



泛太平洋伙伴关系（TPP）危及药物可及性

泛太平洋伙伴关系（TPP）是澳大利亚、文莱、智利、马来西亚、新西兰、秘鲁、新加坡、美国、越南、加拿大和墨西哥正在进行磋商的一个自由贸易协议。美国更是雄心勃勃地试图将TPP的条款最终适用到约占世界人口一半的整个亚太地区。

TPP谈判各方均承诺，这将是一个“高标准的、21世纪的协议。”美国贸易代表（USTR）的提案将会危及可负担范围内药品的可及性，而提案中的这些措施以前是没有在美国的其他贸易协定里出现过的。这些提案将改变相关国家在专利和数据保护方面的法律。美国贸易代表的这些要求将加强，延伸并扩大药企的垄断。

美国贸易代表的提案还会对TPP国家里潜在的新兴仿制药供应商产生限制。TPP规定在该区域的施行，会限制仿制药品的规模经济，从而阻止仿制药价格降低。这些风险综合在一起，将尤其会妨碍仿制药的竞争，导致亚太地区包括癌症、心脏病、艾滋病药物在内的药品价格提高而超过人们的支付能力。

已批露的文件显示，美国的提议将会导致：

- 扩大专利范围：通过降低可专利性标准，允许对外科手术、治疗方法以及老药品的细微变化授予专利等措施，扩大专利范围并创造新的药品垄断——尽管上述方法并没有提高效率。
- 延长药品垄断期：如果在专利局或者规制机构的审核时间超过了一定期限，则要求TPP国家延长药品专利保护期。
- 消除防止专利滥用的保障措施：比如取消第三方挑战专利申请的权利（专利授予前的异议）。
- 要求相关国家在批准某一种仿制药的本国市场销售时，需要取决于该药品的专利状况（专利链接），专利链接增加了专利滥用的风险。在专利链接制度下，即使是低质量的专利也会成为仿制药登记的极大妨碍。
- 通过对新药提供至少五年的数据信息保护期，以及对旧药品的新用途提供另外三年的数据信息保护期，以延长对于规制数据的商业控制（数据保护）——即便是这些信息已经进入公共领域。

**Public Citizen's
Global Access to
Medicines Program**

Website:
www.citizen.org/access

E-mail:
medsaccess@citizen.org

Twitter:
[@PCMedsAccess](https://twitter.com/PCMedsAccess)



2013年5月