

Vispārējās tiesas 2013. gada 7. maija rīkojums — Cat Media Pty/ITSB — Avon Products (“RETANEW”)

(Lieta T-246/12) ⁽¹⁾

(Kopienas preču zīme — Iebildumu process — Iebildumu atsaukšana — Tiesvedības izbeigšana pirms sprieduma taisīšanas)

(2013/C 189/49)

Tiesvedības valoda — angļu

Lietas dalībnieki

Prasītāja: Cat Media Pty Ltd (Warriewood, Austrālija) (pārstāvis — I. De Freitas, solicitor)

Atbildētājs: Iekšējā tirgus saskaņošanas birojs (preču zīmes, paraugi un modeļi) (pārstāvis — J. Crespo Carrillo)

Otra procesa ITSB Apelāciju padomē dalībniece, persona, kas iestājusies lietā Vispārējā tiesā: Avon Products, Inc. (Ņujorka, Amerikas Savienotās Valstis) (pārstāvis — U. Stelzenmüller, advokāts)

Priekšmets

Prasība par ITSB Apelāciju pirmās padomes 2012. gada 21. marta lēmumu lietā R 740/2011-1 attiecībā uz iebildumu procesu starp Avon Products, Inc. un Cat Media Pty Ltd

Rezolutīvā daļa:

- 1) izbeigt tiesvedību lietā par šo prasību;
- 2) prasītāja un persona, kas iestājusies lietā, pašas sedz savus, kā arī katra atlīdzina pusi atbildētājam radušos tiesāšanās izdevumu.

⁽¹⁾ OV C 243, 11.8.2012.

Vispārējās tiesas 2013. gada 17. maija rīkojums — FH/ Komisija

(Lieta T-405/12) ⁽¹⁾

(Prasība atcelt tiesību aktu un prasība atlīdzināt zaudējumus — Komisijas lēmums atņemt prasītājam caurlaidi iekļūšanai tās ēkās — Prasība atcelt tiesību aktu — Intereses celt prasību neesamība — Nepieņemamība — Prasība atlīdzināt zaudējumus — Cēloņsakarība — Kaitējums — Acīmredzami juridiski nepamatota prasība)

(2013/C 189/50)

Tiesvedības valoda — franču

Lietas dalībnieki

Prasītājs: FH (Brisele, Beļģija) (pārstāvji — É. Boigelot un R. Murru, advokāti)

Atbildētāja: Eiropas Komisija (pārstāvji — J. Currall un J. Baquero Cruz)

Priekšmets

Prasība, pirmkārt, atcelt Komisijas 2012. gada 10. jūlija lēmumu, ar kuru prasītājam atņemta caurlaide iekļūšanai Komisijas ēkās, kā arī 2012. gada 11. jūlija labojumu, ka arī, otrkārt, piespriet Komisijai atlīdzināt prasītājam nodarīto kaitējumu

Rezolutīvā daļa:

- 1) prasību noraidīt;
- 2) FH sedz savus, kā arī atlīdzina Eiropas Komisijas tiesāšanās izdevumus.

⁽¹⁾ OV C 331, 27.10.2012.

Vispārējās tiesas priekšsēdētāja 2013. gada 25. aprīļa rīkojums — AbbVie/EZA

(Lieta T-44/13 R)

(Pagaidu noregulējums — Piekļuve dokumentiem — Regula (EK) Nr. 1049/2001 — EZA rīcībā esošie dokumenti, kas ietver informāciju, ko iesniedzis uzņēmums kopā ar pieteikumu tirdzniecības atļaujas saņemšanai attiecībā uz zālēm — Lēmums piešķirt trešajām personām piekļuvi dokumentiem — Pieteikums par izpildes apturēšanu — Steidzamība — Fumus boni juris — Interesu izsvēršana)

(2013/C 189/51)

Tiesvedības valoda — angļu

Lietas dalībnieki

Prasītāja: AbbVie, Inc. (Wilmington, Delaware, Savienotās Valstis) un AbbVie Ltd (Maidenhead, Apvienotā Karaliste) (pārstāvji — P. Bogaert, G. Berrisch, advokāti, B. Kelly, G. Castle, solicitors, D. Anderson, QC, un D. Scannell, barrister)

Atbildētāja: Eiropas Zāļu Aģentūra (EZA) (pārstāvji — T. Jablon-ski, N. Rampal Olmedo un A. Spina)

Priekšmets

Prasība, ar kuru būtība tiek lūgts apturēt EZA 2013. gada 14. janvāra Lēmuma EZA/748792/2012 par piekļuves piešķiršanu trešajām personām saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi Eiropas Parlamenta, Padomes un Komisijas dokumentiem (OV L 145, 43. lpp.) attiecībā uz noteiktiem dokumentiem, kuros ietverta informācija, kas iesniegta saistībā ar pieteikumu tirdzniecības atļaujas saņemšanai attiecībā uz zālēm Humira, ar kurām paredzēts ārstēt Krona slimību, izpildi

Rezolutīvā daļa:

- 1) apturēt Eiropas Zāļu Aģentūras (EZA) 2013. gada 14. janvāra Lēmuma EZA/748792/2012 par piekļuves piešķiršanu trešajām personām saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi Eiropas Parlamenta, Padomes un Komisijas dokumentiem attiecībā uz klīniskās izpētes ziņojumiem M02-404, M04-691 un M05-769, kas iesniegti saistībā ar pieteikumu tirdzniecības atļaujas saņemšanai attiecībā uz zālēm Humira, ar kurām paredzēts ārstēt Krona slimību, izpildi;
- 2) uzdot EZA neizsniegt šīs rezolutīvās daļas 1. punktā minētos dokumentus;
- 3) lēmuma par tiesāšanās izdevumiem pieņemšanu atlikt.

