

关注公众号：何律知友，免费获取更多资料

# 其 他

## 索 引

（该索引按词条第一汉字的拼音顺序编排，第一汉字相同的按第二汉字的拼音顺序编排，以此类推。词条在正文中的位置采用了如下表示方式：I. I —6.2.1.2，表示该词条在正文中的位置是第一部分第一章第6.2.1.2节）

### A

氨基酸序列 I. I —4.2；II. X —9.2.3；III. I —3.2.1；III. I —7.3  
案卷 V. IV —2  
案卷的保存期限和销毁 V. IV —6  
案由 II. VIII —6.1.4.1；IV. I —6.2

### B

颁发专利证书 V. IX —1.1.4  
办理登记手续通知 V. IX —1.1.2  
办理专利申请的形式 V. I —2  
包含性能、参数特征的产品权利要求 II. III —3.2.5  
包含用途特征的产品权利要求 II. III —3.2.5  
包含制备方法特征的产品权利要求 II. III —3.2.5  
保藏 I. I —5.2；II. X —9.2.1；III. I —5.5  
保存期限 V. IV —6  
保密 V. V  
保密的确定 V. V —3；  
保密发明专利 V. VIII —1.2.1.3  
保密申请与向外国申请专利的保密审查 V. V  
保密审查 I. I —7.3；I. II —14；II. VIII —4.7；V. V  
保密实用新型专利 V. VIII —1.2.2.2  
保密原则 I. I —2；I. II —2；I. III —2；IV. III —2.3  
保密状态 II. III —2.1  
背景技术 II. II —2.2.3  
本国优先权 I. I —6.2.2；II. III —4.2  
本领域的技术人员 II. IV —2.4  
避免“事后诸葛亮” II. IV —6.2  
必要技术特征 II. II —3.1.2  
编写页码 I. I —4.2；I. I —4.3；I. I —4.4；I. II —7.2；I. II —7.3；  
I. II —7.4；V. I —5.6  
变化状态的产品 IV. V —5.2.5.2  
标识作用 I. III —6.2  
标准表格 V. I —4

并列独立权利要求 II. II -3.1.2  
驳回 I. I -3.5; I. II -3.5; I. III -3.5; II. VIII -6.1  
驳回请求 IV. I -7.6  
补充检索 II. VII -11; II. VIII -4.11.2  
补正书 I. I -3.4; I. II -3.4; I. III -3.4  
补正通知书 I. I -3.2; I. II -3.2; I. III -3.2; IV. II -2.7; IV. III -3.7  
不必检索的情况 II. VII -10; II. VIII -4.3  
不全面审查的情况 II. VIII -4.8  
不丧失新颖性的公开 I. I -6.3; II. III -5; III. I -5.4  
不受理程序 V. III -2.3.3  
不受理的情形 V. III -2.2  
不授予专利权的申请 I. I -7.2; I. I -7.3; I. I -7.4; I. II -5; I. II -6; I. III -7.4; II. I; II. X -2  
不同类独立权利要求的单一性 II. VI -2.2.2.2  
不允许的修改 II. VIII -5.2.3  
部分违反专利法第五条第一款的申请 II. I -3.1.4  
部分优先权 II. III -4.1.4; II. III -4.2.4

## C

菜肴和烹调方法 II. X -7.1  
参数特征 II. II -3.2.2; II. III -3.2.5  
测量人体或动物体在极限情况下的生理参数 II. V -3.2.5  
查询 V. II -5; V. III -6; V. VI -3.2  
查阅和复制 V. IV -5; V. X -5  
产品 I. II -6.1  
产品的构造 I. II -6.2.2  
产品的类别 I. III -12.3; IV. V -6.1  
产品的色彩 I. III -7.2  
产品的图案 I. III -7.2  
产品的形状 I. II -6.2.1; I. III -7.2  
产品名称 I. III -4.1.1  
产品权利要求 II. II -3.1.1; II. II -3.2.2; II. III -3.2.5  
产业 II. V -2  
撤回专利申请声明 I. I -6.6  
成套产品 I. III -9.2  
成套产品的外观设计 I. III -9.2  
成套设备的分类 I. IV -8.6  
承认 IV. VIII -4.3.2  
程序节约原则 I. I -2; I. II -2; I. III -2; II. VIII -2.2  
重复授权 I. II -13; I. II -15.2.3; I. III -11; II. III -6; II. VII -7; II. VIII -4.7.1; III. II -5.7; IV. VII  
出版条件的格式审查 I. I -4.6  
出版物公开 II. III -2.1.2.1

