



Wniosek o wydanie orzeczenia w trybie prejudycjalnym złożony przez Landgericht Bochum (Niemcy) w dniu 18 czerwca 2024 r. – Zentrale zur Bekämpfung unlauteren Wettbewerbs Frankfurt am Main eV/Diagramm Halbach GmbH & Co. KG

(Sprawa C-427/24, Diagramm Halbach)

(C/2024/5402)

Język postępowania: niemiecki

Sąd odsyłający

Landgericht Bochum

Strony w postępowaniu głównym

Strona inicjująca postępowanie przed sądem odsyłającym: Zentrale zur Bekämpfung unlauteren Wettbewerbs Frankfurt am Main eV

Druga strona postępowania: Diagramm Halbach GmbH & Co. KG

Pytania prejudycjalne

- 1) Czy reklama opasek dla pacjentów, przedstawiona w załączniku K2 do pozwu z dnia 1 września 2023 r. (karty 16 i nast. akt elektronicznych), będących przedmiotem sporu, amerykańskiego producenta Zebra Technologies Corp., które – co jest między stronami bezsporne – są dostarczane bez jakichkolwiek nadruków, zawiera określenie przewidzianego zastosowania w rozumieniu art. 2 pkt 12) rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (¹)?
- 2) Na wypadek udzielenia odpowiedzi twierdzącej na pytanie zadane w pkt 1:

Czy będące przedmiotem sporu, dostarczane – co jest bezsporne – całkowicie bez nadruków opaski dla pacjentów typów „Direct Thermal Wristband Z-Band Ultrasoft” (Part. nr 10018856) i „LaserBand Advanced” amerykańskiego producenta Zebra Technologies Corp. – tak jak zostały przedstawione w załączniku K1 do pozwu z dnia 1 września 2023 r. (karty 9 i nast. elektronicznych akt) – które były oferowane przez pozwaną jako „opaska dla pacjenta ThermoComfort PLUS (artykuł 511621)” oraz jako „opaska dla pacjenta LaserBand A4 niesztancowana »dorośli« z folią ochronną (artykuł 512099)”, będące przedmiotem reklamy producenta Zebra Technologies Corp. – tak jak przedstawiono to w załączniku K2 do pozwu z dnia 1 września 2023 r. (karty 16 i nast. akt elektronicznych) – są wyrobami medycznymi w rozumieniu art. 2 pkt 1) rozporządzenia (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Dz.U. L 117, z dnia 5 maja 2017 r.)?

⁽¹⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC (Dz.U. z 2017 r., L 117, s. 1).