

Prelucrarea Datelor cu Caracter Personal de către OSIM

Toate datele cu caracter personal colectate de Oficiul de Stat pentru Invenții și Mărci (OSIM) sunt prelucrate în conformitate cu dispozițiile Regulamentului (UE) 2016/679 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date (Regulamentul general privind protecția datelor).

Ca principiu general, OSIM prelucrează numai date cu caracter personal pentru îndeplinirea sarcinilor pe care le desfășoară în interes public, în vederea asigurării protecției proprietății industriale, conform art. 1, alin. (2), din Hotărârea Guvernului, nr. 573, din 7 septembrie 1998 privind organizarea și funcționarea Oficiului de Stat pentru Invenții și Mărci, cu modificările și completările ulterioare.

Toate operațiunile de prelucrare a datelor cu caracter personal sunt notificate în mod corespunzător Responsabilului cu Prelucrarea Datelor cu Caracter Personal din OSIM.

Informațiile colectate vor fi prelucrate și/sau accesate numai de membrii personalului OSIM sau de persoanele autorizate responsabile de operațiunile de prelucrare corespunzătoare.

Publicul va putea accesa aceste date prin intermediul instrumentelor și platformelor online ale OSIM și, de asemenea, prin descărcarea informațiilor, în ambele cazuri **numai în scopul de a oferi terților și autorităților publice informațiile necesare pentru a le permite să își exercite drepturile de proprietate industrială dobândite.**

Persoanele fizice ale căror date cu caracter personal au fost prelucrate de către OSIM pot, în orice moment, în cazul în care consideră că nu le-au fost respectate drepturile fundamentale la viață privată și la protecția datelor personale, să se adreseze responsabilului cu protecția datelor din OSIM (RPDCP@osim.ro) sau Autorității Naționale de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal și, după caz, instanțelor de judecată.

Totodată, aceste persoane au dreptul de a accesa (conform art. 15, din Regulamentul general privind protecția datelor) și de a solicita (conform art. 16 din același regulament) rectificarea datelor cu caracter personal inexacte care le privesc, prin trimiterea unei cereri scrise la OSIM, la adresa de e-mail mai sus menționată.

Am fost informat cu privire la prelucrările de date cu caracter personal realizate în cadrul OSIM în temeiul Hotărârii Guvernului, nr. 573, din 7 septembrie 1998, pe care le-am înțeles.

Semnătură Solicitant

CERERE DE EXTINDERE A DURATEI UNUI CERTIFICAT SUPLIMENTAR DE PROTECȚIE



Nr. referință mandatar autorizat	Registratura OSIM (numărul și data primirii):
----------------------------------	-----------------------------------------------

Se completează de către OSIM	
Numărul cererii de Extindere și numărul Certificatului Suplimentar de Protecție sau după caz, al cererii de CSP pentru care se solicită extinderea duratei:	
Data depunerii cererii de Extindere a duratei Certificatului suplimentar de protecție :	

1. Solicitanți (nume și prenume/denumire, adresă domiciliu /sediul, număr în Registrul Comerțului, Telefon, e-mail, Fax)

2. Solicităm Extinderea duratei
<input type="checkbox"/> Certificatului suplimentar de protecție nr.
În baza Regulamentului (CE) nr. 469/2009 privind crearea unui certificat suplimentar de protecție pentru medicamente și Regulamentului (CE) nr. 1901/2006 privind medicamentele de uz pediatric
După caz se indică
<input type="checkbox"/> Cererea de Certificat suplimentar de protecție nr. ...

3. Produsul pentru care se solicită Extinderea duratei certificatului:

4. Numărul și titlul invenției protejate prin brevetul de bază (RO sau RO/EP) :

5. Numărul și data autorizației de la art. 3(b) din Regulamentul 469/2009, conținând declarația de conformitate cu planul de investigație pediatrică aprobat și realizat :
Numărul Data acordării...
După caz se indică,
Numărul și data autorizației pentru o nouă indicație, care conține declarația de conformitate cu planul de investigație pediatrică aprobat și realizat
Numărul Data acordării...

6. Modul de autorizare în toate Statele Membre prin :

Autorizație acordată în procedură centralizată în concordanță cu Directiva 2001/83/EC

sau

Autorizații naționale acordate de fiecare Stat Membru

7.1 A fost acordată prelungirea perioadei de protecție a datelor de introducere pe piață a unui medicament pentru indicație pediatrică

DA

NU

7.2. Medicamentul a fost desemnat ca fiind medicament orfan

DA

NU

8. Reprezentare prin mandatar autorizat cu:	procură:	procură generală nr./dată:	
Nume și prenume /Denumire; Adresă domiciliu/ Sediul:			L.S.

9. Semnătură mandatar autorizat în proprietate industrială:

10. Documente depuse la OSIM de solicitant/consilier în proprietate industrială	11. Documente primite la OSIM
10.1. Formular de cerere de Extindere a duratei în exemplare, nr. file:	în exemplare, nr. file:
10.2. Copia declarației sau copia autorizației conținând declarația de conformitate cu un PI P	nr.file:.....
10.3. Copia autorizației(lor) sau mențiunii publicării autorizației(lor) de la pct. 6	nr.file:.....
10.4. Copie a certificatului acordat de la pct. 2 (unde este cazul)	nr.file:.....
10.5. Traducerea documentelor	nr.file:.....
10.6. Procură de reprezentare	nr.file:.....
10.7. Document referitor la plata taxelor	nr.file:.....
10.8. Alte documente	nr.file:.....

OSIM (nume, prenume și semnătura de primire, LS)

Continuarea rubricii nr.

Continuarea rubricii nr.

Continuarea rubricii nr.

Continuarea rubricii nr.

Continuarea rubricii nr.