

**Jornadas de  
estudio y  
actualización  
en materia  
de patentes  
"Los Lunes de  
Patentes"**

***Studying  
& Updating  
Days  
on Patent  
Issues  
"The Patent  
Mondays"***

**Barcelona**

**Lunes, 23 de marzo de 2026**

**Monday, 23 March 2026**



**Institut de Formació Contínua-IL3**  
UNIVERSITAT DE BARCELONA



**UNIVERSITAT DE  
BARCELONA**

## Objetivos

Que sean útiles para los que, con mayor o menor experiencia, ya llevan algún tiempo trabajando profesionalmente en España sobre temas relacionados con patentes o modelos de utilidad. Son personas que tienen distintas formaciones iniciales (técnica, jurídica, económica, gestión...) y han trabajado en ámbitos laborables muy variados (particular, empresa, agencia, bufete, enseñanza, oficina de patentes,...). Todos ellos tienen interés en temas sobre patentabilidad, infracción, procedimientos, etc, principalmente en España, pero también en la EPO, EEUU, China, Japón y otros países. Algunos de ellos se presentarán al examen para ser agente de la propiedad industrial español.

Que sean útiles como ayuda para los que piensan presentarse al *European Qualifying Examination* de la EPO, con intención de adquirir el título de European Patent Attorney. Esto implica que los temas del Convenio de la Patente Europea y del PCT se tratan al máximo nivel.

Que sean útiles para los menos expertos, o incluso principiantes, que desean formarse en materia de patentes.

Que sean útiles a todos para actualizar los conocimientos (p. ej. en legislación y jurisprudencia), pues el mundo de las patentes está en constante cambio y resulta difícil mantenerse al día. Y que sean útiles para conocerse y estar en contacto los relativamente pocos que trabajan profesionalmente en este tema.

## Foro de aprendizaje y discusión

Las Jornadas de estudio y actualización en materia de patentes ("Los Lunes de Patentes") son un foro de aprendizaje y discusión, totalmente *pro bono* (los asistentes no pagan, los ponentes no cobran, ni siquiera gastos), profesional y abierto a todas las opiniones. Desde comienzos de 2001, cuatro lunes al año se reúnen personas interesadas en formarse sobre patentes (incluyendo modelos de utilidad y *know-how*) desde un punto de vista profesional, independientemente de su especialidad y del lugar de trabajo.

## Funcionamiento

Es totalmente *pro bono* para ponentes y asistentes. El local lo proporciona la OEPM o el Institut de Formació Contínua (IL3-UB). Y la documentación, que suele ser voluminosa, se distribuye por correo electrónico y colgándola en la página web: [www.ub.edu/centredopatents](http://www.ub.edu/centredopatents).

## Objectives

*The main objective of these workshops is to be useful for those who, with more or less experience, work professionally in Spain on issues related to patents or utility models. They are people who have different initial backgrounds (technical, legal, economic, management ...) and have worked in many different business areas (private, company, agency, law firm, teaching, patent office, ...). All of them are interested in issues of patentability, infringement, procedures, etc., mainly in Spain, but also in EPO, USA, China, Japan and other countries. Some of them will take the exam to become a Spanish industrial property agent.*

*Another objective is to be helpful to those who want to take the EPO European Qualifying Examination with the intention of obtaining the title of European Patent Attorney. This means that all the European Patent Convention and the PCT issues are covered at the highest level.*

*They are also meant to be useful for the least experts, or even beginners, who wish to be trained in the field of patents.*

*They also try to be useful to everyone to update knowledge (e.g. in legislation and case law), as the world of patents is constantly changing and it is difficult to keep up to date.*

*Finally, these workshops aim at becoming a meeting point for the relatively few professionals working on patents.*

## Learning and discussion forum

*The Studying & Updating Days on Patent Issues ("The Patent Mondays") are a fully pro bono (attendants do not pay, speakers are not paid, even for expenses), professional and to-all-opinions open forum for learning and discussion. Since the beginning of 2001, regardless of their specialty and workplace, people interested in training on patents (including utility models and know-how) from a professional point of view, gather four times a year.*

## How it works

*It is fully pro bono for speakers and attendants. Premises are provided by the OEPM or the Institut de Formació Contínua (IL3-UB). And documentation, which is usually voluminous, is distributed by e-mail and can also be downloaded from the website: [www.ub.edu/centredopatents](http://www.ub.edu/centredopatents).*



## Cristina López Mosquera

Cristina es Lda., máster y doctora en química por la UB. Comenzó su carrera profesional en el área de registros farmacéuticos, y trabaja en PI desde 2011. Tras una etapa inicial en el Institut Català de Nanociència i Nanotecnologia como técnica de patentes, ha trabajado en PI en diversas empresas principalmente destinadas a medicamentos genéricos (Medichem, Ferrer Int.) y a productos y soluciones para el diagnóstico clínico (Roche Diagnostics), en donde ha podido aportar su conocimiento dual de PI y regulatory affairs. Es EPA desde 2018, API desde 2019 y European Patent Litigator desde 2023, además de miembro de la AIPPI. Desde 2019 Cristina trabaja en BALDER, donde se dedica a la redacción y tramitación de solicitudes, a la realización de estudios de patentabilidad, y a sus dos especialidades: la realización de estudios de riesgo de infracción y el asesoramiento en PI, especialmente para los sectores farmacéutico y de materiales avanzados.



