

Rozsudek Tribunálu ze dne 23. května 2019 — Steinhoff a další v. ECB(Věc T-107/17) ⁽¹⁾

(„Mimosmluvní odpovědnost — Hospodářská a měnová politika — ECB — Národní centrální banky — Restrukturalizace řeckého veřejného dluhu — Zapojení soukromého sektoru — Doložky o společném postupu věřitelů — Povinná výměna řeckých dluhopisů — Soukromí věřitelé — Stanovisko ECB — Dostatečně závažné porušení právní normy, která přiznává práva jednotlivcům — Zásada pacta sunt servanda — Článek 17 odst. 1 a 2 Listiny základních práv — Článek 63 odst. 1 SFEU — Článek 124 SFEU“)

(2019/C 230/36)

Jednací jazyk: němčina

Účastníci řízení

Žalobci: Frank Steinhoff (Hamburk, Německo), Ewald Filbry (Dortmund, Německo), Vereinigte Raiffeisenbanken Gräfenberg-Forchheim-Eschenau-Heroldsberg eG (Gräfenberg, Německo), Werner Bäcker (Rodgau, Německo), EMB Consulting SE (Mühlthal, Německo) (zástupci: O. Hoepner a D. Unrau, advokáti)

Žalovaná: Evropská centrální banka (zástupci: O. Heinz a G. Várhelyi, zmocněnci, ve spolupráci s H.-G. Kamann, advokátkou)

Předmět věci

Návrh podaný na základě článku 268 SFEU a znějící na náhradu škody, kterou žalobci údajně utrpěli kvůli tomu, že ECB ve svém stanovisku ze dne 17. února 2012 (CON/2012/12) údajně neupozornila Řeckou republiku na protiprávnost navrhované restrukturalizace řeckého veřejného dluhu prostřednictvím povinné výměny dluhopisů.

Výrok rozsudku

- 1) Žaloba se zamítá.
- 2) Franku Steinhoffovi, Ewaldu Filbryovi, Vereinigte Raiffeisenbanken Gräfenberg-Forchheim-Eschenau-Heroldsberg eG, Werneru Bäckerovi a EMB Consulting SE se ukládá náhrada nákladů řízení.

⁽¹⁾ Úř. věst. C 129, 24. 4. 2017.

Rozsudek Tribunálu ze dne 14. května 2019 — Marininvest a Porting v. Komise(Věc T-728/17) ⁽¹⁾

(„Státní podpory — Rekreační přístavní infrastruktury — Koncese k provozování rekreačního přístaviště a poskytnutí infrastruktur a služeb bez hospodářského protiplnění — Rozhodnutí konstatující neexistenci státní podpory — Ovlivnění obchodu mezi členskými státy“)

(2019/C 230/37)

Jednací jazyk: italština

Účastnice řízení

Žalobkyně: Marininvest d.o.o. (Izola, Slovinsko) a Porting d.o.o. (Izola) (zástupci: G. Cecovini Amigoni a L. Daniele, advokáti)

Žalovaná: Evropská komise (zástupci: P. Stancanelli, S. Noë a D. Recchia, zmocněnci)

Vedlejší účastnice podporující žalovanou: Spolková republika Německo (zástupci: původně T. Henze a R. Kanitz, poté R. Kanitz, zmocněnci), Javno podjetje komunala Izola d.o.o. (Izola, Slovinsko) (zástupce: A. Mužina, advokát)

Předmět věci

Návrh na základě článku 263 SFEU znějící na zrušení rozhodnutí Komise C(2017) 5049 final ze dne 20. července 2017, týkající se státní podpory SA.45220 (2016/FC) — Slovinsko — Údajná podpora ve prospěch Komunala Izola d.o.o.

Výrok rozsudku

- 1) *Žaloba se zamítá.*
- 2) *Marinvest d.o.o. a Porting d.o.o. ponesou vlastní náklady řízení a nahradí náklady řízení vynaložené Evropskou komisí.*

(¹) Úř. věst. C 22, 22.1.2018.

Rozsudek Tribunálu ze dne 16. května 2019 — GMPO v. Komise

(Věc T-733/17) (¹)

(„Humánní léčivé přípravky — Článek 3 odst. 1 písm. b) nařízení (ES) č. 141/2000 — Pojem „významný užitek“ — Dostupnost léčivého přípravku pro vzácná onemocnění — Článek 5 odst. 12 písm. b) nařízení č. 141/2000 — Rozhodnutí Komise o odstranění léčivého přípravku z registru pro léčivé přípravky pro vzácná onemocnění — Nesprávné posouzení skutkového stavu — Nesprávné právní posouzení — Legitimní očekávání“)

(2019/C 230/38)

Jednací jazyk: angličtina

Účastnice řízení

Žalobkyně: GMP-Orphan (GMPO) (Paříž, Francie) (zástupci: M. Demetriou, QC, E. Mackenzie, barrister, L. Tsang a J. Mulryne, solicitors)

Žalovaná: Evropská komise (zástupci: K. Petersen a A. Sipos, zmocněnci)

Předmět věci

Předmětem je návrh podaný na základě článku 263 SFEU, znějící na částečné zrušení prováděcího rozhodnutí Komise C(2017) 6102 final ze dne 5. září 2017 týkajícího se registrace humánního léčivého přípravku Cuprior — trientine na základě nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 v rozsahu, v němž Komise rozhodla v článku 5 tohoto rozhodnutí, že uvedený léčivý přípravek již neodpovídá kritériím stanoveným nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 141/2000 ze dne 16. prosince 1999 o léčivých přípravcích pro vzácná onemocnění (Úř. věst. 2000, L 18, s. 1; Zvl. vyd. 15/05, s. 21), aby mohl být registrován jako léčivý přípravek pro vzácná onemocnění, a že je tudíž třeba aktualizovat registr Evropské unie pro léčivé přípravky pro vzácná onemocnění.