

**Petición de decisión prejudicial planteada por el Krajský soud v Ostravě — pobočka v Olomouci  
(República Checa) el 7 de mayo de 2018 — KORADO, a.s. / Generální ředitelství cel**

**(Asunto C-306/18)**

(2018/C 240/32)

*Lengua de procedimiento: checo*

**Órgano jurisdiccional remitente**

Krajský soud v Ostravě — pobočka v Olomouci

**Partes en el procedimiento principal**

*Demandante:* KORADO, a.s.

*Demandada:* Generální ředitelství cel

**Cuestiones prejudiciales**

- 1) ¿Es válido el Reglamento de Ejecución (UE) 2015/23 <sup>(1)</sup> de la Comisión, de 5 de enero de 2015, en virtud del cual las mercancías descritas en la columna 1 del anexo son clasificadas en la subpartida 7 307 93 19 de la nomenclatura combinada?
- 2) Si dicho Reglamento es inválido, ¿los artículos controvertidos pueden ser clasificados en la subpartida 7 322 19 00 de la nomenclatura combinada?
- 3) Si dicho Reglamento es válido, ¿deben clasificarse los artículos controvertidos en la subpartida 7 307 93 19 de la nomenclatura combinada?

---

<sup>(1)</sup> Reglamento de Ejecución (UE) 2015/23 de la Comisión, de 5 de enero de 2015, relativo a la clasificación de determinadas mercancías en la nomenclatura combinada (DO 2015, L 4, p. 15).

**Petición de decisión prejudicial planteada por el Competition Appeal Tribunal, London (Reino Unido)  
el 7 de mayo de 2018 — Generics (UK) Ltd, GlaxoSmithKline plc, Xellia Pharmaceuticals ApS,  
Alpharma, LLC, formerly Zoetis Products LLC, Actavis UK Ltd y Merck KGaA / Competition and  
Markets Authority**

**(Asunto C-307/18)**

(2018/C 240/33)

*Lengua de procedimiento: inglés*

**Órgano jurisdiccional remitente**

Competition Appeal Tribunal, London

**Partes en el procedimiento principal**

*Recurrentes:* Generics (UK) Ltd, GlaxoSmithKline plc, Xellia Pharmaceuticals ApS, Alpharma, LLC, formerly Zoetis Products LLC, Actavis UK Ltd y Merck KGaA

*Recurrida:* Competition and Markets Authority

**Cuestión prejudicial/Cuestiones prejudiciales**

Competencia potencial

- 1) A efectos de lo dispuesto en el artículo 101, apartado 1 TFUE, ¿debe considerarse que el titular de una patente de medicamento y una empresa de genéricos que desea comercializar una versión genérica de ese medicamento son potenciales competidores cuando las partes mantienen una controversia de buena fe sobre la validez de la patente o sobre si el medicamento genérico infringe la patente?