

傳聞可能的 TRIPS 豁免折衷方案

作者：Carlyn Burton

自印度和南非於 2020 年 10 月首次提議針對 COVID-19 疫苗和用品豁免世界貿易組織（WTO）的《與貿易有關的知識產權協定》（TRIPS 協定）中的某些知識產權保護以來，到目前為止，在達成共識方面幾乎沒有任何明確的進展。然而，本月出現了有關歐盟、印度、南非和美國達成折衷方案的報導。

在美國政府於 2021 年春末宣布支持某種類型的知識產權豁免後，TRIPS 理事會定期召開會議討論該問題。TRIPS 理事會的報告經常引用四個代表團（歐盟、印度、南非和美國）之間的小組討論。TRIPS 理事會的會議記錄也反映了關於擬議的知識產權豁免是複雜且高度政治化的判斷。

折衷方案的細節尚未正式公布，但報告表明，與最初由印度和南非提出的與預防和治療 COVID-19 的健康產品和技術相關的版權、設計、商業秘密和專利的廣泛豁免相比，折衷方案涉及的範圍要小得多。特別而言，新提案側重於（1）在 2021 年出口不到全球 COVID-19 疫苗劑量 10% 的發展中國家，以及（2）允許這些國家未經專利權人同意而授權使用為生產和供應 COVID-19 疫苗所需要的專利主題。目前，該提案僅限於疫苗，但在頒布後六個月內會考慮將豁免擴大到 COVID-19 的治療和診斷。

TRIPS 理事會預定的下一次正式會議要等到 2022 年 6 月 8 日至 9 日，最終細節很可能會在這次會議之前公布。然而，這可能是走在一條崎嶇不平的道路上的第一步——豁免需要得到所有 164 個 WTO 成員的同意才能生效。因此，最終的頒布仍然只能在未來某個未知時間發生。歷史表明，獲得這種一致同意可能需要數年時間。

目前，全球已接種超過 110 億劑的疫苗，預計 2022 年將生產 200 億劑。其他疫苗正在進入市場，其中包括德克薩斯兒童醫院疫苗中心和貝勒醫學院的兩名研究人員出於以全球獲得疫苗為目的在休斯頓開發的一種疫苗。他們的疫苗基於較重的重組蛋白技術，成本低（每劑不到 3 美元），運輸和儲存只需要基本的冷藏。與擬議的 TRIPS 豁免最相關的是，該疫苗不受專利保護。

鑒於當前的知識產權制度多年來為 mRNA 技術（以及現在處於公共領域的

重組蛋白技術)的進步提供了激勵,使新疫苗能夠以創紀錄的速度部署到全球人口中,然而這就引出了一個問題,如果我們的知識產權制度不能為創新者提供可靠的保護,那麼該提案的頒布是否正在回應一個可能對未來創新產生長期不穩定和扼殺性影響的政治呼籲。換句話說,當 TRIPS 豁免生效時(如果生效的話),它可能已經成為針對一個不再存在的問題而本身卻存在問題的解決方案。