初步审查 I

创造性 II. IV; II. X -6; II. X -9.4.2; III. II -5.4; IV. VI -4

辞去委托 I. I -6.1.3

充分公开 II. II -2.1; II. IX -5.1; II. X -3; II. X-9.2

从属权利要求 II. II -3.1.2

从属权利要求的单一性 II. VI -2.2.2.3

从属权利要求的撰写规定 II. II -3.3.2

纯功能性的权利要求 II. II -3.2.1

错误的更正 IV. I -7; V. III -5; V. VIII -1.3.2.16; V. VIII -2.3

## D

答复 I. I -3.4; I. II -3.4; I. III -3.4; II. VIII -5.1

代表人 I. I -4.1.5

代理机构 I. I -4.1.6

代理机构变更 I. I -6.7.2.4; V. XI -5.3

代理人 I. I -4.1.6

代理人变更 I. I -6.7.2.4

单独对比 II. III -3.1; IV. V -5.2.1

单一性 I. I -7.5; I. II -9; I. II -15.2.2; I. III -9; II. VI;  
II. VII -9.2; II. VIII -4.4; II. X -8; III. II -5.5

单一性恢复费 III. I -7.3; III. II -5.5

耽误期限的处置 V. VII -5

当事人处置原则 IV. III -2.2

当事人的权利和义务 IV. IV -13

当事人缺席口头审理 IV. IV -8

当事人中途退庭 IV. IV -9

登记簿 V. IX -1.3

登记费 V. II -1; V. IX -1.1.3

登记和公告 IV. III -6.2; V. IX -1.1.1; V. IX -1.1.4

登记手续 V. IX -1.1.3

抵触申请 II. III -2.2; II. VII -6.4; IV. V -5

地址 I. I -4.1.7; V. VI -2.1.4; V. VI -2.3.2; V. VIII -1.3.2.14

第一次审查意见通知书 II. VIII -4.10

第一独立权利要求 II. II -3.1.2

电话讨论 II. VIII -4.13

电子发文 V. XI -6

电子方式送达 V. VI -2.1.3

电子申请 V. XI -1

电子申请代表人 V. XI -3

电子申请的若干规定 V. XI

电子申请用户 V. XI -2

电子文档 V. IV -3

电子文件形式 V. I -2.2

动物 II. I -4.4  
动物和植物品种 I. I -7.4; II. I -4.4; II. X -9  
独立权利要求 II. II -3.1.2  
独立权利要求的撰写规定 II. II -3.3.1  
独任审查 IV. I -4  
独特视觉效果 IV. V -6.2.4  
多步骤方法的分类 I. IV -8.6  
多重分类 I. IV -4.3  
多项从属权利要求 II. II -3.3.2  
多项优先权 II. III -4.1.4; II. III -4.2.4  
对比设计 IV. V -5.2.4.1  
对比文件 II. III -2.3; II. VIII -4.10.2.3

## F

发明 I. I -7.1; II. I -2  
发明名称 I. I -4.1.1; II. II -2.2.1; III. I -3.1.3  
发明或者实用新型内容 II. II -2.2.4  
发明人 I. I -4.1.2; III. I -3.1.4  
发明人变更 I. I -6.7.2.3  
发明人的译名 III. I -3.1.4.3  
发明实际解决的技术问题 II. IV -3.2.1.1  
发明信息 I. IV -2  
发明专利公报 V. VIII -1.2.1  
发明专利申请的初步审查 I. I  
发明专利申请的实质审查 II  
发明专利申请单行本 V. VIII -2.2.1  
发明专利单行本 V. VIII -2.2.2  
法定期限 V. VII -1.1  
方法 I. II -6.1  
方法的分类 I. IV -8.4  
方法权利要求 II. II -3.1.1; II. II -3.2.2  
方法特征 II. II -3.2.2; II. III -3.2.5  
妨害公共利益 I. I -7.2; I. III -6.1.3; II. I -3.1.3  
放弃专利权 II. III -6.2.2; IV. VII; V. IX -2.3  
非治疗目的的外科手术方法 II. I -4.3.2.3; II. V -3.2.4  
费用 III. I -8; V. II  
费用的查询 V. II -5  
费用的减缓 III. I -7.2.3; V. II -3  
费用的减免 III. I -7.2  
费用的审查 I. I -1; I. II -1; I. III -1  
费用的暂存与退款 V. II -4  
费用缴纳的期限 V. II -1  
费用支付和结算 V. II -2

费用种类的转换 V. II -6  
分案申请 I. I -5.1; I. II -10; I. III -9.4; II. VI -3; V. III -2.3.2  
分类 I. III -12; I. IV  
分类补正通知书 I. III -12.3.3  
分类的步骤 I. IV -6  
分类的内容 I. IV -2  
分类方法 I. III -12.2; I. IV -4  
分类位置规则 I. IV -5  
封闭式 II. II -3.3; II. X -4.2.1  
附加信息 I. IV -2  
附图说明 I. I -4.2; II. II -2.2.5  
复查 III. I -5.11  
复审程序 IV. II -1  
复审程序的中止 IV. II -8  
复审程序的终止 IV. II -9  
复审费 III. I -7.2.3; IV. II -2.5; V. II -1  
复审请求案件 IV. I -1  
复审请求不予受理通知书 IV. II -2.7  
复审请求的审查 IV. II  
复审请求客体 IV. II -2.1  
复审请求口头审理通知书 IV. II -4.3  
复审请求期限 IV. II -2.3  
复审请求人 IV. II -2.2  
复审请求视为未提出通知书 IV. II -2.7  
复审请求审查决定 IV. I -6.; IV. II -5; IV. II -6; IV. II -7  
复审请求受理通知书 IV. II -2.7  
复审请求书 IV. II -2.4  
复审通知书 IV. II -4.3  
复审委员会 IV. I -1  
复审与无效请求的审查 IV

## G

改正国际单位错误 III. I -5.12  
改正译文错误 I. II -15.2.5; III. I -5.8; III. II -5.7  
更正 IV. I -7; V. III -5; V. VIII -1.3.2.16; V. VIII -2.3; V. X -6  
公布印刷费 III. I -8.1; V. II -1  
公告授予专利权 V. IX -1.1.4  
公告送达 V. VI -2.1.4; V. VI -2.3.2  
公告印刷费 V. II -1  
公开原则 IV. I -2.6  
公正执法原则 IV. I -2.2  
公证书 IV. VIII -4.3.4  
公知常识 II. IV -3.2.1.1; II. VIII -4.10.2.2; IV. II -4.1; IV. VIII -4.3.3

