

ЗАКЛЮЧЕНИЕ
коллегии палаты по патентным спорам
по результатам рассмотрения ☒ возражения ☐ заявления

Коллегия палаты по патентным спорам в порядке, установленном пунктом 3 статьи 1248 Гражданского Кодекса Российской Федерации (далее – Кодекс) и Правилами подачи возражений и заявлений и их рассмотрения в Палате по патентным спорам, утвержденными приказом Роспатента от 22.04.2003 № 56, зарегистрированным в Министерстве юстиции Российской Федерации 08.05.2003 № 4520 (далее – Правила ППС), рассмотрела возражение Петровой Е.В. (далее – лицо, подавшее возражение), поступившее в палату по патентным спорам 20.02.2013, против выдачи патента Российской Федерации на изобретение № 2250043, при этом установлено следующее.

Патент Российской Федерации № 2250043 на изобретение «Витаминно-минеральный комплекс, способ его изготовления и способ его приема» выдан по заявке № 2002127403/13 на имя Енилеева Р.Х., Лазарева М.И. В дальнейшем, согласно государственной регистрации договора № РД0095893 от 11.03.2012 об уступке патента Российской Федерации, исключительное право на упомянутый патент перешло ООО «АКЦЕНТ» (далее- патентообладатель).

Патент действует со следующей формулой:

«1. Способ изготовления витаминно-минерального комплекса, который включает разделение на группы компонентов набора биологически активных веществ, отличающийся тем, что упомянутый набор разделяют как минимум на 2 группы компонентов, при этом тот или иной компонент относят к той или иной группе, исходя из условий минимизации отрицательных с точки зрения совместного хранения и усвоения организмом человека взаимодействий компонентов группы, а также требования единства предпочтительного места подготовки к усвоению в пищеварительном тракте человека как минимум 2 компонентов группы, причем преимущественно в группы объединяют

компоненты, синергично влияющие на усвоение друг друга организмом человека, для этого вначале из упомянутого установленного набора выбирают как минимум один главный компонент для каждой группы, при этом при разделении указанных биологически активных веществ на две группы компонентов, в качестве главного компонента первой группы выбирают витамин С, второй группы - один из витаминов В₁, В₂, В₁₂; при разделении указанных биологически активных веществ на три группы компонентов, выбирают, например, для первой группы витамин С, для второй - витамин В₁, а для третьей - один из витаминов В₂ или В₁₂; при разделении указанных биологически активных веществ на четыре группы компонентов, в качестве главных компонентов выбирают, например, для первой группы витамин С, для второй - витамин В₁, для третьей - один из витаминов В₂ или В₁₂, а для четвертой - минерал кальций, затем к упомянутым главным компонентам из упомянутого набора подбирают как минимум один синергичный компонент, соблюдая для них указанные условия, при этом в качестве синергичного компонента к витамину С подбирают минерал железо и/или биологически активные вещества из ряда витамин А, витамин Е, бета-каротин, к витамину В₁ - минералы йод и/или марганец, к витамину В₂ - витамины В₆, и/или В₉, и/или К, к витамину В₁₂ - витамин В₆ и/или минерал кальций, а к минералу кальций - витамины В₁₂, или С, и/или D, и/или К, и/или минералы цинк и/или магний, при этом допускается вхождение одного и того же компонента более чем в одну группу, при условии, что суммарное содержание компонентов во всех группах упомянутого комплекса не превысит двойную дневную норму потребления, в упомянутые группы компонентов из упомянутого набора включают дополнительные микронутриенты, соблюдая указанные условия, при необходимости включают в упомянутые группы дополнительные ингредиенты, затем из полученных групп составляют различные композиции упомянутого комплекса, предназначенные для раздельного по времени приема - более чем через час, каждая из которых представляет собой механическую смесь компонентов одной конкретной группы, причем компоненты берут в количестве от 0,02 до 2 дневных норм потребления, из полученных смесей компонентов путем известных

