

Rettens kendelse af 7. maj 2013 — Cat Media Pty mod KHIM — Avon Products (RETANEW)

(Sag T-246/12) ⁽¹⁾

(EF-varemærker — indsigelsessag — tilbagetagelse af indsigelsen — uforment at træffe afgørelse)

(2013/C 189/49)

Processprog: engelsk

Parter

Sagsøger: Cat Media Pty Ltd (Warriewood, Australien) (ved solicitor I. De Freitas)

Sagsøgt: Kontoret for Harmonisering i det Indre Marked (Varemærker og Design) (KHIM) (ved J. Crespo Carrillo, som befuldmægtiget)

Den anden part i sagen for appelkammeret ved Harmoniseringskontoret og intervenient ved Retten: Avon Products, Inc. (New York, De Forenede Stater) (ved advokat U. Stelzenmüller)

Sagens genstand

Påstand om annullation af afgørelse truffet den 21. marts 2012 af Første Appelkammer ved Kontoret for Harmonisering i det Indre Marked (Varemærker og Design) (sag R 740/2011-1) vedrørende en indsigelsessag mellem Avon Products, Inc. og Cat Media Pty Ltd.

Konklusion

- 1) Det er uforment at træffe afgørelse i sagen.
- 2) Cat Media Pty Ltd bærer sine egne omkostninger samt betaler halvdelen af de omkostninger, der er afholdt af sagsøgte.

⁽¹⁾ EUT C 243 af 11.8.2012.

Rettens kendelse af 17. maj 2013 — FH mod Kommissionen

(Sag T-405/12) ⁽¹⁾

(Annullations- og erstatningssøgsmål — Kommissionens afgørelse om inddragelse af sagsøgerens adgangskort til Kommissionens bygninger — annullationssøgsmål — manglende søgsmålsinteresse — afvisning — erstatningssøgsmål — årsagssammenhæng — skade — søgsmål, der er åbenbart ugrundet)

(2013/C 189/50)

Processprog: fransk

Parter

Sagsøger: FH (Bruxelles, Belgien) (ved advokaterne É. Boigelot og R. Murru)

Sagsøgt: Europa-Kommissionen (ved J. Currall og J. Baquero Cruz, som befuldmægtigede)

Sagens genstand

Dels påstand om annullation af Kommissionens afgørelse af 10. juli 2012 om inddragelse af sagsøgerens adgangskort til Kommissionens bygninger såvel som berigtigelsen, dateret den 11. juli 2012, dels påstand om at Kommissionen tilpligtes at erstatte den skade, som sagsøgeren har lidt.

Konklusion

- 1) Europa-Kommissionen frifindes.
- 2) FH bærer sine egne omkostninger og betaler Kommissionens omkostninger.

⁽¹⁾ EUT C 331 af 27.10.2012.

Kendelse afsagt af Rettens præsident den 25. april 2013 — AbbVie mod EMA

(Sag T-44/13 R)

(Særlige rettergangsformer — aktindsigt — forordning (EF) nr. 1049/2001 — hos EMA beroende dokumenter, der indeholder oplysninger, som en virksomhed har indgivet inden for rammerne af sin ansøgning om markedsføringstilladelse for et lægemiddel — afgørelse om at give tredjemand aktindsigt i dokumenterne — begæring om udsættelse — uopsættelighed — fumus boni juris — afvejning af interesserne)

(2013/C 189/51)

Processprog: engelsk

Parter

Sagsøger: AbbVie, Inc. (Wilmington, Delaware, De Forenede Stater) og AbbVie Ltd (Maidenhead, Det Forenede Kongerige) (ved advokaterne P. Bogaert og G. Berrisch, solicitors B. Kelly og G. Castle, D. Anderson, QC, og barrister D. Scannell)

Sagsøgt: Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) (ved T. Jablonski, N. Rampal Olmedo og A. Spina, som befuldmægtigede)

Sagens genstand

Begæring om i det væsentlige at opnå udsættelse af gennemførelsen af EMA's afgørelse EMA/748792/2012 af 14. januar 2013, hvorved tredjemand i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1049/2001 af 30. maj 2001 om aktindsigt i Europa-Parlamentets, Rådets og Kommissionens dokumenter (EFT L 145, s. 43) gives aktindsigt i visse dokumenter indeholdende oplysninger, som er blevet indgivet inden for rammerne af en ansøgning om markedsføringstilladelse for lægemidlet Humira, der skal anvendes til behandlingen af Crohns sygdom.