公众意见 II.VIII -4.9  
构造 I.II -6.2.2  
规定的学术会议或者技术会议 I.I -6.3.2  
国防发明专利 V.VIII -1.2.1.3  
国防实用新型专利 V.VIII -1.2.2.2  
国际单位错误的改正 III.I -5.12  
国际阶段的修改文件译文的审查 III.I -4  
国际局通知效力丧失 III.I -2.2.1  
国际申请日 III.I -3.1.1  
国际申请进入国家阶段手续的审查 III.I -2  
国际展览会 I.I -6.3.1  
国家法律 I.I -7.2; I.III -6.1; II.I -3.1.1  
国家阶段程序 III.I -1  
国家公布 III.I -6  
国家申请号 III.I -2.3  
公共利益 I.I -7.2; I.III -6.1; II.I -3.1.3  
功能分类 I.IV -4.2  
功能性限定 II.II -3.2.1  
惯用手段的直接置换 II.III -3.2.3

## H

汉字 V.I -3.2  
汉字编码方法 II.IX -4  
合并审理 IV.III -4.5  
合法原则 IV.I -2.1  
合议审查 IV.I -3; IV.II -4; IV.III -4  
合议组 IV.I -3  
核苷酸或氨基酸序列 I.I -4.2; II.X -9.2.3; III.I -3.2.1; III.I -8.7  
互联网证据的公开时间 IV.VIII -5.1  
化合物的创造性 II.X -6.1  
化合物的分类 I.IV -8.1  
化合物的新颖性 II.X -5.1  
化合物的制备或处理的分类 I.IV -8.3  
化合物权利要求 II.X -4.1  
化学产品 II.X -3.1  
化学发明的充分公开 II.X -3  
化学发明的创造性 II.X -6  
化学发明的权利要求 II.X -4  
化学发明的实施例 II.X -3.4  
化学发明的新颖性 II.X -5  
化学方法权利要求 II.X -4.4  
化学混合物或者组合物分类 I.IV -8.2  
化学领域发明专利申请的审查 II.X

化学通式的分类 I. IV -8.8  
回避制度 IV. I -5  
会晤 II. VIII -4.12  
恢复权利 IV. II -2.3; IV. II -2.5; V. VII -6  
恢复权利请求费 V. II -1  
恢复实质审查程序 II. VIII -7.3;

## J

基本检索要素 II. VII -5.4.2  
基因 II. X -9.1.2.2; II. X -9.2.2; II. X -9.3.1.1; II. X -9.4  
积极效果 II. V -2; II. V -3.2.6  
疾病的诊断和治疗方法 I. I -7.4; II. I -4.3  
计算机程序本身 II. IX -1  
计算机程序相关专利申请的审查 II. IX  
计算机可读介质 II. IX -2  
计算机汉字输入方法 II. IX -4  
技术方案 I. II -6.3; II. I -2; II. II -2.2.4  
技术手段 II. I -2.  
技术领域 II. II -2.2.2  
技术偏见 II. IV -5.2  
技术启示 II. IV -3.2.1.1  
技术主题 I. IV -3  
检索 II. VII; II. VIII -4.5; III. II -4; V. X -3.3  
检索报告 II. VII -12  
检索的时间界限 II. VII -4  
检索要素 II. VII -5.4  
检索用非专利文献 II. VII -2.2  
检索用专利文献 II. VII -2.1  
摘要 II. II -3.2.3  
简要说明 I. III -4.3  
减缓 III. I -7.2.3; V. II -3  
缴费日 V. II -2  
缴纳期限 V. II -1  
节约原则 III. II -4.2  
解除委托和辞去委托 I. I -6.1.3  
解密 V. V -5  
届满日 V. VII -2.2  
进入国家阶段的国际申请的初步审查和事务处理 III. I  
进入国家阶段的国际申请的审查 III; I. II -15  
进入国家阶段的国际申请的实质审查 III. II  
进入国家阶段的书面声明 III. I -3.1  
进入国家阶段后对申请文件的修改 III. I -5.7  
进入国家阶段时提交的文件 III. I -3



举证期限 IV. III -4.3  
举证责任 IV. VIII -2.1  
具体实施方式 II. II -2.2.6  
决定 II. VIII -6.1; IV. I -6; V. VI  
决定的理由 IV. I -6.2  
决定要点 IV. I -6.2

## K

开放式 II. II -3.3; II. X -4.2.1  
开拓性发明 II. IV -4.1  
科学发现 I. I -7.4; II. I -4.1  
科学理论 II. I -4.1  
口头公开 II. III -2.1.3.3; IV. VIII -5.2  
口头审理 IV. II -4.3; IV. III -4.4.2; IV. IV  
宽限费 III. I -7.1  
宽限期 I. I -6.3; II. III -5; III. I -5.4

## L

理由和证据的审查 IV. II -4.1  
利用独一无二的自然条件的产品 II. V -3.2.3  
联系人 I. I -4.1.4; V. VI -2.2.1  
零件或部件的分类 I. IV -8.7

## M

马库什权利要求 II. X -8.1  
名称 II. II -2.2.1  
明显区别 IV. V -6  
明显实质性缺陷的处理 I. I -3.3; I. II -3.3; I. III -3.3  
明显实质性缺陷的审查 I. I -1; I. I -7; I. II -1; I. III -1

## N

能够产生积极效果 II. V -2  
能够实现 II. II -2.1.3  
年度 V. IX -2.2.1.1  
年费 III. I -7.2.3; V. II -1; V. IX -1.1.3; V. IX -2.2.1