## Supplementary protection certificates (SPC) as an interplay between patents and regulatory affairs: basic concepts and latest developments

En esta ponencia se tratarán los principales aspectos de la figura del certificado complementario de protección (CCP) para medicamentos, cuyo eje central es el Reglamento (CE) núm. 469/2009, incluyendo tanto los conceptos básicos como las principales novedades jurisprudenciales. Además, puesto que en este tipo de derecho confluyen las patentes y los registros farmacéuticos, se tratarán algunos aspectos regulatorios de interés. Así, entre otros, se abordarán los siguientes temas:

- La autorización de comercialización de un medicamento:
  - Vías regulatorias de autorización de medicamentos existentes en Europa.
  - Definición de los conceptos de "primera autorización de comercialización" y "autorización de comercialización global" de un producto como medicamento, en el contexto del Art. 3(d) del Reglamento.
  - El acuerdo bilateral entre Suiza y Liechtenstein y la "*Negative List*" surgida tras la sentencia del TJUE de 2005 en los asuntos acumulados C-207/03 y C-252/03 (*Novartis*).
- Extensiones pediátricas:
  - CCPs negativos.
  - La elección entre dos incentivos (patentes vs. exclusividades regulatorias).
- Selección del pasado y últimos desarrollos de la jurisprudencia en materia de CCPs:
  - Algunas sentencias clásicas: C-210/13 (*GSK*, 2012), C-130/11 (*Neurim*, 2012), C-471/14 (*Seattle Generics*, 2015) C-631/13 (*Forsgren*, 2015), C-567/16 (*Merck*, 2017), C-443/17 (*Abraxis*, 2019), C-673/18 (*Santen*, 2020) y C-650/17 (*Royalty Pharma*, 2020).
  - Sentencia del TJUE de 2024 en los asuntos acumulados C-119/22 (*Teva II*) y C-149/22 (*MSD*) sobre combinaciones de principios activos.
  - Remisión prejudicial (*referral*) al TJUE por parte del Tribunal Supremo Administrativo de la República Checa (C-456/24, *Halozyme*) en 2024 sobre la definición de "principio activo".
  - Decisión prejudicial del TJUE en 2024 en el asunto C-181/24 (*Genmab*) relativa al concepto de "primera autorización".

Cont.

- La "cuestión inglesa":

- Breve resumen del nuevo escenario post-Brexit: aplicación del *Windsor Framework* y cambios en materia de CCPs en UK a partir del 1 de enero de 2025.
- Sentencia [2023] EWHC 1471 (*Newron vs Comptroller*) del Tribunal Superior de Justicia relativa al concepto de "producto" en combinaciones con principios activos no cubiertos por una misma autorización de comercialización (*loose combinations*).
- Regreso a *Halozyme*, ahora en UK: sentencia [2024] EWHC 3202 (*Halozyme vs Comptroller*) del Tribunal Superior de Justicia en donde se discute el concepto de "principio activo" en el contexto de los CCPs.
- Sentencia [2025] EWCA Civ 45 (*Merck Serono SA. vs Comptroller*) del Tribunal de Apelación relativa a la (no) concesión de CCPs basados en segundos usos médicos.

- *European Biotech Act*: propuesta de enmienda (*proposed regulation*) del Reglamento (CE) núm. 469/2009 anunciada en diciembre de 2025 para medicamentos biotecnológicos.

(La ponencia será en castellano, con profusión de materiales en inglés)

## Julia Pike

Julia is the Global Head of IP at Sandoz since 2020. At Sandoz she has been: North America Vice President of IP (2015-2020), responsible for patent litigation and FTO; Head of Global IP Litigation (2010-2015); and European Public Affairs Director (2009-2010). Previously she occupied IP-leading positions at Hospira (2008-2009) and Mayne Pharma (2003-2007). She holds a BSc degree (Genetics, Biology, Biochemistry), a LLB degree, and a Masters of Law (IP) degree, all of them from the University of Melbourne. She led the precedent-setting litigation regarding the interpretation of the new biosimilars legislation required to bring the first ever biosimilar, Sandoz's Zarxio, to the US market. In summary, Julia brings first-hand experience navigating complex patent landscapes.



## Reforming EPO divisional practice for good: Early certainty for the benefit of patentees, patients and payers

Patents are indispensable drivers of innovation and societal progress, providing powerful incentives for scientific advancement and investment. Yet with these strong monopoly rights come significant risks, and significant motivation to push to the limits of what the law allows and beyond. In the life sciences sector, the very mechanisms designed to foster progress are being manipulated to the detriment of fair competition and patient access to affordable medicines.