технологических операций изготавливают препаративные формы упомянутого комплекса, при этом как минимум одну из них выполняют со свойствами, определяющими скорость ее распада в организме человека, отличными от аналогичных свойств других форм, что предполагает отличное от других упомянутое место подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов, для этого предварительно каждую из упомянутых смесей компонентов групп наполняют как минимум одним технологическим материалом, при этом учитывают определяющий упомянутые свойства вид препаративной формы - капсула или таблетка с отсроченным распадом, или таблетка с защитной оболочкой, таблетка, пастилка, которой будет представлена каждая из упомянутых композиций, причем, если различные композиции комплекса представлены препаративными формами одного и того же вида типа таблетки или таблетки с отсроченным распадом, или пастилки, то в упомянутые композиции включают различные красители, что позволяет сделать различным цвет соответствующих препаративных форм, по которому можно идентифицировать включаемые ими композиции, если различные композиции упомянутого комплекса представлены препаративными формами одного и того же вида типа капсул или таблеток с отсроченным распадом, или таблеток с защитной оболочкой, то посредством добавления красителей их оболочки окрашивают в различные цвета, позволяющие идентифицировать размещенные в таких капсулах или оболочках композиции, при этом размещают препаративные формы упомянутого комплекса в упаковке - блистере(ах) или флаконе(ах).

2. Способ по п.1, в котором в упомянутые группы включают дополнительные ингредиенты, выбранные из ряда аминокислот - аргинин, валин, гистидин, изолейцин, лейцин, лизин, метионин, треонин, триптофан, фенилаланин, из ряда ненасыщенных жирных кислот - линолевая, пиноленовая, арахидоновая и из витаминоподобных веществ - кофермент Q₁₀.

3. Способ по пп.1 и 2, в котором в качестве дополнительных микронутриентов в упомянутую первую группу включают витамины D, и/или H, и/или B₃, и/или B₅, и/или B₆ и минералы магний, и/или цинк, и/или селен, и/или марганец, и/или

фосфор, и/или медь, и/или молибден, вторую - витамины С, и/или А, и/или D, и/или Н и минералы хром, и/или кальций, и/или железо, и/или медь, третью - витамины D, и/или Н, и/или К и минералы кальций, и/или магний, и/или селен, и/или йод, и/или фосфор, и/или хром и четвертую - витамины В₂, и/или D, и/или Н и минералы селен, и/или йод, и/или фосфор, и/или хром.

4. Способ по пп.1-3, в котором при приготовлении указанных композиций компоненты берут в следующих количествах: от 1000 I.U. до 10,000 I.U. витамина А, от 0,5 мг до 5 мг витамина В₁, от 0,5 мг до 5 мг витамина В₂, от 10 мг до 30 мг витамина В₃, от 2 мг до 20 мг витамина В₅, от 0,2 мг до 3 мг витамина В₆, от 100 мкг до 800 мкг В₉, от 0,5 мкг до 10 мкг витамина В₁₂, от 30 мг до 300 мг витамина С, от 50 I.U. до 400 I.U. витамина D, от 5 I.U. до 50 I.U. витамина Е, от 30 мкг до 300 мкг витамина Н, от 5 мкг до 50 мкг витамина К, от 50 мг до 500 мг кальция, от 10 мкг до 50 мкг хрома, от 0,3 мг до 3 мг меди, от 30 мкг до 300 мкг йода, от 2 мг до 25 мг железа, от 0,3 мг до 3 мг марганца, от 40 мг до 400 мг магния, от 10 мкг до 250 мкг молибдена, от 50 мг до 500 мг фосфора, от 10 мкг до 70 мкг селена, от 2 мг до 25 мг цинка, бета-каротина 1-15 мг, аргинина 30-600 мг, валина 15-300 мг, гистидина 150-300 мг, изолейцина 10-200 мг, лейцина 20-400 мг, лизина 15-300 мг, метионина 5-300 мг, треонина 10-200 мг, триптофана 5-100 мг, фенилаланина 5-300 мг, линолевой кислоты 50-500 мг, линоленовой кислоты 50-500 мг, арахидоновой кислоты 50-500 мг, кофермента Q₁₀ 10-500 мг.

