



C/2024/456

3.1.2024

Postanowienie Sądu z dnia 16 października 2023 r. – Biogen Netherlands/Komisja

(Sprawa T-268/22) ⁽¹⁾

[Zdrowie publiczne – Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Wniosek o przyznanie dodatkowego okresu ochronnego na dopuszczenie do obrotu Tecfidery – fumaranu dimetylu – Oddalenie wniosku – Uchylenie i zastąpienie zaskarżonej decyzji – Następcza bezprzedmiotowość sporu – Umorzenie postępowania]

(C/2024/456)

Język postępowania: angielski

Strony

Strona skarżąca: Biogen Netherlands BV (Badhoevedorp, Niderlandy) (przedstawiciel: C. Schoonderbeek, adwokat)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: K. Mifsud-Bonnici, A. Sipos i E. Mathieu, pełnomocnicy)

Przedmiot

W skardze opartej na art. 263 TFUE skarżąca wnosi o stwierdzenie nieważności decyzji wykonawczej Komisji C(2022) 3251 final z dnia 13 maja 2022 r. zmieniającej decyzję wykonawczą Komisji C(2014) 601 (final) z dnia 30 stycznia 2014 r. w sprawie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Tecfidera – Dimethyl fumarate” na podstawie zmienionego 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 do celów weterynaryjnych i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków (Dz.U. 2004, L 136, s. 1).

Sentencja

- 1) Postępowanie w przedmiocie skargi zostaje umorzone.
- 2) Nie ma potrzeby orzekania w sprawie wniosku Mylan Ireland Limited o dopuszczenie do sprawy w charakterze interwenienta.
- 3) Biogen Netherlands BV i Komisja Europejska pokrywają własne koszty.
- 4) Mylan Ireland pokrywa własne koszty związane z wnioskiem o dopuszczenie do sprawy w charakterze interwenienta.

⁽¹⁾ Dz.U. C 284 z 25.7.2022.