

Druga strona w postępowaniu przed izbą odwoławczą EUIPO: Gerrit Cornelis Johan Stein (Elp, Niderlandy)

Przedmiot

W skardze opartej na art. 263 TFUE skarżąca wnosi o stwierdzenie nieważności decyzji Piątej Izby Odwoławczej Urzędu Unii Europejskiej ds. Własności Intelektualnej (EUIPO) z dnia 3 maja 2022 r. (sprawa R 1361/2021-5).

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) Strony pokrywają własne koszty.

⁽¹⁾ Dz.U. C 326 z 29.8.2022.

**Postanowienie Sądu z dnia 23 maja 2023 r. – Atesos medical i in./Komisja
(Sprawa T-764/21) ⁽¹⁾**

[Skarga o stwierdzenie nieważności – Wyroby medyczne – Dyrektywa 93/42/EWG – Wygaśnięcie okresu ważności certyfikatów wydanych w przedmiocie wyrobów medycznych w ramach umowy w sprawie wzajemnego uznawania przez organy mające siedzibę w Szwajcarii – Zmiana rejestracji w odniesieniu do jednostki oceniającej zgodność wyrobów medycznych, która wydała certyfikaty w internetowych bazach danych systemu informatycznego NANDO – Akt niepodlegający zaskarżeniu – Oczywista niedopuszczalność]

(2023/C 252/57)

Język postępowania: angielski

Strony

Strony skarżące: Atesos medical AG (Aarau, Szwajcaria) i 7 pozostałych skarżących, których nazwiska wymieniono w załączniku do postanowienia (przedstawiciele: M. Meulenbelt i S. De Knop, adwokaci)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: E. Sanfrutos Cano, C. Vollrath i C. Hödlmayr, pełnomocnicy)

Przedmiot

W skardze opartej na art. 263 TFUE skarżący żądają stwierdzenia nieważności decyzji Komisji Europejskiej stwierdzającej wygaśnięcie oznaczenia „Schweizerische Vereinigung für Qualitäts- und Management Systeme”, jako jednostki oceniającej zgodność wyrobów medycznych, na podstawie dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych (Dz.U. 1993, L 169, s. 1), i zmiany rejestracji tego ostatniego w bazie danych jednostek notyfikowanych i wyznaczonych, ze skutkiem od dnia 28 września 2021 r.

Sentencja

- 1) Skarga zostaje odrzucona jako oczywiście niedopuszczalna.
- 2) Atesos medical AG, Bonebridge AG, Heico-Switzerland AG, Keri Medical SA, Medcem GmbH, MPS Precimed SA, PX Dental SA i Stemcup Medical Products AG pokrywają własne koszty oraz koszty poniesione przez Komisję Europejską w tym koszty postępowania w przedmiocie środków tymczasowych.

⁽¹⁾ Dz.U. C 95 z 28.2.2022.