

Αίτηση προδικαστικής απόφασης την οποία υπέβαλε το Tribunal de Contas (Πορτογαλία) στις 28 Φεβρουαρίου 2017 — Secretaria Regional de Saúde dos Açores κατά Ministério Público

(Υπόθεση C-102/17)

(2017/C 151/27)

Γλώσσα διαδικασίας: η πορτογαλική

Αιτούν δικαστήριο

Tribunal de Contas

Διάδικοι στην υπόθεση της κύριας δίκης

Προσφεύγουσα: Secretaria Regional de Saúde dos Açores

Καθή: Ministério Público

Προδικαστικό ερώτημα

Έχει το άρθρο 58, παράγραφος 4, της οδηγίας 2014/24/ΕΕ⁽¹⁾ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 26ης Φεβρουαρίου 2014, την έννοια ότι αντιτίθεται σε εθνική διάταξη, όπως αυτή του άρθρου 40, παράγραφοι 3 και 5, στοιχείο c, του Decreto Legislativo Regional n.º 27/2015/A, de 29 de dezembro 2015 (περιφερειακού νομοθετικού διατάγματος υπ' αριθ. 27/2015/A, της 29ης Δεκεμβρίου 2015), η οποία στο πλαίσιο της διαδικασίας για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων, επιτρέπει να επιβάλλεται ως όρος συμμετοχής γεωγραφικό κριτήριο κατά το οποίο απαιτείται να έχουν εκτελεσθεί στο παρελθόν τρία έργα στην ίδια Αυτόνομη Περιφέρεια;

⁽¹⁾ Οδηγία 2014/24/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 26ης Φεβρουαρίου 2014, σχετικά με τις δημόσιες προμήθειες και την κατάργηση της οδηγίας 2004/18/ΕΚ (ΕΕ 2014, L 94, σ. 65).

Αίτηση προδικαστικής απόφασης την οποία υπέβαλε το High Court of Justice (Chancery Division) (Ηνωμένο Βασίλειο) στις 8 Μαρτίου 2017 — Teva UK Ltd, Accord Healthcare Ltd, Lupin Ltd, Lupin (Europe) Ltd, Generics (UK) με την εμπορική επωνυμία «Mylan» κατά Gilead Sciences Inc.

(Υπόθεση C-121/17)

(2017/C 151/28)

Γλώσσα διαδικασίας: η αγγλική

Αιτούν δικαστήριο

High Court of Justice (Chancery Division)

Διάδικοι στην υπόθεση της κύριας δίκης

Προσφεύγοντες: Teva UK Ltd, Accord Healthcare Ltd, Lupin Ltd, Lupin (Europe) Ltd, Generics (UK) με την εμπορική επωνυμία «Mylan»

Καθή: Gilead Sciences Inc.

Προδικαστικό ερώτημα

Ποια είναι τα κριτήρια βάσει των οποίων διαπιστώνεται, αν «το προϊόν προστατεύεται με ισχύον κύριο δίπλωμα ευρεσιτεχνίας», κατά το άρθρο 3, στοιχείο α', του κανονισμού 469/2009⁽¹⁾;

⁽¹⁾ Κανονισμός (ΕΚ) 469/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 6ης Μαΐου 2009, περί του συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα (ΕΕ 2009, L 152, σ. 1).