5. Способ по п.1, в котором предварительно каждую из упомянутых смесей компонентов групп наполняют как минимум одним технологическим материалом из перечня, содержащего стеарат кальция от 1 до 3%, аэросил от 2 до 4%, воду от 2 до 7%, раствор желатина от 0,5 до 2%, а также карбоксиметилцеллюлозу от 1 до 25%, микрокристаллическую целлюлозу от 1 до 25%, мальтодекстрины от 1 до 25%, сорбит от 1 до 10%, цикло-декстрины от 1 до 10%, кислоту стеариновую от 1 до 5%, сахар молочный от 1 до 5%, крахмал картофельный от 1 до 25%, тальк от 0,1 до 2%, пищевые красители из ряда Е128, Красный 2G, Е129.а, Красный очаровательный АС, Е131, Синий патентованный V, Е133, Синий блестящий РСF,

а также вкусовые добавки и другие технологические материалы, разрешенные к соответствующему применению.

6. Способ по пп.1-3, в котором первую композицию в случае, если в нее входят витамины С, А, Е, минералы железа, медь и бета-каротин, выполняют в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке, благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов является желудок и/или верхний отдел кишечника, а при изготовлении оболочки такой формы для идентификации заключенной в нее первой композиции используют краситель.

7. Способ по пп.1-3, в котором вторую композицию в случае, если в нее входят витамин В₁ и минералы йод и марганец, выполняют в виде таблетки, благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов является желудок.

8. Способ по пп.1-3, в котором третью композицию в случае, если в нее входят витамины В₂, В₆, В₉, К, D, Н и минералы селен, хром, выполняют в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом или таблетки в защитной оболочке, благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов является желудок и/или верхний отдел кишечника, а при изготовлении оболочки такой формы для идентификации заключенной в нее третьей композиции используют краситель.

9. Способ по пп.1-3, в котором четвертую композицию в случае, если в нее входят витамин В₁₂ и минералы цинк, магний, кальций, йод, фосфор, выполняют в виде пастилки (драже или жевательной таблетки), благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов является ротовая полость и/или желудок.

10. Способ по п.1, в котором в случае, если в композицию включены жирорастворимые компоненты, например, такие как витамины А, D, Е, К или бета-каротин, предполагающие отсроченную от момента приема подготовку к усвоению, то препаративную форму, включающую такую композицию,

изготавливают в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке.

11. Способ по п.1, в котором в случае, если в композицию включены быстрорастворимые компоненты, например, такие как минералы кальций, йод, фосфор, то препаративную форму, включающую такую композицию, изготавливают в виде пастилки (драже или жевательной таблетки).

12. Способ по п.1, в котором при размещении указанных препаративных форм упомянутого комплекса в блистере, группируют препаративные формы одного вида и одного цвета, идентифицирующих композиции упомянутого комплекса, вблизи друг от друга или вдоль выделенного направления.

13. Способ по п.1, в котором в ином исполнении размещают препаративные формы упомянутого комплекса на различных блистерах или в различных флаконах, идентифицирующих композиции упомянутого комплекса.

14. Витаминно-минеральный комплекс, включающий установленный набор биологически активных веществ - компонентов витаминно-минерального комплекса, отличающийся тем, что упомянутые компоненты содержатся, как минимум, в двух представляющих собой смесь компонентов композициях, предназначенных для отдельного по времени приема - более чем через час, при этом упомянутые композиции представлены таким образом, что как минимум одна из них выполнена как препаративная форма, свойства которой, определяющие скорость ее распада в организме человека, отличны от аналогичных свойств препаративных форм, представляющих прочие композиции упомянутого витаминно-минерального комплекса, что предполагает отличное от упомянутых прочих место в пищеварительном тракте человека подготовки к усвоению, как минимум, двух включенных в нее компонентов, тот или иной компонент отнесен к той или иной композиции витаминно-минерального комплекса исходя из условий: минимизации отрицательных с точки зрения совместного хранения и усвоения организмом человека взаимодействий компонентов композиции, причем преимущественно в композициях объединяют компоненты, синергично влияющие на усвоение друг друга организмом человека, а также требования единства

