

**Usnesení Tribunálu ze dne 7. května 2013 — Cat Media Pty v. OHIM — Avon Products (RETANEW)**

(Věc T-246/12) <sup>(1)</sup>

**(„Ochranná známka Společenství — Námitkové řízení — Stažení námitek — Nevydání rozhodnutí ve věci samé“)**

(2013/C 189/49)

Jednací jazyk: angličtina

**Účastníci řízení**

Žalobkyně: Cat Media Pty Ltd (Warriewood, Austrálie) (zástupce: I. De Freitas, solicitor)

Žalovaný: Úřad pro harmonizaci na vnitřním trhu (ochranné známky a vzory) (zástupce: J. Crespo Carrillo, zmocněnec)

Další účastnice řízení před odvolacím senátem, vystupující jako vedlejší účastnice před Tribunálem: Avon Products, Inc. (New York, Spojené státy) (zástupce: U. Stelzenmüller, advokát)

**Předmět věci**

Žaloba podaná proti rozhodnutí prvního odvolacího senátu OHIM ze dne 21. března 2012 (věc R 740/2011-1) týkajícímu se námitkového řízení mezi Avon Products, Inc. a Cat Media Pty Ltd.

**Výrok**

- 1) *Není třeba vydat rozhodnutí ve věci samé.*
- 2) *Žalobkyně a vedlejší účastnice ponese vlastní náklady a každá z nich nahradí polovinu nákladů řízení vynaložených žalovaným.*

<sup>(1)</sup> Úř. věst. C 243, 11.8.2012.

**Usnesení Tribunálu ze dne 17. května 2013 — FH v. Komise**

(Věc T-405/12) <sup>(1)</sup>

**(„Žaloba na neplatnost a žaloba na náhradu škody — Rozhodnutí Komise odejmout žalobci průkazy opravňující ke vstupu do jejích budov — Žaloba na neplatnost — Nedo-statek právního zájmu na podání žaloby — Nepřípustnost — Žaloba na náhradu škody — Příčinná souvislost — Škoda — Žaloba zjevně postrádající jakýkoli právní základ“)**

(2013/C 189/50)

Jednací jazyk: francouzština

**Účastníci řízení**

Žalobce: FH (Brusel, Belgie) (zástupci: É. Boigelot a R. Murru, advokáti)

Žalovaná: Evropská komise (zástupci: J. Currall a J. Baquero Cruz, zmocněnci)

**Předmět věci**

Návrh na zrušení rozhodnutí ze dne 10. července 2012, kterým Komise žalobci odňala průkazy opravňující ke vstupu do jejích budov, a návrh, aby byla Komisi uložena náhrada škody, kterou žalobce utrpěl.

**Výrok**

- 1) *Žaloba se zamítá.*
- 2) *FH ponese vlastní náklady řízení a nahradí náklady řízení vynaložené Komisí.*

<sup>(1)</sup> Úř. věst. C 331, 27.10.2012.

**Usnesení předsedy Tribunálu ze dne 25. dubna 2013 — AbbVie v. EMA**

(Věc T-44/13 R)

**(„Řízení o předběžných opatřeních — Přístup k dokumentům — Nařízení (ES) č. 1049/2001 — Dokumenty, které má u sebe agentura EMA a které obsahují informace předložené podnikem v rámci jeho žádosti o registraci léčivého přípravku — Rozhodnutí o zpřístupnění dokumentů třetí osobě — Návrh na odklad vykonatelnosti — Naléhavost — Fumus boni juris — Vážení zájmů“)**

(2013/C 189/51)

Jednací jazyk: angličtina

**Účastnice řízení**

Žalobkyně: AbbVie, Inc. (Wilmington, Delaware, Spojené státy americké) a AbbVie Ltd (Maidenhead, Spojené království) (zástupci: P. Bogaert, G. Berrisch, advokáti, B. Kelly, G. Castle, solicitors, D. Anderson, QC, a D. Scannell, barrister)

Žalovaná: Evropská agentura pro léčivé přípravky (EMA) (zástupci: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo et A. Spina, zmocněnci)

**Předmět věci**

Návrh, který v podstatě zní na odklad vykonatelnosti rozhodnutí Evropské agentury pro léčivé přípravky EMA/748792/2012 ze dne 14. ledna 2013, kterým byly na základě nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1049/2001 ze dne 30. května 2001 o přístupu veřejnosti k dokumentům Evropského parlamentu, Rady a Komise (Úř. věst. L 145, s. 43) zpřístupněny třetí osobě jisté dokumenty obsahující informace předložené v rámci žádosti o registraci léčivého přípravku Humira určeného k léčbě Crohnovy choroby.

