachanwaltsfortbildung im Gewerblichen Rechtsschutz**. Auf Wunsch erteilen wir eine qualifizierte Teilnahmebescheinigung nach FAO.

# SEMINARHINWEISE

## *IP-Rechte in der M&A-Transaktion*

8. März 2018 in Köln

## *Einstweilige Verfügung und Besichtigung*

20. April 2018 in München

## *Markenrecherchen kompakt*

23. April 2018 in Würzburg

## *F&E-Verträge / Lizenzvertragsrecht* (Vertiefung)

17./18. Mai 2018 in Köln

## *MÜNCHNER TAGE DER PATENTRECHTSPRECHUNG 2018*

7./8. Juni 2018 in München

## *Employees' Inventions 2018*

11./12. Juni 2018 in München

## *Einheitspatent und Europ. Patentgericht*

11./12. Juni 2018 in München

## *Opt out vs. Opt in* (in englischer Sprache)

13. Juni 2018 in München

## *German an UPC Patent Infringement Litigation Proceedings* (in englischer Sprache)

13.-15. Juni 2018 in München

## *Computerimplentierte Erfindungen*

15. Juni 2018 in München

## *Patentnichtigkeit und Nichtigkeitsberufung*

7./8. November 2018 in München

## *MANNHEIMER PATENTTAGE 2018*

15./16. November 2018 in Mannheim

## SPC UPDATE – ERGÄNZENDE SCHUTZZERTIFIKATE

ANMELDE-FAX: 06221/65033-29

### ANMELDEFORMULAR

NAME

VORNAME

POSITION

FIRMA

STRASSE

PLZ/ORT

TEL.

FAX

E-MAIL

DATUM UNTERSCHRIFT

### TERMIN & SEMINARZEITEN

Donnerstag, 14. Juni 2018  
9.00 - 17.00 Uhr  
Registrierung ab 8.30 Uhr

### SEMINAR-NR. 18 06 GP123 W

### TEILNAHMEGEBÜHR

€ 890,- (Zzgl. gesetzl. USD). Die Teilnahmegebühr beinhaltet gemeinsames Mittagessen, Seminargetränke, Pausenerfrischungen sowie die Dokumentation.

### SONDERKONDITIONEN

Die zweite und jede weitere Teilnehmerin aus einem Unternehmen erhält einen Rabatt in Höhe von 10 %.

### ALLGEMEINE

### GESCHÄFTSBEDINGUNGEN

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 1.1.2010), die wir Ihnen auf Wunsch gerne zusenden und die Sie jederzeit auf unserer Webseite einsehen können:  
[www.akademie-heidelberg.de/agb](http://www.akademie-heidelberg.de/agb)

### VERANSTALTUNGSSORT

Steigenberger Hotel  
Berliner Straße 85  
D-80805 München  
Tel.: 089/159061-0

E-Mail: [muenchen@steigenberger.com](mailto:muenchen@steigenberger.com)

Bitte berufen Sie sich bei Ihrer *Zimmerreservierung* stets auf die *Sonderkonditionen* des Abfrühkontingents der AH Akademie für Fortbildung Heidelberg und beachten Sie, dass das Abfrühkontingent *vier Wochen* vor dem Termin abläuft.

### VERANSTALTUNGSTICKET

### DER AKADEMIE HEIDELBERG

Reisen Sie günstig mit der Deutsche Bahn AG zum Seminar: Von jedem DB-Bahnhof – auch mit dem ICE! Weitere Informationen zu Preisen und zur Ticketbuchung erhalten Sie mit Ihrer Anmeldebestätigung oder sofort unter [www.akademie-heidelberg.de/bahn](http://www.akademie-heidelberg.de/bahn)



### AH Akademie für Fortbildung

Heidelberg GmbH

Maabstraße 28 · D-69123 Heidelberg

Telefon 06221 / 65033-0

Telefax 06221 / 65033-69

[anmeldung@akademie-heidelberg.de](mailto:anmeldung@akademie-heidelberg.de)

[www.akademie-heidelberg.de](http://www.akademie-heidelberg.de)

AKADEMIE  
HEIDELBERG