## P

判断客体 IV. V -3

判断主体 IV. V -4  
旁听 IV. IV -12  
烹调方法 II. X -7.1  
平面印刷品 I. III -6.2

## Q

期限 V. VII  
期限的计算 V. VII -2  
期限的监视 V. VII -3  
期限的延长 V. VII -4  
期限届满前的处理 III. I -3.4  
其他处理决定的更正 IV. I -7.5  
其他方式公开 II. III -2.1.2.3  
其他文件 V. I -1  
其他文件的受理与不受理 V. III -3  
其他文件的形式审查 I. I -1; I. II -1; I. III -1  
其他文件和相关手续的审查 I. I -6; I. II -4; I. III -5  
起算日 V. VII -2.1  
签字或者盖章 V. I -8  
前置审查 IV. II -3  
前置审查和复审后的处理 I. I -3.6; I. II -3.6; I. III -3.6; II. VIII -8  
清楚 II. II -2.1.1; II. II -3.2.2  
请求原则 II. VIII -2.2; IV. I -2.3  
请求书 I. I -4.1; I. II -7.1; I. III -4.1  
全面审查 II. VIII -4.7  
取证和现场调查 II. VIII -4.14  
权利的恢复 V. VII -6  
权利要求的概括 II. II -3.2.1  
权利要求的类型 II. II -3.1.1  
权利要求的类型清楚 II. II -3.2.2  
权利要求的撰写 II. II -3.3; II. IX -5.2  
权利要求书 I. I -4.4; I. I -7.8; I. II -7.4; II. II -3; II. VIII -4.7.1; II. IX -5.2; II. X -4; II. X -9.3  
权利要求书简要 II. II -3.2.3  
权利要求书清楚 II. II -3.2.2  
权利要求书以说明书为依据 II. II -3.2.1  
权利要求书应当满足的要求 II. II -3.2

## R

认可和承认 IV. VIII -4.3.2

## S

色彩 I. III -4.2; I. III -7.2; IV. V -5.2.6.3  
色彩的统一 I. III -9.2.3  
商业上获得成功 II. IV -5.4  
上位概念 II. III -3.2.2  
设备或方法的分类 I. IV -8.4  
设计构思相同 I. III -9.2.3  
设计人 I. III -4.1.2  
设计要素 IV. V -5.2.6  
涉案专利 IV. V -5.2.4.2  
涉及计算机程序的发明 II. IX -1  
涉及计算机程序的发明专利申请的审查 II. IX  
涉及生物材料的申请 I. I -5.2; II. X -9  
社会公德 I. I -7.2; I. III -6.1; II. I -3.2  
申请的驳回 I. I -3.5; I. II -3.5; I. III -3.5; II. VIII -6.1  
申请费 III. I -7.1; III. I -7.2.1; V. II -1.  
申请附加费 III. I -7.1; V. II -1  
申请权转移 I. I -6.7.2.2  
申请人 I. I -4.1.3; III. I -3.1.5.2  
申请人的译名 III. I -3.1.5.3  
申请人国籍变更 I. I -6.7.2.5  
申请人姓名或者名称变更 I. I -6.7.2.1  
申请人主动修改 I. I -7.6; I. II -8.1; I. III -10.1; II. VIII -5.2  
申请日的更正 V. III -4  
申请手续 V. I -1  
申请文件 V. I -1  
申请文件的补正 I. I -3.2; I. II -3.2; I. III -3.2  
申请文件的审查 I. II -7; I. III -4  
申请文件的形式审查 I. I -1; I. I -4; I. II -1; I. III -1  
审查的文本 I. II -15.1; II. VIII -4.1; III. I -3.1.6; III. II -3  
审查基础声明 III. I -3.1.6  
审查决定 IV. I -6  
审查决定被法院生效判决撤销后的审查程序 IV. I -8  
审查决定的更正 IV. I -7.3  
审查员依职权修改 I. I -8; I. II -8.3; I. III -10.3; II. VIII -5.2.4.2  
生物材料 I. I -5.2; II. X -9  
生物材料的保藏 I. I -5.2; II. X -9.2.1; III. I -5.5  
生物技术领域发明专利申请 II. X -9  
实际解决的技术问题 II. IV -3.2.1.1  
实施例 II. II -2.2.6; II. X -3.4  
实用新型 I. II -6; IV. VI -2  
实用新型创造性 IV. VI -4

实用新型内容 II. II -2.2.4  
实用新型新颖性 IV. VI -3  
实用新型专利的专利权评价报告 V. X  
实用新型专利公报 V. VIII -1.2.2  
实用新型专利单行本 V. VIII -2.2.3  
实用新型专利申请的初步审查 I. II  
实用性 II. V; II. X -7; II. X -9.4.3  
实质审查 II  
实质审查程序 II. VIII  
实质审查程序的终止、中止和恢复 II. VIII -7  
实质审查费 III. I -7.2.2; V. II -1  
实质审查请求 I. I -6.4; III. I -5.9  
使用公开 II. III -2.1.2.2; IV. VIII -5.1; IV. VIII -5.2  
使用外观设计的产品名称 I. III -4.1.1  
使用中文完成国际公布的国际申请 III. I -3.3  
使用状态参考图 I. III -4.2  
适用文字 V. I -3  
适于工业应用的新设计 I. III -7.3  
适于实用的新的技术方案 I. II -6  
视为撤回 I. I -3.4; I. II -3.4; I. III -3.4; II. VIII -2.1; II. VIII -3.2.5; II. VIII -4.4; II. VIII -4.12; IV. II -4.3  
视为撤回的更正 IV. I -7.4  
视为撤回在先申请的程序 I. I -6.2.2.5  
视为放弃取得专利权的权利 V. VIII -1.3.2.3; V. IX -1.1.5  
视为未提出 I. I -1; I. I -3.4; I. II -3.4; I. III -3.4; IV. II -2.7; IV. III -3.4  
授予专利权的程序 V. IX -1.1  
授予专利权通知 I. II -3.1; I. III -3.1; II. VIII -6.2; V. IX -1.1.1  
收件人 V. VI -2.2  
受理 V. III; V. XI -4  
受理的更正 IV. I -7.1; V. III -5  
受理地点 V. III -1  
受理条件 V. III -2.1; V. III -3.1  
受理与不受理程序 V. III -2.3  
书面审查原则 I. I -2; I. II -2; I. III -2  
书面形式 V. I -2.1  
书写规则 V. I -5  
书证的真实性 IV. VIII -4.1  
数值和数值范围 II. II -3.3; II. III -3.2.4; II. III -6.1; II. VIII -5.2.3.3  
说明书 I. I -4.2; I. I -7.7; I. II -7.2; II. II -2; II. VIII -4.7.2; II. IX -5.1; II. X -3; II. X -9.2  
说明书的撰写 II. II -2.2; II. IX -5.1  
说明书附图 I. I -4.3; I. II -7.3; II. II -2.3; II. VIII -4.7.2  
说明书和权利要求书 II. II  
说明书和权利要求书的译文 III. I -3.2.1  
说明书清楚 II. II -2.1.1

