

Talan väckt den 12 december 2012 — Wedi mot harmoniseringsbyrån — Mehlhose Bauelemente für Dachrand + Fassade (BALCO)

(Mål T-541/12)

(2013/C 46/37)

Rättegångsspråk: tyska

Parter

Sökande: Wedi GmbH (Emsdetten, Tyskland) (ombud: advokaten O. Bischof)

Svarande: Byrån för harmonisering inom den inre marknaden (varumärken, mönster och modeller)

Motpart vid överklagandenämnden: Mehlhose Bauelemente für Dachrand + Fassade GmbH & Co. KG (Herford, Tyskland)

Yrkanden

Sökanden yrkar att tribunalen ska

— ogiltigförklara det beslut som fattats av fjärde överklagandenämnden vid Byrån för harmonisering inom den inre marknaden (varumärken, mönster och modeller) den 25 september 2012 i ärende nr R 2255/2011-4,

— i andra hand, vilandeförklara förfarandet i ärende nr R 2255/2011-4 till dess att sökandens ansökan av den 15 november 2012 om ogiltigförklaring av motpartens gemenskapsvarumärke nr 006095889 Balkogrün, ärende nr 000007267 C vid Byrån för harmonisering inom den inre marknaden (varumärken, mönster och modeller), slutligen har avgjorts, och

— förplikta svaranden att ersätta rättegångskostnaderna.

Grunder och huvudargument

Sökande av gemenskapsvarumärke: Sökanden

Sökt gemenskapsvarumärke: Ordmärket "BALCO" för varor i klass 19 –gemenskapsvarumärke nr 9 023 771

Innehavare av det varumärke eller kännetecken som åberopats som hinder för registrering i invändningsförfarandet: Mehlhose Bauelemente für Dachrand + Fassade GmbH & Co. KG

Varumärke eller kännetecken som åberopats: Ordmärkena "Balkogrün", "Balkoplan" och "Balkotop" för varor i klasserna 19, 21 och 27

Invändningsenhetens beslut: Bifall till invändningen

Överklagandenämndens beslut: Avslag på överklagandet

Grunder: Åsidosättande av artikel 8.1 b i förordning nr 207/2009

Talan väckt den 18 december 2012 — Teva Pharma och Teva Pharmaceuticals Europe mot Europeiska läkemedelsmyndigheten

(Mål T-547/12)

(2013/C 46/38)

Rättegångsspråk: engelska

Parter

Sökande: Teva Pharma BV (Utrecht, Nederländerna) och Teva Pharmaceuticals Europe BV (Utrecht) (ombud: K. Bacon och D. Piccinin, Barristers, G. Morgan och C. Drew, Solicitors)

Svarande: Europeiska läkemedelsmyndigheten

Yrkanden

Sökandena yrkar att tribunalen ska

— ogiltigförklara Europeiska läkemedelsmyndighetens beslut, inbegripet i dess skrivelse av den 26 november 2012, att inte bifalla sökandenas ansökan om godkännande för försäljning av en generisk version av läkemedlet abacavir/lamivudine, och

— förplikta Europeiska läkemedelsmyndigheten att ersätta rättegångskostnaderna.

Grunder och huvudargument

Till stöd för sin talan åberopar sökandena en grund enligt vilken beslutet att inte bifalla deras ansökan om godkännande för försäljning av en generisk version av en fast läkemedelsblandning, eftersom varan skyddades av en 10-årig ensamrätt, strider mot förordning (EG) nr 726/2004 (!) och direktiv 2001/83/EG (?) i ändamålsenlig tolkning. Sökandena gör bland annat gällande att varumärkesinnehavaren inte får ha en tioårig ensamrätt, eftersom varan är en fast läkemedelsblandning som består av två aktiva substanser som sedan flera år säljs och används inom EU som beståndsdelar i många olika läkemedelsprodukter. Sökandena menar därför att varan omfattas av samma globala och tidigare godkännande för dess beståndsdelar