предпочтительного места в пищеварительном тракте человека подготовки к усвоению как минимум двух компонентов композиции, при этом, в случае, если указанные биологически активные вещества содержатся в двух группах компонентов, главным компонентом первой группы является витамин С, а второй - один из витаминов В₁, В₂, В₁₂; в случае, если указанные биологически активные вещества содержатся в трех группах компонентов, главным компонентом для первой группы является витамин С, второй - витамин В₁, а третьей - один из витаминов В₂, В₁₂, в случае, если указанные биологически активные вещества содержатся в четырех группах компонентов, главным компонентом для первой группы является витамин С, второй - витамин В₁, третьей - один из витаминов В₂ или В₁₂, а четвертой - минерал кальций, при этом комплекс дополнительно содержит в качестве синергичных компонентов к витамину С минерал железо и/или биологически активные вещества из ряда витамин А, витамин Е, бета-каротин, к витамину В₁ - минералы йод и/или марганец, к витамину В₂ - витамины В₆, и/или В₉, и/или К, к витамину В₁₂ - витамин В₆ и/или минерал кальций, а к минералу кальций - витамины В₁₂, или С, и/или D, и/или К и/или минералы цинк и/или магний.

15. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором одна из композиций содержит от 1000 I.U. до 10,000 I.U. витамина А, от 30 мг до 300 мг витамина С, от 5 I.U. до 50 I.U. витамина Е, от 2 мг до 25 мг железа, бета-каротин 1-15 мг, вторая - от 0,5 мг до 5 мг витамина В₁, от 30 мкг до 300 мкг йода, от 0,3 мг до 3 мг марганца, третья - от 0,5 мг до 5 мг витамина В₂, от 100 мкг до 800 мкг В₉, от 50 I.U. до 400 I.U. витамина D, от 5 мкг до 50 мкг витамина К, четвертая - от 50 мг до 500 мг кальция, от 0,5 мкг до 10 мкг витамина В₁₂, от 40 мг до 400 мг магния, от 2 мг до 25 мг цинка, при этом упомянутый комплекс может быть составлен из любого сочетания упомянутых композиций.

16. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором упомянутые композиции при соблюдении указанных условий могут содержать дополнительные микронутриенты из ряда от 2 мг до 20 мг витамина В₅, от 30 мкг до 300 мкг витамина Н, от 10 мкг до 50 мкг хрома, от 0,3 мг до 3 мг меди, от 10 мкг до 250 мкг

молибдена, от 50 мг до 500 мг фосфора, от 10 мкг до 70 мкг селена, аргинина 30-600 мг, валина 15-300 мг, гистидина 150-300 мг, изолейцина 10-200 мг, лейцина 20-400 мг, лизина 15-300 мг, метионина 5-300 мг, треонина 10-200 мг, триптофана 5-100 мг, фенилаланина 5-300 мг, линолевой кислоты 50-500 мг, линоленовой кислоты 50-500 мг, арахидоновой кислоты 50-500 мг, кофермента Q₁₀ 10-500 мг, при этом допускается наличие одного и того же компонента более чем в одной композиции, при условии, что суммарное содержание компонентов во всех композициях упомянутого комплекса не превысит двойную норму потребления.

17. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором упомянутые композиции при соблюдении указанных условий также дополнительно содержат технологические материалы из ряда стеарат кальция от 0,2 до 3%, аэросил от 2 до 4%, воду от 2 до 7%, раствор желатина от 0,5 до 2%, а также карбоксиметилцеллюлозу от 1 до 25%, микрокристаллическую целлюлозу от 1 до 25%, мальтодекстрины от 1 до 25%, сорбит от 1 до 10%, циклодекстрины от 1 до 10%, кислоту стеариновую от 1 до 5%, сахар молочный от 1 до 5%, крахмал картофельный от 1 до 25%, тальк от 0,1 до 2%, пищевые красители из ряда, E128, Красный 2G, E129.а, Красный очаровательный AC, E131, Синий патентованный V, E133, Синий блестящий FCF, вкусовые добавки и другие вещества, разрешенные к соответствующему применению, при этом включение в упомянутые композиции технологических материалов осуществлено с учетом свойств форм вида препаративных форм, которыми в упомянутом комплексе представлены композиции.

18. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором композиция, включающая, как минимум, витамины А, С, Е, минерал железо и бета-каротин и изготовленная ввиду того, что включает жирорастворимые компоненты, в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке, благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов является желудок и/или верхний отдел кишечника, дополнительно содержит следующие технологические материалы из ряда карбоксиметилцеллюлоза от 1 до 25%, микрокристаллическая

целлюлоза от 1 до 25%, мальтодекстрин от 1 до 25%, крахмал от 1 до 25%, вода от 1% до 7%.

19. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором композиция, включающая, как минимум, витамин В₁, минералы йод и марганец и изготовленная ввиду того, что включает водорастворимые компоненты, в виде таблетки, благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению как минимум двух включенных в нее компонентов является желудок, дополнительно содержит следующие технологические материалы из ряда сорбит от 1 до 10%, циклодекстрины от 1 до 10%, раствор желатины от 1 до 10%, кислота стеариновая от 1 до 5%, сахар молочный от 1 до 5%, крахмал от 1 до 10%, тальк от 0,1 до 2%, вода от 1% до 7%.

20. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором композиция, включающая, как минимум, витамины В₂, В₉, D, K и изготовленная ввиду того, что включает жирорастворимые компоненты, в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке, благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению, как минимум, двух включенных в нее компонентов является желудок и/или верхний отдел кишечника, дополнительно содержит следующие технологические материалы из ряда карбоксиметилцеллюлоза от 1 до 25%, микрокристаллическая целлюлоза от 1 до 25%, мальтодекстрины от 1 до 25%, крахмал от 1 до 25%, вода от 1 до 7%.

21. Витаминно-минеральный комплекс по п.14, в котором композиция, включающая, как минимум, витамин В₁₂ и минералы кальций, магний, цинк и изготовленная ввиду того, что включает быстрорастворимые компоненты, в виде пастилки (драже или жевательной таблетки), благодаря чему упомянутым местом подготовки к усвоению, как минимум, двух включенных в нее компонентов является ротовая полость и/или желудок, дополнительно содержит следующие технологические материалы из ряда сорбит от 1 до 10%, стеарат кальция от 0,2 до 3%, аэросил от 0,2 до 4%, раствор желатина от 0,1 до 2%, кислота стеариновая от 0,2 до 5%, сахар молочный от 0,5 до 10%, крахмал от 1 до 10%, тальк от 0,1 до 5%, вода от 1 до 7%.

22. Способ приема витаминно-минерального комплекса по пп.14-21, включающий прием упомянутых композиций перорально, отличающийся тем, что препаративные формы композиций витаминно-минерального комплекса принимают отдельно по времени - более чем через час друг от друга, при этом если упомянутый комплекс включает препаративные формы, выполненные в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке и содержащие жирорастворимые компоненты, то такие формы принимают не ранее чем за 30 и не позднее чем через 60 мин относительно приема обильной и/или жирной пищи, если упомянутый комплекс включает препаративные формы, выполненные в виде таблетки и содержащие водорастворимые компоненты, то такие формы принимают не ранее чем за 30 и не позднее чем через 60 мин относительно приема необильной и/или нежирной пищи, если упомянутый комплекс включает препаративные формы, выполненные в виде пастилки (драже или жевательной таблетки) и содержащие быстрорастворимые компоненты, то такие формы принимают натощак либо после легкого завтрака или приема фруктов.

23. Способ по п.22, в котором обильную и необильную пищу оценивают из рациона питания каждого конкретного пользователя.

24. Способ по п.23, отличающийся тем, что обильную пищу оценивают, исходя из сопровождения ее приема приемом алкоголя.