Vispārējās tiesas priekšsēdētāja 2013. gada 25. aprīļa rīkojums — *InterMune UK u.c./EZA*

(Lieta T-73/13 R)

(Pagaidu noregulējums — Piekļuve dokumentiem — Regula (EK) Nr. 1049/2001 — EZA rīcībā esošie dokumenti, kas ietver informāciju, ko iesniedzis uzņēmums kopā ar pieteikumu tirdzniecības atļaujas saņemšanai attiecībā uz zālēm — Lēmums piešķirt trešajām personām piekļuvi dokumentiem — Pieteikums par izpildes apturēšanu — Steidzamība — Fumus boni juris — Interesešu izsvēršana)

(2013/C 189/52)

Tiesvedības valoda — angļu

Lietas dalībnieki

Prasītājs: UK Ltd (Londona, Apvienotā Karaliste), InterMune, Inc. (Brisbane, Kalifornija, Savienotās Valstis) un InterMune International AG (Mutzenz, Šveice) (pārstāvji — I. Dodds-Smith, A. Williams, solicitors, T. de la Mare, QC, un F. Campbell, barrister)

Atbildētāja: Eiropas Zāļu Aģentūra (EZA) (pārstāvji — T. Jablonski, N. Rampal Olmedo un A. Spina)

Priekšmets

Prasība, ar kuru būtība tiek lūgts apturēt EZA 2013. gada 14. janvāra Lēmuma EZA/748792/2012 par piekļuves piešķiršanu trešajām personām saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi Eiropas Parlamenta, Padomes un Komisijas dokumentiem (OV L 145, 43. lpp.) attiecībā uz noteiktiem dokumentiem, kuros ietverta informācija, kas iesniegta saistībā ar pieteikumu tirdzniecības atļaujas saņemšanai attiecībā uz zālēm *Esbriet*, ar kuru paredzēts ārstēt Krona slimību, izpildi, kamēr šī informācija vēl nav nodota atklātībā

Rezolutīvā daļa:

- 1) apturēt Eiropas Zāļu Aģentūras (EZA) 2013. gada 15. janvāra Lēmuma EMA/24685/2013 par piekļuves piešķiršanu trešajām personām saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi Eiropas Parlamenta, Padomes un Komisijas dokumentiem attiecībā uz dokumentiem “2.4 Pirmsklīniskās izpētes detalizēts pārskats”, “2.5. Klīniskās izpētes detalizēts pārskats”, “2.6. Pirmsklīniskās izpētes pārskats” un “2.7. Klīniskās izpētes detalizēts pārskats”, kas iesniegti saistībā ar pieteikumu tirdzniecības atļaujas saņemšanai attiecībā uz zālēm *Esbriet*, izpildi, ciktāl šie dokumenti ietver informāciju, kas vēl nav nodota atklātībā;
- 2) uzdot EZA neizsniegt šīs rezolutīvās daļas 1. punktā minēto dokumentu to versiju, kura ir detalizētāka par šo dokumentu izredģēto versiju un kādu *InterMune UK Ltd*, *InterMune, Inc.* un *InterMune International AG* iesniedza EZA 2012. gada 8 oktobrī;
- 3) lēmuma par tiesāšanās izdevumiem pieņemšanu atlikt.

Prasība, kas celta 2013. gada 15. aprīlī — *Saf-Holland/ITSB* (“INTEGRAL”)

(Lieta T-217/13)

(2013/C 189/53)

Tiesvedības valoda — vācu

Lietas dalībnieki

Prasītāja: Saf-Holland GmbH (Bessenbach, Vācija) (pārstāvis — M.-C. Seiler, advokāte)

Atbildētājs: Iekšējā tirgus saskaņošanas birojs (preču zīmes, paraugi un modeļi)

Prasītājas prasījumi:

- atcelt Iekšējā tirgus saskaņošanas biroja (preču zīmes, paraugi un modeļi) Apelāciju pirmās padomes 2013. gada 31. janvāra lēmumu lietā R 2087/2011-1;
- grozīt apstrīdēto lēmumu tādējādi, lai tiktu atcelts iepriekšējs ITSB 2011. gada 14. septembra lēmums par noraidīšanu;
- pakārtoti, grozīt apstrīdēto lēmumu tādējādi, ka tiek turpināta reģistrācijas procedūra;
- piespriest ITSB atlīdzināt tiesāšanās izdevumus, tostarp izdevumus, kas radušies procesā Apelāciju padomē.