

“为你读诗”遭遇“首善”假读

侵权公司被判赔偿“为你读诗”拥有者尚客圈公司经济损失20万元



杨澜



姜昆



李彦宏

从2013年6月起,越来越多的读者开始习惯于每晚10点通过“为你读诗”微信公众号,倾听李彦宏、姜昆、杨澜等各界名家诵读的古今中外经典诗歌。然而,就在去年9月,网上突然又出现了一个同名APP产品,不久后还多了一个“为你读诗客户端”的微信公众号,内容与原来的“为你读诗”基本重合,令很多忠实的微友困惑不已。

近日,“李逵”和“李鬼”之辨终于有了分晓:北京朝阳法院于上周做出一审判决,判定经营“为你读诗”微信公众号在前的尚客圈文化传播有限公司才是“为你读诗”的拥有者,之后开发同名APP的首善音乐创意公司(后更名为“为你读诗科技公司”)及开设公众号“为你读诗客户端”的首善文化产业公司侵权。

尚客圈公开维权 未能止住“首善”乱读

“我们的微信公众号这两年来深受广大诗歌爱好者的欢迎,自去年9月前已经拥有60余万订阅用户,他们对我们非常喜爱也非常关注,所以当时陆陆续续有用户问我们:你们是不是又开办了

一个APP?我们这才发觉遭遇侵权。”12月10日,在尚客圈举办的说明会上,“为你读诗”联合创始人、总策划人张炫介绍说,他们获悉首善音乐创意公司的侵权行为后并没有立即应对,首善文化产业公司却又在2015年1月1日开办了名为“为你读诗客户端”的微信公众号,吸引了不少不明真相的新用户。这让尚客圈深感无奈,便于今年6月15日发表了一份公开维权声明,希望对方停止侵权。

不料,这份声明未能让首善音乐创意公司和首善文化产业公司罢手。

“首善”先告状 称尚客圈不正当竞争

6月16日至6月23日短短几天内,首善音乐先是以“为你读诗”作为其APP软件的名称向中国版权保护中心申请登记计算机软件著作权,又将公司名称变更为“为你读诗科技公司”。更进一步的是,已经更名为“为你读诗科技公司”的首善音乐创意公司还于8月初抢先向朝阳法院提起诉讼,称尚客圈发表的维权声明属于恶意诋毁的不正当竞争行为。

“首善”被判赔尚客圈20万元

忍无可忍的尚客圈公司8月21日也向朝阳法院提起诉讼,诉称为你读诗科技公司及首善文化产业公司侵权。12月3日,朝阳法院对这两起诉讼先后做出一审判决,首先驳回了为你读诗科技公司有关诉尚客圈不正当竞争的所有诉讼请求,之后再判令其和首善文化产业公司立即停止在涉案APP、企业名称及微信公众号上使用“为你读诗”字样,并判令两公司共同赔偿尚客圈经济损失20万元。

“为你读诗”创始人潘杰客在接受采访时兴奋地说:“我们认为这次胜诉不仅是法律上的胜利,也是正义和道德的胜利。就像‘为你读诗’今年的主题‘让美好的事物更纯粹’一样,我们将继续克制、真实独立、从容自然的生存态度,一如以往地在每个夜晚给您送上优美的诗歌。”他还表示,尚客圈并不是不欢迎竞争,他们很希望能有越来越多的人创造出像“为你读诗”这样的产品来丰富大家的生活,引领大众的文化品位,但反对恶意侵权之类的非法方式。

背景链接

“为你读诗”由众多名人共同推出

“为你读诗”是一个以诗歌为纽带、连接人与人的国际文化艺术平台,参与者包括政界名流、各行业翘楚、文坛明星和普通人。

它诞生于2013年6月1日,由Be My Guest尚客圈文化传播有限公司联合李彦宏、杨元庆、沈南鹏、黄怒波、张国立、姜昆、吕思清、郎朗、刘江等20位各行业人士共同推出,希冀以读诗为开端,为现代社会中奔忙的人们探寻一片可以让灵魂栖息的诗意,倡导摒弃麻木与浮躁、回归柔软与真挚的生活方式。

