

Tribunalens beslut av den 7 maj 2013 — Cat Media Pty mot harmoniseringsbyrån

(Mål T-246/12) ⁽¹⁾

(Gemenskapsvarumärke — Invändningsförfarande — Återkallande av invändning — Anledning saknas att döma i saken)

(2013/C 189/49)

Rättegångsspråk: engelska

Parter

Sökande: Cat Media Pty Ltd (Warriewood, Australien) (ombud: I. De Freitas, solicitor)

Svarande: Byrån för harmonisering inom den inre marknaden (varumärken, mönster och modeller) (ombud: J. Crespo Carrillo)

Motpart vid överklagandenämnden, som intervenerat vid förstainstansrätten: Avon Products, Inc. (New York, Förenta staterna) (ombud: advokaten U. Stelzenmüller)

Saken

Talan mot det beslut som meddelades av harmoniseringsbyråns första överklagandenämnd den 21 mars 2012 (ärende R 740/2011-1) om ett invändningsförfarande mellan Avon Products, Inc. och Cat Media Pty Ltd.

Avgörande

1. Anledning saknas att döma i saken.
2. Sökanden och intervenienten ska bära sina rättegångskostnader och vardera ersätta hälften av svarandens rättegångskostnader.

⁽¹⁾ EUT C 243, 11.8.2012.

Tribunalens beslut av den 17 maj 2013 — FH mot kommissionen

(Mål T-405/12) ⁽¹⁾

(Talan om ogiltigförklaring och skadestånd — Kommissionens beslut att återkalla sökandens passerkort till kommissionens byggnader — Talan om ogiltigförklaring — Berättigat intresse av att få saken prövad saknas — Avvisning — Skadeståndstalan — Orsakssamband — Skada — Uppenbart att talan helt saknar rättslig grund)

(2013/C 189/50)

Rättegångsspråk: franska

Parter

Sökande: FH (Bryssel, Belgien) (ombud: advokaterna É. Boigelot och R. Murru)

Svarande: Europeiska kommissionen (ombud: J. Currall och J. Baquero Cruz)

Saken

Talan om dels ogiltigförklaring av kommissionens beslut av den 10 juli 2012 att återkalla sökandens passerkort till kommissionens byggnader, dels skadestånd för den skada sökanden påstår sig ha lidit till följd av det angripna beslutet.

Avgörande

1. Talan ogillas.
2. FH ska bära sina rättegångskostnader och ersätta kommissionens rättegångskostnader.

⁽¹⁾ EUT C 331, 27.10.2012.

Beslut meddelat av tribunalens ordförande den 25 april 2013 — AbbVie mot EMA

(Mål T-44/13 R)

(Interimistiskt förfarande — Tillgång till handlingar — Förordning (EG) nr 1049/2001 — Handlingar som EMA innehåller innehållande uppgifter som lämnats in av ett företag inom ramen för dess ansökan om godkännande för försäljning av ett läkemedel — Beslut om att bevilja en tredje part tillgång till handlingarna — Begäran om uppskov med verkställigheten — Situation som ställer krav på skyndsamhet — Fumus boni juris — Intresseavvägning)

(2013/C 189/51)

Rättegångsspråk: engelska

Parter

Sökande: AbbVie, Inc. (Wilmington, Delaware, Förenta Staterna), och AbbVie Ltd (Maidenhead, Förenade kungariket) (ombud: advokaterna P. Bogaert, G. Berrisch, samt B. Kelly, G. Castle, solicitors, D. Anderson, QC, och D. Scannell, barrister)

Svarande: Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) (ombud: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo och A. Spina)

Saken

Talan om uppskov med verkställigheten av EMA:s beslut EMA/748792/2012 av den 14 januari 2013 om att i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1049/2001 av den 30 maj 2001 om allmänhetens tillgång till Europaparlamentets, rådets och kommissionens handlingar (EGT L 145, s. 43) bevilja en tredje part tillgång till vissa handlingar innehållande uppgifter som lämnats in inom ramen för en ansökan om godkännande för försäljning av läkemedlet Humira för behandling av Crohns sjukdom.