25. Способ по п.22, в котором для среднестатистического пользователя устанавливают следующую последовательность приема препаративных форм витаминно-минерального комплекса: если упомянутый комплекс включает препаративные формы, изготовленные в виде пастилки (драже или жевательной таблетки), то такие формы принимают утром, если упомянутый комплекс включает препаративные формы, изготовленные в виде капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке, то такие формы принимают днем, если упомянутый комплекс включает препаративные формы, изготовленные в виде таблеток, то такие формы принимают вечером.

26. Способ по п.22, в котором при необходимости получения увеличенных доз витаминов и минералов одновременно принимают более одной препаративной формы.

27. Способ по п.22, в котором одновременно принимают препаративные формы одного вида или одного цвета, идентифицирующие композиции упомянутого комплекса.

28. Способ по п.22, в котором при необходимости отказа от приема некоторых компонентов в случае их индивидуальной непереносимости из набора принимаемых препаративных форм исключают те из них, которые содержат такие компоненты.

29. Способ по п.22, в котором прием различных препаративных форм упомянутого комплекса осуществляют циклично, при этом придерживаются первоначально выбранной последовательности приема препаративных форм различного вида и/или цвета.

30. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из двух капсул или таблеток с отсроченным распадом, или таблеток в защитной оболочке, или их комбинации, одной таблетки и одной пастилки (драже или жевательная таблетка), то в первый день утром принимают пастилку, днем сначала капсулу или таблетку с отсроченным распадом, или таблетку в защитной оболочке, имеющую красный цвет, а затем - имеющую синий цвет и вечером - таблетку, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

31. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из двух капсул или таблеток с отсроченным распадом, или таблеток в защитной оболочке, или их комбинации, и одной таблетки, то в первый день со вторым завтраком принимают капсулу или таблетку с отсроченным распадом, или таблетку в защитной оболочке, имеющую красный цвет, за обедом - имеющую синий цвет, а за ужином - таблетку, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

32. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из двух капсул или таблеток с отсроченным распадом, или таблеток в защитной оболочке, или их комбинации, и одной пастилки (драже или жевательная таблетка), то в первый день утром

принимают пастилку, днем сначала капсулу или таблетку с отсроченным распадом, или таблетку в защитной оболочке, имеющую красный цвет, а затем - имеющую синий цвет, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

33. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из одной капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке, одной таблетки и одной пастилки (драже или жевательная таблетка), то в первый день утром принимают пастилку, днем - капсулу или таблетку с отсроченным распадом, или таблетку в защитной оболочке и вечером - таблетку, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

34. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из одной капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке и одной таблетки, то в первый день днем принимают капсулу или таблетку с отсроченным распадом, или таблетку в защитной оболочке и вечером - таблетку, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

35. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из одной капсулы или таблетки с отсроченным распадом, или таблетки в защитной оболочке и одной пастилки (драже или жевательная таблетка), то в первый день утром принимают пастилку, днем - капсулу или таблетку с отсроченным распадом, или таблетку в защитной оболочке, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

36. Способ по п.22, в котором, если комплекс состоит из одной таблетки и одной пастилки (драже или жевательная таблетка), то в первый день утром принимают пастилку, а вечером таблетку, во второй и последующие дни сохраняют последовательность приема.

37. Способ по п.22, в котором, если препаративные формы одного вида или одного цвета, идентифицирующие композиции упомянутого комплекса, сгруппированы на блистере вблизи друг от друга или вдоль выделенного направления, то используют препаративные формы, последовательно удаляя их из блистера.

38. Способ по п.22, в котором, если упомянутые формы в блистере расположены таким образом, что в непосредственной близости друг от друга находятся препаративные формы одного цвета, в результате чего на блистере образуются законченные цветные геометрические фигуры, например, разноцветные полосы, то последовательно удаляют с блистера препаративные формы, уменьшая длину таких полос, не разрывая их.

39. Способ по п.22, отличающийся тем, что если упомянутые формы размещены на ленте, расположенной в групповой упаковке, то последовательно выдвигают ленту из групповой упаковки, открывая доступ к одной препаративной форме, как минимум».