Konklusion

- 1) Gennemførelsen af Det Europæiske Lægemiddelagenturs (EMA) afgørelse EMA/748792/2012 af 14. januar 2013 — hvorved tredjemand i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1049/2001 af 30. maj 2001 om aktindsigt i Europa-Parlamentets, Rådets og Kommissionens dokumenter gives aktindsigt i de kliniske undersøgelsesrapporter M02-404, M04-691 og M05-769, som er blevet indgivet inden for rammerne af en ansøgning om markedsføringstilladelse for lægemidlet Humira, der skal anvendes til behandlingen af Crohns sygdom — udsættes.
- 2) EMA pålægges ikke at udbrede de dokumenter, som er omhandlet i denne konklusions punkt 1).
- 3) Afgørelsen om sagens omkostninger udsættes.

Kendelse afsagt af Rettens præsident den 25. april 2013 — InterMune UK m.fl. mod EMA

(Sag T-73/13 R)

(Særlige rettergangsformer — aktindsigt — forordning (EF) nr. 1049/2001 — dokumenter i EMA's besiddelse indeholdende oplysninger, der er afgivet af en virksomhed i forbindelse med dennes ansøgning om tilladelse til at markedsføre et lægemiddel — afgørelse om at give tredjemand aktindsigt i dokumenterne — begæring om udsættelse af gennemførelsen — uopsættelighed — fumus boni juris — interesseafvejning)

(2013/C 189/52)

Processprog: engelsk

Parter

Sagsøgere: UK Ltd (London, Det Forenede Kongerige), InterMune, Inc. (Brisbane, Californien, Amerikas Forenede Stater) og InterMune International AG (MuttENZ, Schweiz) (ved solicitors I. Dodds-Smith og A. Williams, T. de la Mare, QC, og barrister F. Campbell)

Sagsøgt: Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) (ved T. Jablonski, N. Rampal Olmedo og A. Spina, som befuldmægtigede)

Sagens genstand

Påstand om, at gennemførelsen af Det Europæiske Lægemiddelagenturs afgørelse EMA/24685/2013 af 15. januar 2013, der i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1049/2001 af 30. maj 2001 om aktindsigt i Europa-Parlamentets, Rådets og Kommissionens dokumenter (EFT L 145, s. 43) giver tredjemand aktindsigt i visse dokumenter, der indeholder oplysninger indgivet i forbindelse med en ansøgning om tilladelse til markedsføring af lægemidlet Esbriet, udsættes, i det omfang disse oplysninger endnu ikke er tilgængelige for offentligheden.

Konklusion

- 1) Gennemførelsen af Det Europæiske Lægemiddelagenturs afgørelse EMA/24685/2013 af 15. januar 2013, der i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1049/2001 af 30. maj 2001 om aktindsigt i Europa-Parlamentets, Rådets og Kommissionens dokumenter, giver tredjemand aktindsigt i følgende dokumenter: »2.4 Detaljeret ikke-klinisk resumé«, »2.5 Detaljeret klinisk resumé«, »2.6 Ikke-klinisk resumé« og »2.7 Klinisk resumé« indgivet i forbindelse med en ansøgning om tilladelse til markedsføring af lægemidlet Esbriet, udsættes, i det omfang disse dokumenter indeholder oplysninger, der endnu ikke er tilgængelige for offentligheden.
- 2) Det pålægges EMA at afholde sig fra at udlevere en udgave af de af denne afgørelses punkt 1 omfattede dokumenter, der er mere detaljeret end den beskårne udgave af disse dokumenter, som blev meddelt EMA den 8. oktober 2012 af InterMune UK Ltd, InterMune, Inc. og InterMune International AG.
- 3) Afgørelsen om sagens omkostninger udsættes.

Sag anlagt den 15. april 2013 — Saf-Holland mod KHIM (INTEGRAL)

(Sag T-217/13)

(2013/C 189/53)

Processprog: tysk

Parter

Sagsøger: Saf-Holland GmbH (Bessenbach, Tyskland) (ved advokat M.-C. Seiler)

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

Sagsøgerens påstande

- Afgørelse truffet den 31. januar 2013 af Første Appellkammer ved Kontoret for Harmonisering i det Indre Marked (Varemærker og Design) i sag R 2087/2011-1 annulleres.
- Den anfægtede afgørelse ændres således, at Harmoniseringskontorets forudgående afgørelse om afslag af 14. september 2011 ophæves.
- Subsidiært ændres den anfægtede afgørelse således, at registreringsproceduren kan fortsættes.
- Harmoniseringskontoret tilpligtes at betale sagens omkostninger, herunder omkostningerne ved sagen for appelkammeret.