说明书完整 II. II -2.1.2  
说明书应当满足的要求 II. II -2.1  
说明书摘要 I. I -4.5; I. II -7.5; II. II -2.4  
送达 V. VI -2  
送达日 V. VI -2.3  
所属技术领域的技术人员 II. IV -2.4

## T

他人未经申请人同意而泄露其内容 I. I -6.3.3  
特定技术特征 II. VI -2.1.2  
提前公开声明 I. I -6.5  
天然物质 II. X -2.1  
听证原则 I. I -2; I. II -2; I. III -2; II. VIII -2.2; IV. I -2.5  
通知和决定 V. VI  
通知和决定的送达 V. VI -2  
通知和决定的撰写 V. VI -1.2  
通知书的答复 I. I -3.4; I. II -3.4; I. III -3.4; II. VIII -5.1  
通知书的更正 IV. I -7.2  
同时出售 I. III -9.2.2  
同时使用 I. III -9.2.2  
同样的发明创造 I. II -13; I. III -11; II. III -6; II. VII -7; III. II -5.6; IV. VII; V. VIII -1.2.2.2  
同样的发明或者实用新型 II. III -3.1  
同类独立权利要求的单一性 II. VI -2.2.2.1  
同一类别的产品 I. III -9.2.1  
突出的实质性特点 II. IV -2.2; II. IV -3.2.1  
图案 IV. V -5.2.6.2  
图案的统一 I. III -9.2.3  
图片或者照片 I. III -4.2  
通知 V. VI  
退款 V. II -4.2  
退件的处理 V. VI -3.1

## W

外观设计 I. III -7  
外观设计不相似 IV. V -6.2.2  
外观设计分类 I. III -12  
外观设计图片或者照片 I. III -4.2  
外观设计实质相同 IV. V -5.1.2  
外观设计相同 IV. V -5.1.1  
外观设计相同主题的认定 IV. V -9.2  
外观设计优先权的核实 IV. V -9

外观设计专利单行本 V.VIII -2.2.4  
外观设计专利公报 V.VIII -1.2.3  
外观设计专利的专利权评价报告 V.X  
外观设计专利申请的初步审查 I.III  
外国优先权 I.I -6.2; II.III -4.1  
外科手术方法 II.I -4.3.2.3; II.V -3.2.4  
外文的翻译 V.I -3.3  
外文证据 IV.III -4.3.1; IV.VIII -2.2.1  
完整 II.II -2.1.2  
微生物发明 II.I -4.4  
微生物发明的审查 II.X -9.1.2.1; II.X -9.2.4; II.X -9.3.2;  
II.X -9.4.2.2; II.X -9.4.3  
违背自然规律 II.V -3.2.2  
违反法律 I.I -7.2; I.III -6.1; II.I -3.1.1  
违反社会公德 I.I -7.2; I.III -6.1; II.I -3.2.2  
委托 I.I -6.1; III.I -5.1.1; IV.II -2.6; IV.III -3.6; V.X -2.5; V.XI -5  
委托书 I.I -6.1.2; III.I -5.1.2  
文档 V.IV  
文件份数 V.I -7  
文字 V.I -3  
无积极效果 II.V -3.2.6  
无确定形状的产品 I.II -6.2.1  
无效宣告程序 IV.III -1  
无效宣告程序的终止 IV.III -7  
无效宣告程序中实用新型专利审查的若干规定 IV.VI  
无效宣告程序中外观设计专利的审查 IV.V  
无效宣告程序中有关证据问题的规定 IV.VIII  
无效宣告理由的增加 IV.III -4.2  
无效宣告请求案件审查状态通知书 IV.III -3.7  
无效宣告请求不予受理通知书 IV.III -3.7  
无效宣告请求客体 IV.III -3.1  
无效宣告请求的审查 IV.III  
无效宣告请求范围以及理由和证据 IV.III -3.3  
无效宣告请求费 IV.III -3.5; V.II -1  
无效宣告请求人 IV.III -3.2  
无效宣告请求审查决定 IV.I -6.; IV.III -5; IV.III -6  
无效宣告请求审查通知书 IV.III -4.4.3  
无效宣告请求视为未提出通知书 IV.III -3.7  
无效宣告请求受理通知书 IV.III -3.7  
无效宣告请求书 IV.III -3.4  
五人合议组 IV.I -3.2  
物品的分类 I.IV -8.5  
物证的提交 IV.VIII -2.2.3  
物质的医药用途 II.X -2.2; II.X -4.5.2

