



C/2023/341

30.10.2023

Postanowienie prezesa Sądu z dnia 1 września 2023 r. – Teva/Komisja

(Sprawa T-393/23 R)

[Postępowanie w przedmiocie środków tymczasowych – Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu – Wniosek o zastosowanie środków tymczasowych – Brak pilnego charakteru]

(C/2023/341)

Język postępowania: angielski

Strony

Strona skarżąca: Teva GmbH (Ulm, Niemcy) (przedstawiciele: Z. West, G. Morgan, solicitors, i S. Love, barrister)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: E. Mathieu i A. Spina, pełnomocnicy)

Przedmiot

We wniosku opartym na art. 278 i 279 TFUE skarżąca domaga się w istocie zawieszenia wykonania decyzji wykonawczej Komisji C(2023) 3067 final z dnia 2 maja 2023 r. zmieniającej decyzję wykonawczą Komisji C(2014) 601 final z dnia 30 stycznia 2014 r. przyznającą pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Tecfidera – fumaran dimetylu” na podstawie rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków (Dz.U. 2004, L 136, s. 1), ze zmianami (zwanej dalej „zaskarżoną decyzją”), jak również wszelkich innych decyzji lub aktów wydanych później, przedłużających okres obowiązywania zaskarżonej decyzji lub zastępujących tę decyzję, w zakresie, w jakim jej dotyczą.

Sentencja

- 1) Wniosek o zastosowanie środka tymczasowego zostaje oddalony.
- 2) Nie ma potrzeby orzekania w przedmiocie wniosku Biogen Netherlands BV o dopuszczenie do sprawy w charakterze interwenienta.
- 3) Rozstrzygnięcie o kosztach związanych z postępowaniem w przedmiocie środka tymczasowego nastąpi w orzeczeniu kończącym postępowanie w sprawie.
- 4) Każda ze stron pokrywa własne koszty związane z wnioskiem Biogen Netherlands o dopuszczenie do sprawy w charakterze interwenienta.