Против выдачи данного патента в палату по патентным спорам, в соответствии с пунктом 2 статьи 1398 Кодекса, было подано возражение, мотивированное несоответствием изобретения по оспариваемому патенту условиям патентоспособности «изобретательский уровень».

Для подтверждения доводов, указанных в возражении, были представлены следующие источники информации:

- оспариваемый патент РФ RU2250043) (далее – [1]);
- публикация PCT WO01/43571A1, дата публикации 21 июня 2001 года (далее – [2]);
- Watts D.L. Nutritional Interrelationships: Minerals, Vitamins, Endocrines// Journal of Orthomolecular Medicine. 1990. Vol.5. №1. С. 11-19 (далее – [3]);
- Тенцова А.И., Ажгихин И.О. Лекарственная форма и терапевтическая эффективность лекарств. М.: Медицина, 1974. 384 с. (далее – [4]);
- Delie F. Evaluation of nano- and microparticle uptake by the gastrointestinal tract// Advanced Drug Delivery Reviews. 1998. №34. С. 221-233 (далее – [5]);
- Комплексный витаминно-минеральный препарат □Алфавит□ – уникальный подход к идеологии производства и культуре употребления поливитаминных препаратов. Вкладка Основные свойства. Через сайт Internet Archive Wayback Machine - редакция сайта www.alphavit.ru от 10 июня 2002 года) URL: <http://web.archive.org/web/20011214230115/http://www.mdt.ru/description.php3?lan>

a=0 (далее – [6]);

- Комплексный витаминно-минеральный препарат □Алфавит□ – уникальный подход к идеологии производства и культуре употребления поливитаминных препаратов. Вкладка Подробное описание. Через сайт Internet Archive Wayback Machine - редакция интернет-сайта www.alphavit.ru от 10 июня 2002 года <http://web.archive.org/web/20020610145742/http://mdt.ru/opinions2.php3?lang=0>

(далее – [7]);

- Комплексный витаминно-минеральный препарат □Алфавит□ – уникальный подход к идеологии производства и культуре употребления поливитаминных препаратов. Вкладка Мнение специалистов. Через сайт Internet Archive Wayback Machine - редакция интернет-сайта www.alphavit.ru от 10 июня 2002 года <http://web.archive.org/web/200208Q3194143/http://www.mdt.ru/alphavit.php3?lang=0>

(далее – [8]);

- Sandstrom B. Micronutrient interactions: Effects on absorption and bioavailability// British Journal of Nutrition. 2001. № 85. Suppl.2. 0. S181-S185 (далее – [9]);

- патент РФ RU2190391C1, дата публикации 10 октября 2002 года (далее – [10]);

- Биологически активные вещества пищевых продуктов: справочник/ Петрушевский В.В. [и др.]. Киев: Техн1ка, 1985. 127 с. (далее – [11]);

- Штенберг А.И., Еремин Ю.Н. Роль питания в профилактике эндемического зоба. М.: Медицина, 1979. 176 с. (далее – [12]);

- патент США US5707670A, дата публикации 13 января 1998 года (далее – [13]);

- Современные лекарственные средства. Полный справочник // Борисова О.А. [и др.]. СПб.: Сова; М.: ЭКСМО - Пресс, 2001. 544 с. (далее – [14]);

- Фармацевтические и медико-биологические аспекты лекарств/[под ред. И.М.Перцева, И.А.Зупанца]. Харьков: Изд-во УкрФа,1999. Т.1. 464 с. (далее – [15]);

- Гриффит В. Витамины, травы, минералы и пищевые добавки. Справочник / М.: ФАИР-ПРЕСС, 2000. С.1056(далее – [16]);

- патент США US5922704A, дата публикации 13 июля 1999 года (далее – [17]);

- публикация РСТ WO02/076436A2 от 3 октября 2002 года (далее – [18]);