## X

显而易见 II. IV -3.2.1.1  
显著的进步 II. IV -2.3; II. IV -3.2.2  
现场调查 II. VIII -4.14  
现有技术 II. III -2.1  
现有设计 IV. V -2  
现有设计的转用 IV. V -6.2.2  
现有设计的组合 IV. V -6.2.3  
相似外观设计 I. III -9.1  
相同内容的发明或者实用新型 II. III -3.2.1  
相同主题的发明创造 II. III -4.1.2  
相同主题的发明或者实用新型 II. III -4.2.2  
相同主题的外观设计 IV. V -9.2  
下位概念 II. III -3.2.2  
向外申请 I. I -7.3; I. II -14; II. VIII -4.7; V. V  
销毁 V. IV -6.2  
新颖性 II. III; II. X -5; II. X -9.4.1; III. II -5.4; IV. VI -3  
形式审查 I. I -1; I. I -4; I. II -1; I. III -1; IV. II -2; IV. III -3  
形状 I. II -6.2; I. III -7.2; IV. V -5.2.6.1  
形状的统一 I. III -9.2.3  
性能、参数特征 II. III -3.2.5  
修改 I. I -7.6; I. II -8; I. III -10; II. VIII -5.2; III. I -5.7; IV. II -4.2; IV. III -4.6  
修改的方式 IV. III -4.6.2; IV. III -4.6.3  
修改的要求 II. VIII -5.2.1; IV. III -4.6.1  
修改文件译文的审查 III. I -4  
选定 III. I -2.2.3  
选择发明 II. IV -4.3

## Y

延长期限请求 I. I -3.4; V. VII -4.1  
延长期限请求费 V. II -1  
要解决的技术问题 II. II -2.2.4  
要求优先权声明 I. I -6.2.1.2; I. I -6.2.2.2  
要素变更的发明 II. IV -4.6  
要素关系改变的发明 II. IV -4.6.1  
要素省略的发明 II. IV -4.6.3  
要素替代的发明 II. IV -4.6.2  
页码 I. I -4.2; I. I -4.3; I. I -4.4; I. II -7.2; I. II -7.3; I. II -7.4;  
V. I -5.6

医生处方 II. X -7.2  
一般消费者 IV. V -4  
一事不再理原则 IV. III -2.1  
依职权审查原则 IV. I -2.4  
依职权修改 I. I -8; I. II -8.3; I. III -10.3; II. VIII -5.2.4.2  
遗传工程 II. X -9; II. X -9.2.2; II. X -9.3.1; II. X -9.4.1; II. X -9.4.2.1  
遗传资源 I. I -5.3; II. I -3.2; II. VIII -4.7.3  
译文错误 III. I -5.8; III. II -5.7  
译文改正费 III. I -7.3  
以说明书为依据 II. II -3.2.1  
以其他方式公开 II. III -2.1.2.3  
已有的技术 II. IV -2.1  
已知产品的新用途发明 II. IV -4.5  
引证文件 II. II -2.2.3  
应用分类 I. IV -4.2  
用结构和 / 或组成不能清楚表征的化学产品权利要求 II. X -4.3  
用途发明 II. IV -4.5; II. X -5.4; II. X -6.2  
用途权利要求 II. II -3.2.2; II. X -4.5  
用途特征 II. III -3.2.5  
用途限定的产品权利要求 II. II -3.1.1  
用物理化学参数表征的化学产品 II. X -4.3; II. X -5.3  
用原子核变换方法获得的物质 I. I -7.4; II. I -4.5.2  
用制备方法表征的化学产品 II. X -4.3; II. X -5.3  
优先权 I. I -6.2; II. III -4; III. I -5.2  
优先权的核实 II. VIII -4.6; III. II -5.3; IV. V -9  
优先权要求的撤回 I. I -6.2.3;  
优先权要求的恢复 I. I -6.2.5; III. I -5.2.5  
优先权要求费 I. I -6.2.4; III. I -5.2.4; V. II -1  
邮寄 V. VI -2.1.1; V. VI -2.3.1  
有益效果 II. II -2.2.4  
原始申请的译文、附图 III. I -3.2  
原始提交的国际申请文件的法律效力 III. II -3.3  
援引加入 III. I -5.3  
原子核变换方法 II. I -4.5.1  
允许的修改 II. VIII -5.2.2  
预料不到的技术效果 II. IV -5.3; II. IV -6.3  
域外证据 IV. VIII -2.2.2

## Z

暂存 V. II -4.1  
在产业上能够制造或者使用的技术方案 II. V -2  
在后申请 I. I -6.2.1.1; I. I -6.2.2.1  
在后申请的申请人 I. I -6.2.1.4; I. I -6.2.2.4



在先商标权 IV. V -7.1  
在先申请 I. I -6.2.1.1; I. I -6.2.2.1  
在先申请视为撤回 I. I -6.2.2.5  
在先申请文件副本 I. I -6.2.1.3; I. I -6.2.2.3  
在先著作权 IV. V -7.2  
在中国完成的发明 I. I -7.3  
再次审查意见通知书 II. VIII -4.11.3  
再现性 II. V -3.2.1  
摘要文字部分 I. I -4.5.1  
摘要附图 I. I -4.5.2; III. I -3.2.3  
摘要译文 III. I -3.2.3  
展览会 I. I -6.3.1; II. III -2.1.2.2; II. III -5  
诊断方法 II. I -4.3.1  
整体分类 I. IV -4.1  
整体观察、综合判断 IV. V -5.2.4  
证据的调查收集 IV. VIII -3  
证据的审核认定 IV. VIII -4  
证据的提交 IV. VIII -2.2  
证明文件 V. I -6  
证人出庭作证 IV. IV -10  
证人证言 IV. VIII -4.3.1  
证书 V. IX -1.2  
纸件与电子申请的转换 V. XI -5.6  
直接观察 IV. V -5.2.2  
直接送交 V. VI -2.1.2; V. VI -2.3.1  
植物 II. I -4.4  
植物品种 I. I -7.4; II. I -4.4; II. X -9  
指定期限 V. VII -1.2  
制备方法特征 II. III -3.2.5  
治疗方法 II. I -4.3.2  
治疗目的的外科手术方法 II. I -4.3.2.3  
智力活动 II. I -4.2  
智力活动的规则和方法 I. I -7.4; II. I -4.2; II. IX -2  
滞纳金 V. II -1; V. IX -2.2.1.3  
质证 IV. VIII -4.1  
中国政府承认的国际展览会 I. I -6.3.1  
中国政府主办的国际展览会 I. I -6.3.1  
中止 II. VIII -7.2; IV. II -8; IV. III -4.7; IV. IV -6; V. VII -7  
中止程序请求费 V. II -1  
中止检索 II. VII -8  
终止 II. VIII -7.1; IV. II -9; IV. III -7; IV. IV -7; V. IX -2  
主动修改 I. I -7.6; I. II -8.1; I. III -10; II. VIII -5.2  
主要是生物学的方法 II. I -4.4  
著录项目 I. I -6.7; IV. I -6.2  
著录项目变更 I. I -6.7; III. I -5.10; V. XI -5

