

01 智慧財產及商業法院民事裁定

02 113年度民聲字第30號

03 聲 請 人 台灣山德士藥業股份有限公司
04 (即台灣諾華股份有限公司之訴訟承當人)

05 法定代理人 許勝維
06 代 理 人 翁雅欣律師
07 蘇怡佳律師
08 陳豫宛

09 相 對 人 Bayer HealthCare LLC (拜耳保健有限責任公司)

10 法定代理人 Aseem Mehta

11 兼 上 一 人
12 代 理 人 陳和貴律師
13 楊益昇律師
14 陳柔潔

15 上列當事人間請求營業秘密限制閱覽事件，本院裁定如下：

16 主 文

17 禁止相對人Bayer HealthCare LLC (拜耳保健有限責任公司) 閱
18 覽、抄錄、影印、攝影或以其他方式重製如附表所示之訴訟資
19 料。

20 禁止相對人陳和貴律師、楊益昇律師、陳柔潔影印、攝影或其他
21 方式重製如附表所示之訴訟資料。

22 理 由

23 一、按智慧財產案件審理法民國112年1月12日修正之條文施行
24 前，已繫屬於法院之智慧財產民事事件，適用本法修正施行
25 前之規定，112年1月12日修正、同年8月30日施行之智慧財
26 產案件審理法第75條第1項前段定有明文。本院112年度民專
27 訴字第33號（下稱本案訴訟）係智慧財產案件審理法修正施
28 行前即112年3月23日繫屬於本院，此有民事起訴狀上本院收
29 狀章在卷為佐（見本案訴訟卷一第13頁），是本件應適用修
30 正前之規定，合先敘明。

01 二、聲請意旨略以：有關本院向衛生福利部進行證據保全如附表
02 所示之訴訟資料（下稱系爭資料）為聲請人向衛生福利部申
03 請查驗登記之學名藥「Sorafenib Film-coated Tablets 20
04 0mg」（下稱系爭藥品）之相關申請資料，係聲請人之營業
05 秘密，若未限制系爭資料之開示或使用，聲請人將受有重大
06 損害之虞，爰依修正前智慧財產案件審理法第9條第2項、營
07 業秘密法第14條第2項規定，禁止相對人Bayer HealthCare
08 LLC（拜耳保健有限責任公司，下稱拜耳公司）閱覽、抄
09 錄、影印、攝影或以其他方式重製；相對人陳和貴律師、楊
10 益昇律師、陳柔潔影印、攝影或以其他方式重製系爭資料等
11 語（見本院卷第7頁至第10頁、第51頁）。

12 三、按訴訟資料涉及營業秘密者，法院得依聲請或依職權裁定不
13 予准許或限制訴訟資料之閱覽、抄錄或攝影，修正前智慧財
14 產案件審理法第9條第2項定有明文。次按當事人提出之攻擊
15 或防禦方法涉及營業秘密，經當事人聲請，法院認為適當
16 者，得不公開審判或限制閱覽訴訟資料，營業秘密法第14條
17 第2項定有明文。又按當事人得向法院書記官聲請閱覽、抄
18 錄或攝影卷內文書，或預納費用聲請付與繕本、影本或節
19 本；惟卷內文書涉及當事人或第三人隱私或業務秘密，如准
20 許聲請，有致其受重大損害之虞者，法院得依聲請或依職權
21 裁定不予准許或限制閱覽、抄錄或攝影卷內文書，此觀民事
22 訴訟法第242條第1項、第3項規定自明。該條所規定之卷內
23 文書，包括法院辦理該事件所製作之文書、當事人於訴訟進
24 行中提出之文書，及法院依當事人聲請之證據方法，依法調
25 取之相關文書，且依同法第363條第1項規定，包括文書外之
26 物件有與文書相同之效用者。而不予准許或限制閱覽、抄錄
27 或攝影卷內文書，為訴訟平等原則之例外，法院為此裁定應
28 在不影響當事人行使辯論權之範圍內，始得為之（最高法院
29 107年度台抗字第372號裁定意旨參照）。基此，倘限制當事
30 人閱覽、抄錄或攝影卷內訴訟資料，將有害於當事人訴訟實