- патент США US5948443A, дата публикации 7 сентября 1999 года (далее – [19]);
- патент США US5405613A, дата публикации 11 апреля 1995 года (далее – [20]);
- патент США US5817329A, дата публикации 6 октября 1998 года (далее – [21]);
- патент США US6211221B1, дата публикации 3 апреля 2001 года (далее – [22]);
- патент США US6329414B1, дата публикации 11 декабря 2001 года (далее – [23]);
- патент США US6159506A, дата публикации 12 декабря 2000 года (далее – [24]);
- публикация PCT WO00/21524A1 от 20 апреля 2000 года (далее – [25]);
- публикация PCT WO02/43662A2 от 6 июня 2002 года (далее – [26]);
- патент EP0736301B1, дата публикации 22 марта 2000 года (далее – [27]);
- патент США US6136859A, дата публикации 24 октября 2000 года (далее – [28]);;
- патент США US5935994A, дата публикации 10 августа 1999 года (далее – [29]);
- публикация PCT WO01/24772A1 от 12 апреля 2001 года (далее – [30]);
- патент РФ RU2176893C2, дата публикации 20 декабря 2001 года (далее – [31]);
- патент РФ RU2187319C2, дата публикации 20 августа 2002 года (далее – [32]);
- публикация PCT WO02/00201A2 от 3 января 2002 года (далее – [33]);
- патент РФ RU2126679C1, дата публикации 27 февраля 1999 года (далее – [34]);
- патент США US4638013A, дата публикации 20 января 1987 года (далее – [35]);
- патент РФ RU2179017C2, дата публикации 10 февраля 2002 года (далее – [36]);;
- патент РФ RU2147227C1, дата публикации 10 апреля 2000 года (далее – [37]);
- патент РФ RU2188186C2, дата публикации 20 августа 1996 года (далее – [38]);
- Взаимодействие лекарств и пищи / Викторов А.П. [и др.]. Киев: Здоровья, 1991. 240 с. (далее – [39]);
- 40. Государственная фармакопея СССР. Одиннадцатое издание, вып. 2. М.: Медицина, 1990 г. 385 с. (далее – [40]);
- патент США US6299896B1, дата публикации 9 октября 2001 года (далее – [41]);
- патент США US5869084A, дата публикации 9 февраля 1999 года (далее – [42]);
- патент США US6214373B1, дата публикации 10 апреля 2001 года (далее – [43]);
- патент США US5514382A, дата публикации 7 мая 1996 года (далее – [44]).

По мнению лица, подавшего возражение, изобретение по оспариваемому патенту [1] с очевидностью для специалиста следует из уровня техники, принимая во внимание сведения, взятые из источников информации [2] – [44].

В адрес патентообладателя в установленном порядке было направлено уведомление с приложением экземпляра возражения согласно пункту 3.1 Правил ППС.

До даты заседания коллегии лицо, подавшее возражение, представило ходатайство об отзыве данного возражения.

Изучив материалы дела коллегия палаты по патентным спорам установила следующее.

С учетом даты подачи заявки (14.10.2002), по которой был выдан оспариваемый патент, правовая база для оценки патентоспособности изобретения по оспариваемому патенту включает Патентный закон Российской Федерации от 23.09.1992 №3517-1 (далее – Закон), Правила составления, подачи и рассмотрения заявки на выдачу патента на изобретение, утвержденные Роспатентом 17.04.1998 №82, зарегистрированные Минюстом 22.09.1998 № 1612 с изменениями и дополнениями, внесенными приказами Роспатента 08.07.1999 №133, от 13.11.2000 №223 и Правила ППС.

Согласно пункту 3.4 Правил ППС лицо, подавшее возражение, вправе отозвать поданное возражение на любом этапе его рассмотрения по существу на заседании коллегии палаты по патентным спорам. В этом случае делопроизводство по возражению прекращается.

Как было отмечено выше, от лица, подавшего возражение, поступило ходатайство об отзыве данного возражения.

Учитывая вышеизложенное, коллегия палаты по патентным спорам пришла к выводу

прекратить делопроизводство по возражению, поступившему 20.02.2013.