著录项目变更手续费 I. I -6.7.1.2; V. II -1  
著录项目变更证明文件 I. I -6.7.2  
专利登记簿 V. IX -1.3  
专利登记费 V. II -1  
专利分类 I. IV  
专利公报 V. VIII -1  
专利权的授予 V. IX -1  
专利权的终止 V. IX -2  
专利权评价报告 V. X  
专利权评价报告请求费 V. II -1  
专利权评价报告请求书 V. X -2.3  
专利权人国籍变更 I. I -6.7.2.5  
专利权人姓名或者名称变更 I. I -6.7.2.1  
专利权转移 I. I -6.7.2.2  
专利申请及专利单行本 V. VIII -2  
专利申请手续 V. I -1  
专利申请文档 V. IV  
专利申请文件 V. I -1  
专利性国际初步报告的使用 III. II -5.1  
专利证书 V. IX -1.2  
转基因动物或植物 II. X -9.1.2.4  
转用发明 II. IV -4.4  
字体及规格 V. I -5.2  
字体颜色 V. I -5.5  
总的发明构思 II. VI -2.1.2  
总委托书 I. I -6.1.2  
组合发明 II. IV -4.2  
组合库的分类 I. IV -8.9  
组合物的分类 I. IV -8.2  
组合物权利要求 II. X -4.2  
组合物的新颖性 II. X -5.2  
组件产品 I. III -4.2.1; I. III -6.2.1.2; IV. V -5.2.5.1  
组装关系不唯一的组件产品 I. III -4.2.1; IV. V -5.4.1  
组装关系唯一的组件产品 I. III -4.2.1; IV. V -5.4.1  
最接近的现有技术 II. IV -3.2.1.1

## 修订说明

### （原2006版说明）

《审查指南》（2006年版）自2006年7月1日施行以来，在指导、规范和统一专利申请和专利审查的实践操作方面发挥了良好的作用。2008年12月27日，第十一届全国人民代表大会常务委员会第六次会议通过了《全国人民代表大会常务委员会关于修改〈中华人民共和国专利法〉的决定》，2009年12月30日，国务院第95次常务会议通过了《国务院关于修改〈中华人民共和国专利法实施细则〉的决定》，（以下统称专利法及其实施细则的第三次修改）。为了适应专利法及其实施细则的第三次修改，国家知识产权局本着适应性修订为主，兼顾优化程序设置、提高专利审批效率、规范审批行为的修订原则，对专利审查指南作出修订。

#### 一、修订过程

本次专利审查指南修订工作始于2008年11月，主要包括以下几个阶段：

第一阶段（2008年11月4日至12月5日）：前期准备阶段。

完成审查指南修订领导小组和工作组的组建。领导小组负责审查指南主要修订内容的指导和审定，工作组负责审查指南修订内容的基础研究、撰稿和统稿。12月4日和5日，审查指南修订工作启动会召开，会议确定了本次修订工作的指导思想、基本原则和工作方案。

第二阶段（2008年12月6日至2009年3月24日）：调查研究、提出修订建议稿阶段。

修订工作组全面梳理了专利法及其实施细则第三次修改涉及的修改内容；广泛征集局内外对审查指南修订的意见和建议；深入研究专利法及其实施细则相关修订内容的立法宗旨；分析比较与已有审查标准的承接以及国内外相关法律规定；研究设计相关内容的申请和审查程序以及实体审查基准，并结合局内外的修订建议，提出相关修订内容的具体修改方案，撰写完成修订建议稿。

第三阶段（2009年3月25日至5月18日）：领导小组审议和工作组撰稿、统稿阶段。

修订工作组对修订建议稿进行讨论、审议，对新的法律框架下相关内容的申请和审查程序提出指导性意见，并就一些具体审查基准提出修订建议。撰稿人员根据领导小组的审核意见，对相关问题进行深入研究，进一步完善修订建议稿，撰写完成指南修订稿。统稿人员对该修订稿进行全面统稿。期间，多次召开工作组与条法司之间、撰稿人员与各审查部门之间的研讨、协调会议，以保证相关修订内容的整体统一和协调一致。工作组就在统稿过程中发现的疑难问题，多次提请领导小组审议，并根据领导小组的审核意见，多次修改指南修订稿。

第四阶段（2009年5月19日至6月5日）：局内外征求意见阶段。

修订工作组将第三阶段完成的最后修订稿作为征求意见稿征求局内各部门及审查员的意见和建议；与此同时，通过召开座谈会和研讨会，以具体讲解、集中讨论修改方案的方式，征求局外相关部门及专利申请人和代理人的意见。共收到修订意见和建议900余条。