01 施權、行使辯論權及程序權之保障，而有違訴訟平等原則，
02 原則上即不應准許。

03 四、經查，系爭資料係經本院依本案訴訟原告聲請向衛生福利部
04 保全證據所取得，未對外公開而無由為一般公眾或同業所得
05 知悉，僅有特定機關或人員可取得，且其中藥品查驗登記申
06 請資料之通用技術文件如附表編號1「3.2.S.4.2分析方法
07 （名稱、製造廠）」，係屬揭露系爭藥品其中原料藥之技術
08 特徵及結構資料，足以表徵系爭藥品有效成分之技術內涵；
09 其中編號2「3.2.P.1成品性狀及配方組成（名稱、劑
10 型）」、編號3「3.2.P.5成品管制（名稱、劑型）」、編號
11 4「3.2.P.5.1規格（名稱、劑型）」、編號5「3.2.P.5.3分
12 析方法確效（名稱、劑型）」及編號6「3.2.P.5.4批次分析
13 （名稱、劑型）」，係屬已揭露系爭藥品有效成分佔系爭藥
14 品之重量百分比等技術內容；其中編號7「3.2.P.3.3（製程
15 及製程管制之描述）」、編號8「3.2.P.3.4（關鍵步驟及半
16 成品管制）」、編號9「3.2.P.3.5（製程確效及/或評
17 估）」係記載藥品之製程步驟執行順序、各物料於何步驟加
18 入製程中、關鍵步驟及進行製程管制之時間點、適當製程參
19 數、管制數值範圍、製程確效及評估等技術內容，應可據此
20 知悉系爭藥品的錠劑製造過程中sorafenib tosylate經過何
21 製程步驟及其製程參數，進而探究系爭藥品之製程是否發生
22 sorafenib tosylate的晶型轉變，甚或系爭藥品所含sorafe
23 nib tosylate之結晶型為何，均具有相當或潛在之經濟利
24 益，又系爭資料應僅聲請人公司內部具有相關權限之人方可
25 取得或閱覽，非一般員工或外部人員所能任意查閱、獲取，
26 而以合理之保密措施為保護，堪認聲請人已釋明系爭資料為
27 其營業秘密。

28 五、次查，系爭資料與本案訴訟認定是否為營業秘密有關，在訴
29 訟上具有重要性，原告之訴訟代理人即相對人陳和貴律師、
30 楊益昇律師、陳柔潔藉由閱覽、抄錄系爭資料，而得為本案
31 專利權訴訟侵權與否進行實質辯論，應已足完善實現其訴訟

01 實施權及程序保障權，同時兼顧聲請人之營業秘密，是聲請
02 人聲請相對人陳和貴律師、楊益昇律師、陳柔潔不得以影
03 印、攝影或以其他方式重製系爭資料，即屬有據。又審酌相對
04 人拜耳公司於本案專利訴訟所委任之訴訟代理人即相對人陳
05 和貴律師、楊益昇律師、陳柔潔既得藉由閱覽、抄錄上開訴
06 訟資料，而為相對人拜耳公司所主張侵害專利權內容進行實
07 質辯論，足以完善實現其於本件訴訟之訴訟實施權及程序保
08 障權，況聲請人與相對人拜耳公司於市場上具有競爭關係，
09 如使相對人拜耳公司得以閱覽系爭資料，恐難保護聲請人之
10 營業秘密，是聲請人聲請相對人拜耳公司不得閱覽、抄錄、
11 影印、攝影或以其他方式重製系爭資料，亦屬有據，應予准
12 許。

13 六、至相對人陳和貴律師、楊益昇律師、陳柔潔雖辯稱系爭資料
14 龐大，希望本院准予複印，否則將需多次至本院閱覽云云。
15 惟查，系爭資料業經聲請人釋明為其營業秘密，倘若任由相
16 對人於本案訴訟審理過程中得以影印、攝影或以其他方式重
17 製系爭資料，實無法防免聲請人之營業秘密遭到二次洩漏之
18 風險實現，且依相對人上開所述，可知其等訴訟實施權、辯
19 論權仍得藉由多次至本院閱覽而保障其實現，故現實上限制
20 相對人不得影印、攝影或以其他方式重製該訴訟資料，自有
21 其必要，且更為周全。

22 七、據上論結，本件聲請為有理由，裁定如主文。

23 中 華 民 國 113 年 6 月 5 日

24 智慧財產第三庭

25 法 官 潘曉玫

26 以上正本係照原本作成。

27 如不服本裁定，應於送達後10日內向本院提出抗告狀，並繳納抗
28 告費新臺幣1,000元。

29 中 華 民 國 113 年 6 月 5 日

30 書記官 李建毅

01 附表：

02

編號	訴訟資料	證卷出處
1	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.S.4.2分析方法（名稱、製造廠）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷六第231頁至第241頁
2	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.1成品性狀及配方組成（名稱、劑型）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第5頁至第8頁、限閱卷六第231頁至第241頁
3	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.5成品管制（名稱、劑型）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第43頁至第577頁、限閱卷二第3頁至第487頁、限閱卷三第3頁至第611頁、限閱卷四第3頁至第469頁、限閱卷五第3頁至第497頁、限閱卷六第3頁至第230頁
4	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.5.1規格（名稱、劑型）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第45頁至第48頁
5	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.5.3分析方法確效（名稱、劑型）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第69頁至第577頁、限閱卷二第3頁至第487頁、限閱卷三第3頁至第611頁、限閱卷四第3頁至第469頁、限閱卷五第3頁至

		第497頁、限閱卷六第3頁至第230頁
6	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.5.4批次分析（名稱、劑型）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷七第9頁至第33頁
7	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.3.3（製程及製程管制之描述）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第15頁至第19頁
8	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.3.4（關鍵步驟及半成品管制）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第11頁至第13頁
9	「Sorafenib Film-coated Tablets 200mg」藥品查驗登記申請資料之通用技術文件「3.2.P.3.5（製程確效及/或評估）」	見本院112年度民聲字第17號限閱卷一第21頁至第42頁