

**Skarga wniesiona w dniu 8 czerwca 2016 r. – Kaane American International Tobacco/EUIPO – Global Tobacco (GOLD MONT)**

**(Sprawa T-294/16)**

(2016/C 279/53)

Język skargi: angielski

**Strony**

*Strona skarżąca:* Kaane American International Tobacco Co. Ltd. (Jebel Ali, Zjednoczone Emiraty Arabskie) (przedstawiciele: adwokaci G. Hinarejos Mulliez, I. Valdelomar)

*Strona pozwana:* Urząd Unii Europejskiej ds. Własności Intelektualnej (EUIPO)

*Druga strona w postępowaniu przed izbą odwoławczą:* Global Tobacco FZCO (Dubaj, Zjednoczone Emiraty Arabskie)

**Dane dotyczące postępowania przed EUIPO**

*Właściciel spornego znaku towarowego:* Strona skarżąca

*Przedmiotowy sporny znak towarowy:* Graficzny unijny znak towarowy zawierający elementy słowne „GOLD MONT” – unijny znak towarowy nr 7 157 233

*Postępowanie przed EUIPO:* Postępowanie w sprawie unieważnienia prawa do znaku

*Zaskarżona decyzja:* Decyzja Czwartej Izby Odwoławczej EUIPO z dnia 8 kwietnia 2016 r. w sprawie R 1857/2015-4

**Żądania**

Strona skarżąca wnosi do Sądu o:

- uwzględnienie niniejszej skargi
- stwierdzenie nieważności zaskarżonej decyzji;
- stwierdzenie ważności rejestracji graficznego unijnego znaku towarowego nr 7 157 233 „GOLD MOUNT” dla wszystkich objętych nią towarów;
- obciążenie EUIPO (izba odwoławcza) oraz ewentualnie drugiej strony w postępowaniu przed izbą odwoławczą kosztami postępowania.

**Podniesione zarzuty**

- Naruszenie art. 51 ust. 1 lit. a) rozporządzenia nr 207/2009.

---

**Skarga wniesiona w dniu 6 czerwca 2016 r. – SymbioPharm/EMA**

**(Sprawa T-295/16)**

(2016/C 279/54)

Język postępowania: niemiecki

**Strony**

*Strona skarżąca:* SymbioPharm GmbH (Herborn, Niemcy) (przedstawiciel: A. Sander, Rechtsanwalt)

*Strona pozwana:* Europejska Agencja Leków

## Żądania

Strona skarżąca wnosi do Sądu o:

- stwierdzenie nieważności decyzji EMA z dnia 1 kwietnia 2016 r. doręczonej w dniu 7 kwietnia 2016 r. w sprawie wszczęcia procedury przekazania na podstawie art. 31 dyrektywy 2001/83/WE w odniesieniu do produktu leczniczego Symbioflor 2 i podobnie określonych produktów leczniczych firmy SymbioPharm GmbH,
- obciążenie EMA kosztami postępowania.

## Zarzuty i główne argumenty

Na poparcie skargi strona skarżąca podnosi pięć zarzutów.

### 1. Zarzut pierwszy dotyczący naruszenia art. 31 dyrektywy 2001/83/WE <sup>(1)</sup>

Skarżąca podnosi, że zostało wszczęte postępowanie przekazania, pomimo że we wniosku niemieckiego organu właściwego w zakresie wydawania pozwoleń (notification) nie wykazano „szczególnego przypadku interesów Unii”.

### 2. Zarzut drugi dotyczący naruszenia art. 29 dyrektywy 2001/83/WE

Niemiecki organ właściwy w zakresie wydawania pozwoleń nie wykazał spełnienia warunku procedury „zagrożenia dla zdrowia publicznego” w odniesieniu do produktu leczniczego stosowanego u ludzi Symbioflor 2 i jest oczywiste, że warunek ten nie został spełniony.

### 3. Zarzut trzeci dotyczący naruszenia art. 116 i 117 dyrektywy 2001/83/WE

Niemiecki organ właściwy w zakresie wydawania pozwoleń nie wykazał wystąpienia niekorzystnego stosunku korzyści względem zagrożeń w odniesieniu do produktu leczniczego Symbioflor 2 i jest oczywiste, że taki niekorzystny stosunek nie zaistniał.

### 4. Zarzut czwarty dotyczący naruszenia art. 22a dyrektywy 2001/83/WE, zasady proporcjonalności i prawa do bycia wysłuchanym.

Skarżąca podnosi, że zostały naruszone art. 22a dyrektywy 2001/83/WE i zasada proporcjonalności, ponieważ niemiecki organ właściwy w zakresie wydawania pozwoleń nie skorzystał z prawa do nakazania przeprowadzenia badania dotyczącego skuteczności (brak działania w ramach swobodnego uznania). Uwidacznia się to również w ten sposób, że niemiecki organ właściwy w zakresie wydawania pozwoleń w sposób wyraźny odmówił wnoszonego przez skarżącą wysłuchania w formie rozmowy mediacyjnej w tym przedmiocie.

### 5. Zarzut piąty dotyczący naruszenia zasad praworządności.

W tym zakresie skarżąca podnosi, że wszczęcie procedury przekazania podczas zawisłego krajowego postępowania sądowego w tej samej sprawie jest sprzeczne zasadami praworządności.

<sup>(1)</sup> Dyrektywa 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz.U. 2001, L 311, s. 67).