第五阶段（2009年6月6日至7月9日）：修改完善阶段。

修订工作组对第四阶段征集的修改意见和建议，结合具体修改方案进行分析研究；遵照修订原则的要求，吸纳参考其中的部分修改建议，对修订稿中的部分修改方案进行调整完善。统稿人员对完善后的修订稿再次进行全面统稿，并将其中的重要修改内容报请领导小组审议。

第六阶段（2009年7月10日至8月10日）：再次征求意见阶段。

第五阶段完成的审查指南修订稿在国务院法制办公室政府网站上公开，面向社会公众征求意见。期间，修订工作组不仅收到了来自国内的专利申请人、代理人的修改意见和建议，还收到来自美国专利商标局、欧洲专利局等国外机构的修改建议。

第七阶段（2009年8月11日至12月31日）：进一步修改完善阶段。

工作组在第六阶段修订稿面向社会征求意见的基础上，根据修改建议和专利法实施细则修改草案进一

步完善专利审查指南修订稿。期间，统稿人员与撰稿人员一起，根据专利法实施细则修改草案在修改过程中的变化，对相关内容的申请和审查程序、实体审查基准进行多次调整，领导小组多次对调整变化的内容进行审议。

第八阶段（2010年1月）：审批和公布。

2010年1月21日，国家知识产权局局长签署第五十五号令公布专利审查指南，专利审查指南全文在国家知识产权局政府网站（[www.sipo.gov.cn](http://www.sipo.gov.cn)）上向社会公开。

第九阶段（2010年2月）：专利审查指南（2010年版）出版发行。

## 二、主要修订内容

本次专利审查指南修订以适应专利法及其实施细则的第三次修改而作的适应性修订为主，适应性修订主要涉及以下几个方面：

1. 根据专利法及其实施细则关于遗传资源保护和对遗传资源来源披露的要求，增加了对申请人提交利用遗传资源完成的发明创造的专利申请的具体要求以及初步审查和实质审查程序中对遗传资源披露等的审查基准；

2. 适应专利法第9条以及专利法实施细则第41条相应规定的变化，调整了初步审查、实质审查以及无效宣告程序中对于同样的发明创造的处理程序；

3. 根据专利法第20条、专利法实施细则第8、9条对在中国完成的发明、实用新型向外国申请专利保密审查的要求，增设了向外国申请专利的保密审查程序；

4. 适应专利法第22条新颖性概念的变化，对新颖性的审查标准进行修改，并相应地调整了无效宣告程序中有关证据问题的相关规定；

5. 适应专利法及其实施细则对外观设计专利权授权标准的修改，增加了初步审查程序中外观设计的相关授权条件的具体审查标准，以及无效宣告程序中对专利法第23条进行审查的具体标准；

6. 根据专利法第61条以及专利法实施细则第56、57条的要求，设置了专利权评价报告请求的接收、处理程序及专利权评价报告的作出程序，并增加了实用新型和外观设计专利权的具体评价基准。

为进一步优化程序设置、提高专利审批效率、规范专利审批行为而作的相应调整，主要涉及：

1. 在程序设置上，从更加方便申请人的角度出发，尽量简化手续，对不利于申请人、不便于实践操作的内容进行修订。例如，在涉及生物材料的申请的核实中，增加针对保藏证明写明的保藏日期发出办理手续补正通知书的规定。

2. 对申请、审查实践中易造成混淆、理解执行不一致的内容进行修订。例如，对实质审查程序中依据专利法第33条和专利法实施细则第51条进行审查的相关内容进行调整。

3. 纳入审查实践中证明可行且执行效果良好的内容。例如，增加了无效宣告程序中对代理人特别授权委托书的规定。

4. 对未来审查实践中可能出现标准不一致的问题，作出前瞻性的规定，以利于审查质量的提高。例如，明确了无效宣告请求的合议审查程序中可以依职权进行审查的内容。

5. 考虑到与国际规则的协调与衔接，纳入国家知识产权局已公布的规范性文件的部分相关内容。例如，在进入国家阶段的初步审查和实质审查中加入了援引加入项目的审查规定。

## 三、修订工作组织

### 1. 领导组

田力普	贺化	孙可	廖涛	尹新天	葛树	王澄	李永红	卜方
张清奎	郑慧芬	崔伯雄	毕因	刘志会	林笑跃	张茂于	魏保志	曾志华
白光清	高康	冯小兵	朱仁秀	李超	王霄蕙			

### 2. 工作组（按姓氏笔画为序）

丁玮	卜芳	卞永军	方丽娟	王京	王丽颖	王京霞	王星跃	王美芳	王智勇	王靖梅
王薇薇	韦伟	付刚	冯小兵	卢曦	田宏	田明	刘铭	刘稚	刘雷	刘犇
刘小宁	刘丽君	刘志会	刘勇刚	刘晓静	孙广秀	孙传利	孙跃飞	曲淑君	朱斌	何越峰

关注公众号：何律知友，免费获取更多资料

吴大章	吴赤兵	吴离离	宋传毅	张 凌	张 鹏	张汉国	张清奎	张跃平	张雪飞	张聚敏
李 旭	李 莉	李 媛	李永红	李虹奇	李敬东	杨 平	杨红菊	杨克菲	芮晋洛	陈玉华
周 佳	周 霞	周述江	周胜生	周雷鸣	宗 绮	庞 华	林 柯	林笑跃	欧阳石文	茅红
郑文涛	俞翰政	姚晓红	姜 晖	姜 涛	胡 婧	胡文辉	赵 亮	钟 华	饶 刚	唐田田
徐晓亚	徐清平	徐媛媛	袁 泉	贾海岩	郭 强	钱亦俊	崔 军	崔 峥	崔哲勇	隋保明
葛 树	葛莹歆	蒋 彤	谢 伟	谢轩珠	韩小非	韩秀艳	韩晓春	雷春海	廖 涛	谭小海
潘爱群	鞠德全									