Avgörande

1. Verkställigheten av Europeiska läkemedelsmyndighetens (EMA) beslut EMA/748792/2012 av den 14 januari 2013 om att i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1049/2001 av den 30 maj 2001 om allmänhetens tillgång till Europaparlamentets, rådets och kommissionens handlingar bevilja en tredje part tillgång till de kliniska undersökningsrapporterna M02-404, M04-691 och M05-769 som lämnats in inom ramen för en ansökan om godkännande för försäljning av läkemedlet Humira för behandling av Crohns sjukdom, uppskjuts.
2. EMA åläggs att inte lämna ut de handlingar som avses i punkt 1 i detta beslut.
3. Frågan om rättegångskostnaderna anstår.

Beslut meddelat av tribunalens ordförande den 25 april 2013 — InterMune UK m.fl. mot Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA)

(Mål T-73/13 R R)

(Interimistiskt förfarande — Tillgång till handlingar — Förordning (EG) nr 1049/2001 — Handlingar som innehåller information som ett företag lämnat i samband med en ansökan om tillstånd för utsläppande på marknaden av ett läkemedel — Beslut att ge en tredje man tillgång till handlingarna — Ansökan om uppskov med verkställigheten — Situation som ställer krav på skyndsamt — Fumus boni juris — Intresseavvägning)

(2013/C 189/52)

Rättegångsspråk: engelska

Parter

Sökande: UK Ltd (London, Förenade kungariket), InterMune, Inc. (Brisbane, Kalifornien, Förenta staterna) och InterMune International AG (Muttentz, Schweiz) (ombud: I. Dodds-Smith, A. Williams, solicitors, T. de la Mare, QC, och F. Campbell, barrister)

Svarande: Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) (ombud: T. Jablonski, N. Rampal Olmedo och A. Spina)

Saken

Ansökan om uppskov med verkställigheten av Europeiska läkemedelsmyndighetens beslut EMA/24685/2013 av den 15 januari 2013 genom vilket en tredje man, enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1049/2001 av den 30 maj 2001 om allmänhetens tillgång till Europaparlamentets, rådets och kommissionens handlingar (EGT L 145, s. 43), ges tillgång till vissa handlingar med information som lämnats i samband med en ansökan om tillstånd för utsläppande på marknaden av läkemedlet Esbriet, i den del denna information ännu inte är offentlig.

Avgörande

1. Europeiska läkemedelsmyndighetens beslut EMA/24685/2013 av den 15 januari 2013 genom vilket en tredje man, enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1049/2001 av den 30 maj 2001 om allmänhetens tillgång till Europaparlamentets, rådets och kommissionens handlingar, ges tillgång till handlingarna "2.4 Icke-klinisk sammanfattning", "2.5 Klinisk sammanfattning", "2.6 Icke-klinisk sammanfattning" och "2.7 Klinisk sammanfattning", i samband med en ansökan om tillstånd för utsläppande på marknaden av läkemedlet Esbriet, får tills vidare inte verkställas, i den del denna information ännu inte finns tillgänglig för allmänheten.
2. EMA ska avstå från att lämna ut en version av de handlingar som avses i punkt 1 i detta slut, som är mer detaljerad än den censurerade versionen av dessa handlingar, såsom den har tillställts InterMune UK Ltd, InterMune, Inc. och InterMune International AG av EMA den 8 oktober 2012.
3. Frågan om rättegångskostnader anstår.

Talan väckt den 15 april 2013 — Saf-Holland GmbH mot harmoniseringsbyrån (INTEGRAL)

(Mål T-217/13)

(2013/C 189/53)

Rättegångsspråk: tyska

Parter

Sökande: Saf-Holland GmbH (Bessenbach, Tyskland) (ombud: advokaten M.-C. Selier)

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

Yrkanden

Sökanden yrkar att tribunalen ska

- ogiltigförklara det beslut som första överklagandenämnden vid Byrån för harmonisering inom den inre marknaden (varumärken, mönster och modeller) meddelade den 31 januari 2013 i ärende R 2087/2011-1,
- ändra det angripna beslutet på så sätt att harmoniseringsbyråns tidigare avslagsbeslut av den 14 september 2011 upphävs, eller
- ändra det angripna beslutet på så sätt att tribunalen slår fast att registreringsförfarandet ska fortgå, och
- förplikta harmoniseringsbyrån att ersätta rättegångskostnaderna, inklusive kostnaderna i överklagandeförfarandet.