Among other topics, in this presentation we will delve into:

- A typical patent landscape for a pharmaceutical product, and how it evolves over time, using key product examples.
- Market considerations for originators and generics/biosimilars: the economic realities of the industry.
- "Follow-on" or "secondary" patents: discover how follow-on patents, intended for genuine incremental innovation, can be strategically deployed to extend market exclusivity and hinder competition.
- The misuse of divisional patent applications at the EPO, with special focus on the divisional filing strategy, including serial divisional filing, delaying examination, avoiding final decisions, and how that delays competition.
- A case study: the Copaxone decision. An expert insight into the landmark European Commission decision finding that the "divisional game" amounted to an abuse of dominance, with significant consequences for patent holders.
- Essential reforms to the system to ensure the Copaxone case does not happen again, including a discussion of the EPO convergence process.

**Kristof Roox**

Kristof has been IP and Life Sciences Partner at Crowell & Moring for 25 years. He is currently the co-managing Partner of the Brussels office. He holds a LLM degree on IP Law from Queen Mary Univ. of London, and is a former assistant prof. of private intl. law at the Univ. of Ghent and IP law at the Univ. of Liège. He is an experienced litigator across a broad range of commercial and civil matters, covering all aspects of dispute resolution, including arbitration. Kristof practices before the Belgian civil and administrative courts, the Belgian and European regulatory authorities, and the European Courts. He is often asked to answer complex multijurisdictional questions. He specializes in the regulatory aspects of life sciences and in IP litigation, with a particular focus on complex (patent and SPC) litigation in the pharmaceutical sector. He has been involved in numerous cases concerning parallel litigation in several jurisdictions and European cross-border issues and represents clients before the UPC. He also represents leading trade associations and assists clients in procedures before the EMA and the European courts, for example, in data exclusivity, market protection and parallel import matters.



**Anti-competitive behavior toward generics/biosimilars: Monopoly maintenance or market manipulation?**

Complementing Julia Pike's in-depth exploration of second-generation patents and divisional strategies, we will address a broader range of anti-competitive practices within the life sciences industry. Drawing on extensive litigation experience, we will examine:

- Patent linkage: The coupling of marketing authorization processes and patent status, and its impact on generic market entry.
- Abuse of pricing and reimbursement systems: How manipulative strategies can delay or obstruct access to affordable medicines.
- Disparagement tactics: The use of unfounded or misleading statements to undermine competitors and influence market dynamics.
- Vexatious litigation: Legal actions aimed primarily at delaying competition rather than protecting legitimate patent rights.
- The interplay between patent and other exclusive rights: Analyzing how different intellectual property and regulatory protections are leveraged to sustain exclusivity beyond patent expiration.

We will also analyze recent decisions from competition authorities and courts, offering valuable lessons and precedents for practitioners. Case studies will include the Nuvaring decision in Spain, the Rivaroxaban case in Belgium, and the ongoing Aflibercept saga.

This combined session promises a comprehensive and practical update on the evolving legal and competitive challenges in the life sciences sector - essential knowledge for all patent and competition law specialists.

## Lugar

Institut de Formació Contínua (IL3-UB)

Sala de actes

Ciutat de Granada 131

08018 Barcelona

## Horario

De 10:00 a 13:00 h y de 15:00 a 18:00 h

## Documentación

Se distribuye por correo electrónico y se puede descargar de la web:

[www.ub.edu/centrepatents](http://www.ub.edu/centrepatents)

## Inscripción

Gratuita

Aforo limitado

## Lista de distribución

Las jornadas se convocan a través de una lista de distribución. Para ser añadido a esta lista, enviar nombre, institución y dirección de correo electrónico al coordinador: [pascualsegura@ateneu.ub.edu](mailto:pascualsegura@ateneu.ub.edu)

## Notas

Los organizadores se reservan el derecho de cancelar esta jornada o modificar cualquier aspecto relacionado. Asimismo, no se responsabilizan de las opiniones expresadas por los ponentes.

## Venue

*Institut de Formació Contínua (IL3-UB)*

*Sala de actes*

*Ciutat de Granada 131*

*08018 Barcelona*

## Time

*From 10:00 to 13:00 h and from 15:00 to 18:00 h*

## Material

*It is distributed by e-mail and it can also be downloaded from the website:*

*[www.ub.edu/centrepatents](http://www.ub.edu/centrepatents)*

## Registration

*Free of charge*

*Limited capacity*

## Distribution list

*Workshops are announced through a distribution list. To be added to this list please send name, institution, and e-mail address to the coordinator: [pascualsegura@ateneu.ub.edu](mailto:pascualsegura@ateneu.ub.edu)*

## Notes

*The organizers reserve the right to cancel this workshop or to modify any aspect thereof. In addition, they will not be responsible for the opinions expressed by the speakers.*

