

Διάδικοι στην υπόθεση της κύριας δίκης

Ενάγουσα: Verein für Konsumenteninformation

Εναγομένη: Volkswagen AG

Προδικαστικό ερώτημα

Έχει το άρθρο 7, σημείο 2, του κανονισμού (ΕΕ) 1215/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 12ης Δεκεμβρίου 2012, για τη διεθνή δικαιοδοσία, την αναγνώριση και την εκτέλεση αποφάσεων σε αστικές και εμπορικές υποθέσεις⁽¹⁾, την έννοια ότι, υπό περιστάσεις όπως αυτές της κύριας δίκης, ως «[τόπος] όπου συνέβη [...] το ζημιογόνο γεγονός» μπορεί να θεωρηθεί ο τόπος που βρίσκεται σε ορισμένο κράτος μέλος και στον οποίο επήλθε η ζημία, όταν η ζημία αυτή συνίσταται αποκλειστικά σε οικονομική απώλεια η οποία αποτελεί άμεση συνέπεια αδικοπραξίας που έλαβε χώρα σε άλλο κράτος μέλος;

⁽¹⁾ ΕΕ 2012, L 351, σ. 1.

Αίτηση προδικαστικής απόφασης την οποία υπέβαλε το Svea Hovrätt, Patent- och marknadsöverdomstolen (Σουηδία) στις 3 Μαΐου 2019 — Novartis AG κατά Patent-och registreringsverket

(Υπόθεση C-354/19)

(2019/C 230/28)

Γλώσσα διαδικασίας: η σουηδική

Αιτούν δικαστήριο

Svea Hovrätt, Patent- och marknadsöverdomstolen

Διάδικοι στην υπόθεση της κύριας δίκης

Εκκαλούσα: Novartis AG

Εφεσίβλητο: Patent-och registreringsverket

Προδικαστικό ερώτημα

Λαμβανομένου υπόψη του πρωταρχικού σκοπού στον οποίον αποβλέπει η χορήγηση συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας για τα φάρμακα, ήτοι στην ενθάρρυνση της έρευνας στον φαρμακευτικό τομέα στην Ευρωπαϊκή Ένωση, αντιτίθεται το άρθρο 3, στοιχείο γ', του κανονισμού 469/2009⁽¹⁾, ερμηνευόμενο υπό το πρίσμα του άρθρου 3, παράγραφος 2, του κανονισμού 1610/96, στη χορήγηση συμπληρωματικού πιστοποιητικού προστασίας σε αιτούντα στον οποίο έχει χορηγηθεί κατά το παρελθόν συμπληρωματικό πιστοποιητικό προστασίας για προϊόν το οποίο προστατεύεται αυτό καθαυτό από ισχύον κύριο δίπλωμα ευρεσιτεχνίας, για νέα χρήση του προϊόντος σε περιπτώσεις όπως η επίμαχη εν προκειμένω, όπου η νέα αυτή χρήση συνιστά νέα θεραπευτική ένδειξη που προστατεύεται ειδικώς από νέο κύριο δίπλωμα ευρεσιτεχνίας;

⁽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).