

**Sklep Splošnega sodišča z dne 7. maja 2013 – Cat Media Pty proti UUNT – Avon Products (RETANEW)**

(Zadeva T-246/12) <sup>(1)</sup>

**(Znamka Skupnosti — Postopek z ugovorom — Umik ugovora — Ustavitev postopka)**

(2013/C 189/49)

Jezik postopka: angleščina

**Stranke**

Tožeča stranka: Cat Media Pty Ltd (Warriewood, Avstralija) (zastopnik: I. De Freitas, solicitor)

Tožena stranka: Urad za usklajevanje na notranjem trgu (znamke in modeli) (zastopnik: J. Crespo Carrillo, zastopnik)

Druga stranka pred odborom za pritožbe, intervenientka v postopku pred Splošnim sodiščem: Avon Products, Inc. (New York, Združene države) (zastopnik: U. Stelzenmüller, odvetnik)

**Predmet**

Tožba zoper odločbo prvega odbora za pritožbe UUNT z dne 21. marca 2012 (zadeva R 740/2011-1) v zvezi s postopkom z ugovorom med družbama Avon Products, Inc. in Cat Media Pty Ltd.

**Izrek**

1. Il Ni več treba odločati o tožbi.
2. Tožeča stranka in intervenientka nosita svoje stroške in vsaki od njiju se naloži plačilo polovice stroškov tožene stranke.

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

**Sklep Splošnega sodišča z dne 17. maja 2013 – FH proti Komisiji**

(Zadeva T-405/12) <sup>(1)</sup>

**(Ničnostna in odškodninska tožba — Odločba Komisije, da se tožeči stranki odvzamejo izkaznice za vstop v njene stavbe — Ničnostna tožba — Neobstoj pravnega interesa — Nedopustnost — Odškodninska tožba — Vzročna zveza — Škoda — Tožba, ki je očitno brez pravne podlage)**

(2013/C 189/50)

Jezik postopka: francoščina

**Stranki**

Tožeča stranka: FH (Bruselj, Belgija) (zastopnika: É. Boigelot in R. Murru, odvetnika)

Tožena stranka: Evropska komisija (zastopnika: J. Currall in J. Baquero Cruz, zastopnika)

**Predmet**

Prvič, tožba za razglasitev ničnosti odločbe z dne 10. julija 2012, s katero je Komisija tožeči stranki odvzela izkaznice za vstop v njene stavbe, in popravka z dne 11. julija 2012 in drugič, odškodninska tožba proti Komisiji za škodo, ki naj bi nastala tožeči stranki.

**Izrek**

1. Tožba se zavrže.
2. FH nosi lastne stroške in naloži se mu plačilo stroškov Komisije.

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

**Sklep predsednika Splošnega sodišča z dne 25. aprila 2013 – AbbVie proti EMA**

(Zadeva T-44/13 R)

**(Začasna odredba — Dostop do dokumentov — Uredba (ES) št. 1049/2001 — Dokumenti, ki jih ima EMA in ki vsebujejo podatke, ki jih je predložilo podjetje v okviru vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom — Sklep o dostopu tretje osebe do dokumentov — Predlog za odlog izvršitve — Nujnost — Fumus boni juris — Tehtanje interesov)**

(2013/C 189/51)

Jezik postopka: angleščina

**Stranke**

Tožeči stranki: AbbVie, Inc. (Wilmington, Delaware, Združene države); in AbbVie Ltd (Maidenhead, Združeno kraljestvo) (zastopniki: P. Bogaert, G. Berrisch, odvetnika, B. Kelly, G. Castle, solicitors, D. Anderson, QC, in D. Scannell, barrister)

Tožena stranka: Evropska agencija za zdravila (EMA) (zastopniki: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo in A. Spina, zastopniki)

**Predmet**

Predlog, ki se v bistvu nanaša na odlog izvršitve Sklepa EMA/748792/2012 z dne 14. januarja 2013, s katerim se na podlagi Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1049/2001 z dne 30. maja 2001 o dostopu javnosti do dokumentov Evropskega parlamenta, Sveta in Komisije (UL, posebna izdaja v slovenščini, poglavje 1, zvezek 3, str. 331) tretji osebi odobri dostop do nekaterih dokumentov, ki vsebujejo podatke, predložene v okviru vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom Humira, namenjenim za zdravljenje Crohnove bolezni.

