

Beschikking van het Gerecht van 7 mei 2013 — Cat Media Pty/BHIM — Avon Products (RETANEW)

(Zaak T-246/12) ⁽¹⁾

(„Gemeenschapsmerk — Oppositieprocedure — Intrekking van oppositie — Afdoening zonder beslissing”)

(2013/C 189/49)

Procestaal: Engels

Partijen

Verzoekende partij: Cat Media Pty Ltd (Warriewood, Australië) (vertegenwoordiger: I. De Freitas, sollicitor)

Verwerende partij: Bureau voor harmonisatie binnen de interne markt (merken, tekeningen en modellen) (vertegenwoordiger: J. Crespo Carrillo, gemachtigde)

Andere partij in de procedure voor de kamer van beroep van het BHIM, interveniërend voor het Gerecht: Avon Products, Inc. (New York, Verenigde Staten) (vertegenwoordiger: U. Stelzenmüller, advocaat)

Voorwerp

Beroep tegen de beslissing van de eerste kamer van beroep van het BHIM van 21 maart 2012 (zaak R 740/2011-1) inzake een oppositieprocedure tussen Avon Products, Inc. en Cat Media Pty Ltd

Dictum

1. Op het beroep behoeft niet meer te worden beslist.
2. Verzoekster en interveniënte worden verwezen in hun eigen kosten en elk in de helft van de kosten van verweerder.

⁽¹⁾ PB C 243 van 11.8.2012.

Beschikking van het Gerecht van 17 mei 2013 — FH/Commissie

(Zaak T-405/12) ⁽¹⁾

(„Beroep tot nietigverklaring en schadevergoeding — Besluit van Commissie om verzoekers toegangsbewijzen voor haar gebouwen te ontnemen — Beroep tot nietigverklaring — Geen procesbelang — Niet-ontvankelijkheid — Beroep tot schadevergoeding — Causaal verband — Schade — Beroep kennelijk rechtens ongegrond”)

(2013/C 189/50)

Procestaal: Frans

Partijen

Verzoekende partij: FH (Brussel, België) (vertegenwoordigers: É. Boigelot en R. Murru, advocaten)

Verwerende partij: Europese Commissie (vertegenwoordigers: J. Currall en J. Baquero Cruz, gemachtigden)

Voorwerp

Verzoek enerzijds om nietigverklaring van het besluit van de Commissie van 10 juli 2012 om verzoeker zijn toegangsbewijzen voor de gebouwen van de Commissie te ontnemen alsook rectificatie van 11 juli 2012 en anderzijds om schadevergoeding ter zake van de door verzoeker vermeend geleden schade na de vaststelling van het bestreden besluit

Dictum

1. Het beroep wordt verworpen.
2. FH wordt verwezen in zijn eigen kosten en in die van de Europese Commissie

⁽¹⁾ PB C 331 van 27.10.2012.

Beschikking van de president van het Gerecht van 25 april 2013 — AbbVie/EMA

(Zaak T-44/13 R)

(„Kort geding — Toegang tot documenten — Verordening (EG) nr. 1049/2001 — Documenten die bij EMA berusten en door onderneming in het kader van haar aanvraag voor vergunning voor in handel brengen van geneesmiddel verstrekte informatie bevatten — Besluit derde toegang tot documenten te geven — Verzoek om opschorting van tenuitvoerlegging — Spoedeisendheid — Fumus boni juris — Belangenafweging”)

(2013/C 189/51)

Procestaal: Engels

Partijen

Verzoekende partijen: AbbVie, Inc. (Wilmington, Delaware, Verenigde Staten) en AbbVie Ltd (Maidenhead, Verenigd Koninkrijk) (vertegenwoordigers: P. Bogaert, G. Berrisch, advocaten, B. Kelly, G. Castle, sollicitors, D. Anderson, QC, en D. Scannell, barrister)

Verwerende partij: Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) (vertegenwoordigers: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo en A. Spina, gemachtigden)

Voorwerp

Verzoek in wezen strekkende tot opschorting van de tenuitvoerlegging van besluit EMA/748792/2012 van het EMA van 14 januari 2013, waarbij een derde krachtens verordening (EG) nr. 1049/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 30 mei 2001 inzake de toegang van het publiek tot documenten van het Europees Parlement, de Raad en de Commissie (PB L 145, blz. 43) toegang is verleend tot bepaalde documenten met inlichtingen, die zijn verstrekt in het kader van een verzoek om een vergunning voor het in de handel brengen van het geneesmiddel Humira voor de behandeling van de ziekte van Crohn

Dictum

1. De tenuitvoerlegging van besluit EMA/748792/2012 van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) van 14 januari 2013, waarbij een derde krachtens verordening (EG) nr. 1049/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 30 mei 2001 inzake de toegang van het publiek tot documenten van het Europees Parlement, de Raad en de Commissie, toegang is verleend tot de klinische onderzoeksverslagen M02-404, M04-691 en M05-769, die zijn verstrekt in het kader van een verzoek om een vergunning voor het in de handel brengen van het geneesmiddel Humira voor de behandeling van de ziekte van Crohn.
2. EMA wordt gelast de in punt 1 van het onderhavige dictum bedoelde documenten niet openbaar te maken.
3. De beslissing omtrent de kosten wordt aangehouden.

