

**Sag anlagt den 12. december 2012 — Wedi mod KHIM —  
Mehlhose Bauelemente für Dachrand + Fassade (BALCO)**

(Sag T-541/12)

(2013/C 46/37)

*Stævningen er affattet på tysk*

**Parter**

*Sagsøger:* Wedi GmbH (Emsdetten, Tyskland) (ved advokat O. Bischof)

*Sagsøgt:* Kontoret for Harmonisering i det Indre Marked (Varemærker og Design) (KHIM)

*Den anden part i sagen for appelkammeret:* Mehlhose Bauelemente für Dachrand + Fassade GmbH & Co. KG (Herford, Tyskland)

**Sagsøgerens påstande**

- Afgørelse truffet den 25. september 2012 af Fjerde Appelkammer ved Kontoret for Harmonisering i det Indre Marked (Varemærker og Design) (sag R 2255/2011-4) annulleres.
- Subsidiært udsættes behandlingen af sag R 2255/2011-4 indtil sagsøgerens begæring af 15. november 2012 om, at den anden parts EF-varemærke nr. 006095889, Balkogrün, Harmoniseringskontorets sagsnummer 000007267, erklæres ugyldigt, er blevet genstand for en endelig afgørelse.
- Harmoniseringskontoret tilpligtes at betale sagens omkostninger.

**Søgsmålsgrunde og væsentligste argumenter**

*Ansøger om EF-varemærke:* Wedi GmbH

*Det omhandlede EF-varemærke:* Ordmærket »BALCO« for varer i klasse 19 — EF-varemærkeansøgning nr. 9 023 771

*Indehaver af det i indsigelsessagen påberåbte varemærke eller tegn:* Mehlhose Bauelemente für Dachrand + Fassade GmbH & Co. KG

*De i indsigelsessagen påberåbte varemærker eller tegn:* Ordmærkerne »Balkogrün«, »Balkoplan« og »Balkotop« for varer i klasse 19, 21 og 27

*Indsigelsesafdelingens afgørelse:* Indsigelsen taget til følge

*Appelkammerets afgørelse:* Afslag på klagen

*Søgsmålsgrunde:* Tilsidesættelse af artikel 8, stk. 1, litra b), i forordning nr. 207/2009.

**Sag anlagt den 18. december 2012 — Teva Pharma og Teva Pharmaceuticals Europe mod EMEA**

(Sag T-547/12)

(2013/C 46/38)

*Processprog:* engelsk

**Parter**

*Sagsøgere:* Teva Pharma BV (Utrecht, Nederlandene) og Teva Pharmaceuticals Europe BV (Utrecht) (ved barristers K. Bacon og D. Piccinin, og solicitors G. Morgan og C. Drew)

*Sagsøgt:* Det Europæiske Lægemiddelagentur

**Sagsøgernes påstande**

- Afgørelsen, der er indeholdt i Det Europæiske Lægemiddelagenturs skrivelse af 26. november 2012, om afslag på at godkende sagsøgernes ansøgning om markedsføringstilladelse til deres generiske udgave af abacavir/lamivudine, annulleres.
- Det Europæiske Lægemiddelagentur tilpligtes at betale sagsøgernes omkostninger.

**Søgsmålsgrunde og væsentligste argumenter**

Sagsøgerne har til støtte for søgsmålet fremsat et enkelt anbringende, hvorefter afslaget på at godkende deres ansøgning om tilladelse til en generisk udgave af en fastdosis-kombination af lægemidler med den begrundelse, at lægemidlet var beskyttet af en periode med eksklusiv ret på ti år, er i strid med den rette fortolkning af forordning (EF) nr. 726/2004 <sup>(1)</sup> og direktiv 2001/83/EF <sup>(2)</sup>. Sagsøgerne gør særligt gældende, at indehaveren af markedsføringstilladelsen ikke har krav på en tiårig databeskyttelsesperiode, eftersom lægemidlet er en fastdosis-kombination, som kombinerer to aktive stoffer, der er blevet leveret og anvendt inden for Den Europæiske Union som bestanddele i et antal forskellige lægemidler i flere år. Sagsøgerne gør derfor