**Výrok**

- 1) Odkládá se vykonatelnost rozhodnutí Evropské agentury pro léčivé přípravky (EMA) EMA/748792/2012 ze dne 14. ledna 2013, kterým byly na základě nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1049/2001 ze dne 30. května 2001 o přístupu veřejnosti k dokumentům Evropského parlamentu, Rady a Komise zpřístupněny třetí osobě zprávy o klinických studiích M02-404, M04-691 a M05-769 předložené v rámci žádosti o registraci léčivého přípravku Humira určeného k léčbě Crohnovy choroby.
- 2) Agentura EMA se zdrží zpřístupňování dokumentů uvedených v bodě 1 tohoto výroku.
- 3) O nákladech řízení bude rozhodnuto později.

\_\_\_\_\_

**Usnesení předsedy Tribunálu ze dne 25. dubna 2013 —  
InterMune UK a další v. EMA**

(Věc T-73/13 R)

**(„Řízení o předběžných opatřeních — Přístup k dokumentům — Nařízení (ES) č. 1049/2001 — Dokumenty, které má u sebe agentura EMA a které obsahují informace předložené podnikem v rámci jeho žádosti o registraci léčivého přípravku — Rozhodnutí o zpřístupnění dokumentů třetí osobě — Návrh na odklad vykonatelnosti — Naléhavost — Fumus boni juris — Vážení zájmů“)**

(2013/C 189/52)

Jednací jazyk: angličtina

**Účastnice řízení**

**Žalobkyně:** UK Ltd (Londýn, Spojené království), InterMune, Inc. (Brisbane, Kalifornie, Spojené státy americké) a InterMune International AG (Muttentz, Švýcarsko) (zástupci: I. Dodds-Smith, A. Williams, solicitors, T. de la Mare, QC, a F. Campbell, barrister)

**Žalovaná:** Evropská agentura pro léčivé přípravky (EMA) (zástupci: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo a A. Spina, zmocněnci)

**Předmět věci**

Návrh, který v podstatě zní na odklad vykonatelnosti rozhodnutí Evropské agentury pro léčivé přípravky EMA/24685/2013 ze dne 15. ledna 2013, kterým byly na základě nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1049/2001 ze dne 30. května 2001 o přístupu veřejnosti k dokumentům Evropského parlamentu, Rady a Komise zpřístupněny třetí osobě jisté dokumenty obsahující informace předložené v rámci žádosti o registraci léčivého přípravku „Esbriet“, a to v rozsahu, v němž tyto informace dosud nejsou veřejné.

**Výrok**

- 1) Odkládá se vykonatelnost rozhodnutí Evropské agentury pro léčivé přípravky (EMA) EMA/24685/2013 ze dne 15. ledna 2013, kterým byly na základě nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1049/2001 ze dne 30. května 2001 o přístupu veřejnosti k dokumentům Evropského parlamentu, Rady a Komise (Úř. věst. L 145, s. 43) zpřístupněny třetí osobě dokumenty „2.4 Neklinický přehled“, „2.5 Klinický přehled“, „2.6 Neklinický souhrn“ a „2.7 Klinický souhrn“ předložené v rámci žádosti o registraci léčivého přípravku „Esbriet“, a to v rozsahu, v němž tyto dokumenty obsahují informace, které dosud nejsou veřejnosti přístupné.
- 2) Agentura EMA se zdrží zpřístupňování takového znění dokumentů uvedených v bodě 1 tohoto výroku, které je podrobnější než jejich proškrtané znění, jež bylo této agentuře poskytnuto dne 8. října 2012 společnostmi InterMune UK Ltd, InterMune, Inc. a InterMune International AG.
- 3) O nákladech řízení bude rozhodnuto později.

\_\_\_\_\_

**Žaloba podaná dne 15. dubna 2013 — Saf-Holland v.  
OHIM (INTEGRAL)**

(Věc T-217/13)

(2013/C 189/53)

Jednací jazyk: němčina

**Účastníci řízení**

**Žalobkyně:** Saf-Holland GmbH (Bessenbach, Německo) (zástupce: M.-C. Seiler, advokátka)

**Žalovaný:** Úřad pro harmonizaci na vnitřním trhu (ochranné známky a vzory)

**Návrhová žádání**

Žalobkyně navrhuje, aby Tribunál:

- zrušil rozhodnutí prvního odvolacího senátu Úřadu pro harmonizaci na vnitřním trhu (ochranné známky a vzory) ze dne 31. ledna 2013 ve věci R 2087/2011-1
- změnil napadené rozhodnutí v tom smyslu, že se ruší předcházející zamítavé rozhodnutí OHIM ze dne 14. září 2011
- podpůrně změnil napadené rozhodnutí v tom smyslu, že bude pokračovat řízení o zápise
- uložil OHIM náhradu nákladů řízení včetně nákladů řízení vzniklých během odvolacího řízení