Beschikking van de president van het Gerecht van 25 april 2013 — InterMune UK e.a./EMA

(Zaak T-73/13 R)

(„Kort geding — Toegang tot documenten — Verordening (EG) nr. 1049/2001 — Documenten die bij EMA berusten en door onderneming in het kader van haar aanvraag voor vergunning voor in handel brengen van geneesmiddel verstrekte informatie bevatten — Besluit derde toegang tot documenten te geven — Verzoek om opschorting van tenuitvoerlegging — Spoedeisendheid — Fumus boni juris — Belangenafweging”)

(2013/C 189/52)

Procestaal: Engels

Partijen

Verzoekende partijen: InterMune UK Ltd (Londen, Verenigd Koninkrijk), InterMune, Inc. (Brisbane, Californië, Verenigde Staten) en InterMune International AG (MuttENZ, Zwitserland) (vertegenwoordigers: I. Dodds-Smith, A. Williams, solicitors, T. de la Mare, QC, en F. Campbell, barrister)

Verwerende partij: Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) (vertegenwoordigers: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo en A. Spina, gemachtigden)

Voorwerp

Verzoek in wezen strekkende tot opschorting van de tenuitvoerlegging van besluit EMA/24685/2013 van het EMA van 15 januari 2013, waarbij een derde krachtens verordening (EG) nr. 1049/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 30 mei 2001 inzake de toegang van het publiek tot documenten van het Europees Parlement, de Raad en de Commissie (PB L 145, blz. 43) toegang is verleend tot bepaalde documenten met inlichtingen, die zijn verstrekt in het kader van een verzoek om een vergunning voor het in de handel brengen van het geneesmiddel Esbriet, voor zover het informatie betreft die nog niet in het openbaar domein is

Dictum

1. De tenuitvoerlegging van besluit EMA/24685/2013 van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) van 15 januari 2013, waarbij een derde krachtens verordening (EG) nr. 1049/2001 van het Europees Parlement en de Raad van 30 mei 2001 inzake de toegang van het publiek tot documenten van het Europees Parlement, de Raad en de Commissie, toegang wordt verleend tot de documenten „2.4 Gedetailleerde niet-klinische samenvatting”, „2.5 Gedetailleerde klinische samenvatting”, „2.6 Niet-klinische samenvatting” en „2.7 klinische samenvatting”, die zijn verstrekt in het kader van een verzoek om een vergunning voor het in de handel brengen van het geneesmiddel Esbriet, wordt opgeschort voor zover deze documenten nog niet voor het publiek toegankelijke inlichtingen bevatten.
2. EMA wordt gelast zich te onthouden van openbaarmaking van een versie van de in punt 1 van het onderhavige dictum bedoelde documenten, die gedetailleerder is dan de aangepaste versie van deze documenten, zoals zij op 8 oktober 2012 aan EMA is meegegeed door InterMune UK Ltd, InterMune, Inc. en InterMune International AG.
3. De beslissing omtrent de kosten wordt aangehouden.

Beroep ingesteld op 15 april 2013 — Saf-Holland/BHIM (INTEGRAL)

(Zaak T-217/13)

(2013/C 189/53)

Procestaal: Duits

Partijen

Verzoekende partij: Saf-Holland GmbH (Bessenbach, Duitsland) (vertegenwoordiger: M.-C. Seiler, advocaat)

Verwerende partij: Bureau voor harmonisatie binnen de interne markt (merken, tekeningen en modellen)

Conclusies

- de beslissing van de eerste kamer van beroep van het Bureau voor Harmonisatie binnen de interne markt (merken, tekeningen en modellen) van 31 januari 2013 in zaak R 2087/2011-1 vernietigen;
- de bestreden beslissing aldus wijzigen dat de voorafgaande weigeringsbeslissing van het BHIM van 14 september 2011 wordt vernietigd;
- subsidiair, de bestreden beslissing aldus wijzigen dat de inschrijvingsprocedure wordt voortgezet;
- het BHIM verwijzen in de kosten van de procedure, de kosten van de procedure voor de kamer van beroep daaronder begrepen.