

**Verzoek om een prejudiciële beslissing ingediend door de Krajský soud v Ostravě — pobočka v Olomouci (Tsjechië) op 7 mei 2018 — KORADO, a.s./Generální ředitelství cel**

(Zaak C-306/18)

(2018/C 240/32)

Procestaal: Tsjechisch

**Verwijzende rechter**

Krajský soud v Ostravě — pobočka v Olomouci

**Partijen in het hoofdgeding**

Verzoekende partij: KORADO, a.s.

Verwerende partij: Generální ředitelství cel

**Prejudiciële vragen**

- 1) Is uitvoeringsverordening (EU) 2015/23 <sup>(1)</sup> van de Commissie van 5 januari 2015, waarin de in kolom 1 van de tabel in de bijlage beschreven goederen worden ingedeeld onder onderverdeling 7 307 93 19 van de gecombineerde nomenclatuur, geldig?
- 2) Indien deze verordening ongeldig is, kunnen de betrokken artikelen dan worden ingedeeld onder onderverdeling 7 322 19 00 van de gecombineerde nomenclatuur?
- 3) Indien deze verordening geldig is, moeten de betrokken artikelen dan worden ingedeeld onder onderverdeling 7 307 93 19 van de gecombineerde nomenclatuur?

<sup>(1)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2015/23 van de Commissie van 5 januari 2015 betreffende de indeling van bepaalde goederen in de gecombineerde nomenclatuur (PB 2015, L 4, blz. 15).

**Verzoek om een prejudiciële beslissing ingediend door de Competition Appeal Tribunal, Londen (Verenigd Koninkrijk) op 7 mei 2018 — Generics (UK) Ltd, GlaxoSmithKline plc, Xellia Pharmaceuticals ApS, Alpharma, LLC, voorheen Zoetis Products LLC, Actavis UK Ltd en Merck KGaA / Competition and Markets Authority**

(Zaak C-307/18)

(2018/C 240/33)

Procestaal: Engels

**Verwijzende rechter**

Competition Appeal Tribunal, Londen

**Partijen in het hoofdgeding**

Verzoekende partijen: Generics (UK) Ltd, GlaxoSmithKline plc, Xellia Pharmaceuticals ApS, Alpharma, LLC, voorheen Zoetis Products LLC, Actavis UK Ltd en Merck KGaA

Verwerende partij: Competition and Markets Authority

**Prejudiciële vragen**

Potentiële mededinging

- 1) Moeten de houder van een octrooi op een farmaceutisch geneesmiddel en een generieke onderneming die met een generieke versie van het geneesmiddel tot de markt wil toetreden, als potentiële concurrenten worden beschouwd voor de toepassing van artikel 101, lid 1, VWEU, wanneer de partijen een bonafide geschil hebben over de vraag of het octrooi geldig is en/of over de vraag of het generieke product inbreuk maakt op het octrooi?