**Izrek**

1. Odloži se izvršitev Sklepa EMA/748792/2012 Evropske agencije za zdravila (EMA) z dne 14. januarja 2013, s katerim se na podlagi Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1049/2001 z dne 30. maja 2001 o dostopu javnosti do dokumentov Evropskega parlamenta, Sveta in Komisije tretji osebi odobri dostop do poročil o kliničnih študijah M02-404, M04-691 in M05-769, predloženih v okviru vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom Humira, namenjenim za zdravljenje Crohnove bolezni
2. Od Evropske agencije za zdravila (EMA) se zahteva, da ne razkrije dokumentov iz točke 1 izreka.
3. Odločitev o stroških se pridrži.

—————

**Sklep predsednika Splošnega sodišča z dne 25. aprila 2013**  
**– InterMune UK in drugi proti EMA**

(Zadeva T-73/13 R)

*(„Začasna odredba — Dostop do dokumentov — Uredba (ES) št. 1049/2001 — Dokumenti EME, ki vsebujejo informacije, ki jih je podjetje predložilo v okviru vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom — Sklep, s katerim se tretjim osebam dovoli dostop do dokumentov — Predlog za odložitve izvršitve — Nujnost — Fumus boni juris — Uravnoteženje interesov“)*

(2013/C 189/52)

Jezik postopka: angleščina

**Stranke**

Tožče stranke: UK Ltd (London, Združeno kraljestvo); InterMune, Inc. (Brisbane, Kalifornija, Združene države); in InterMune International AG (Muttentz, Švica) (zastopniki: I. Dodds-Smith, A. Williams, solicitors, T. de la Mare, QC, in F. Campbell, barrister)

Tožena stranka: Evropska agencija za zdravila (EMA) (zastopniki: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo in A. Spina, zastopniki)

**Predmet**

Predlog, s katerim se v bistvu zahteva odlog izvršitve Sklepa EMA/24685/2013 Evropske agencije za zdravila z dne 15. januarja 2013, s katerim je bil tretjim osebam na podlagi Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1049/2001 z dne 30. maja 2001 o dostopu javnosti do dokumentov Evropskega parlamenta, Sveta in Komisije (UL, posebna izdaja v slovenščini, poglavje 1, zvezek 3 str. 331) dovoljen dostop do nekaterih dokumentov, ki vsebujejo informacije, ki so bile predložene v okviru vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom Esbriet, v delu, v katerem se nanaša na informacije, ki še niso dostopne javnosti.

**Izrek**

1. Izvršitev Sklepa EMA/24685/2013 Evropske agencije za zdravila (EMA) z dne 15. januarja 2013, s katerim je bil tretjim osebam na podlagi Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1049/2001 z dne 30. maja 2001 o dostopu javnosti do dokumentov Evropskega parlamenta, Sveta in Komisije dovoljen dostop do dokumentov „2.4 Podroben neklinični povzetek“, „2.5 Podroben klinični povzetek“, „2.6 Neklinični povzetek“, in „2.7 Klinični povzetek“, ki so bili predloženi v okviru vloge za pridobitev dovoljenja za promet z zdravilom Esbriet, se odloži v delu, v katerem ti dokumenti vsebujejo informacije, ki še niso dostopne javnosti.
2. EMI se naloži, naj ne razkrije različice dokumentov, navedenih v točki 1 tega izreka, ki je natančnejša od odstranjene različice teh dokumentov, kot sta jo EMI 8. oktobra 2012 posredovali družbi InterMune UK Ltd, InterMune, Inc. in InterMune International AG.
3. Odločitev o stroških se pridrži.

—————

**Tožba, vložena 15. aprila 2013 – Saf-Holland proti UUNT**  
**(INTEGRAL)**

(Zadeva T-217/13)

(2013/C 189/53)

Jezik postopka: nemščina

**Stranki**

Tožča stranka: Saf-Holland GmbH (Bessenbach, Nemčija) (zastopnica: M.-C. Seiler, odvetnica)

Tožena stranka: Urad za usklajevanje na notranjem trgu (znamke in modeli)

**Predlog**

Tožča stranka Splošnemu sodišču predlaga:

- naj odločbo prvega odbora za pritožbe Urada za usklajevanje na notranjem trgu (znamke in modeli) z dne 31. januarja 2013 v zadevi R 2087/2011-1 razveljavi;
- naj izpodbijano odločbo spremeni tako, da se predhodna zavrnilna odločba UUNT z dne 14. septembra 2011 razveljavi;
- podredno, naj izpodbijano odločbo spremeni tako, da se postopek registracije nadaljuje;
- naj UUNT naloži plačilo stroškov, vključno s tistimi, ki so nastali v postopku pred odborom za pritožbe.