截至目前,“为你读诗”已通过公众微信和其他合作媒体播出900多期节目,累积传播逾4亿次,覆盖包括中国以及美国、加拿大、丹麦、德国、荷兰、意大利、日本、韩国、柬埔寨、南非等40多个国家和地区。参与“为你读诗”的海内外各行业翘楚覆盖商业、金融、科技、人文、艺术、传媒、体育、法律等多个领域。2014年4月25日,独家首播了丹麦女王玛格丽特二世与彭丽媛为孩子们所读的童话《丑小鸭》(节选);2015年6月12日,“为你读诗”又独家首播爱尔兰总统迈克尔·希金斯先生诵读的《为我女儿的祈祷》,以纪念“叶芝诞辰150周年”。(北青)

2018年前仿制药门槛拟大幅提高

国内市场八成仿制药或消失

上海医药本周发布了关于控股子公司药品注册申请未被批准的公告,称在国家食品药品监督管理局12月7日发布的《关于14家企业13个药品注册申请不予批准的公告》中,控股子公司常州制药厂的阿司匹林缓释片注册申请未被批准。

一周之内200多个药品注册申请撤回

根据公告,国家食药监总局对部分已提交自查资料的药品注册申请进行了临床试验数据现场核查,经核查认为有14家企业13个药品注册申请存在临床试验数据不真实和不完整的问题,根据有关规定不予批准这13个药品的注册申请。上海医药集团股份有限公司下属控股子公司常州制药有限公司申请的阿司匹林缓释片只是其中之一。近来,类似上海医药这样的公告有多家上市公司都发布过,其中不乏大牌制药企业。

上月中旬,国家食药监总局公布了《关于开展仿制药质量和疗效一致性评价的意见(征求意见稿)》,其中明确对部分仿制药在2018年底前完成一致性评价,未通过者将被注销药品的批准文号。有业内人士指出,此举将导致国内众多药品可能无法过关,有人称这一比例或高达80%。

一个事实是,12月3日国家食药监总局发布了一份《关于62家企业撤回87个药品注册申请的公告》,有62家企业撤回87个药品注册申请,而这种现象已经是一周之内的第二次,之前已经有90家企业撤回了164个药品的注册申请。这一周时间内,药品注册申请的撤回率已经接近四成,而其中绝大多数都是仿制药。

国内多种“流行药”是仿制药

所谓仿制药是相对于原研药而言的。原研药主要是指原创性的新产品,由于药品

的特殊性,一类新的药品必须经过对成千上万种化合物层层筛选和严格的临床试验才得以获准上市。有数据显示,一种原研药的诞生平均需要花费15年左右的研发时间以及高达数亿美元的总费用。这意味着往往只有大型跨国制药企业才有研制原研药的能力,因而目前在我国药品市场中绝大多数药品都是国外药厂所拥有的专利已经过了保护期的药品,也就是仿制药。

比如很多中国人争相海淘的一款治疗痛风的药物非布司他药片,最初它是由日本帝人研发授权、法国Patheon制药公司生产的,之前中国市场上并没有这种药品,很多患者都是通过海淘购买,这种药品在香港市场甚至一度出现短缺。不过,2013年日本帝人对这款药品的专利到期后,中国江苏万邦制药、江苏恒瑞制药以及杭州朱养心制药就开始生产该类药品。在中国药品市场上,类似这种等专利到期后开始仿制药品的占比非常大。有数据显示,目前我国近17万个药品批准文

号中95%以上为仿制药。

大批仿制药疗效难说清

所谓的“一致性”是指仿制药和原研药具有相同的质量和疗效。事实上,仿制药与原研药要想达到完全一致并非易事,而且关键是要看“如何评价”。有报道称,在全球另一个仿制药大国印度,对仿制药要进行人体生物等效性试验,但其通过率通常只有60%,说明仿制药要想真仿制出相同的质量和疗效并非易事。

一位知情人士告诉记者,仿制药确实复制了原研药的主要分子成分,但往往在药品成分中含有不同的添加剂及内在成分,因此仿制药与原研药很难具有生物等效性。但由于此前我国没有严格的等效性试验,大批仿制药的真正疗效如何现在很难说得清。也就是说,究竟有多少正在使用中的中国仿制药未来能够过关还是变数。(北青)