

Üldkohtu presidendi 19. juuli 2023. aasta määrus – Zakłady Farmaceutyczne Polpharma versus komisjon

(Kohtuasi T-228/23 R)

(Ajutiste meetmete kohaldamine – Inimtervishoius kasutatavad ravimid – Müügiluba – Ajutiste meetmete kohaldamise taotlus – Ettekirjutuse taotlus – Kõireloomulisuse puudumine)

(2023/C 338/34)

Kohtumenetluse keel: inglise

Pooled

Hageja: Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. (Starogard Gdański, Poola) (esindajad: advokaadid K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck, M. Van Nieuwenborgh ja C. Dumont)

Kostja: Euroopa Komisjon (esindajad: E. Mathieu ja C. Valero)

Ese

ELTL artiklite 278 ja 279 alusel esitatud hageja palub hageja sisuliselt esiteks peatada Euroopa Komisjoni 17. märtsi 2023. aasta kirjas sisaldunud otsuse – milles komisjon nõudis, et ta järgiks originaalravimi Tecfidera – dimetüülfumaraat müügikaitseaga seoses ravimi Dimethyl fumarate Polpharma – dimetüülfumaraat (edaspidi „DMF Polpharma“) turulelaskmisega ning võtaks sellekohased kirjalikud kohustused – ja kõikide hilisemate vaidlustatud akti põlistavate või asendavate otsuste või aktide täitmine hagejat puudutavas osas, ja teiseks anda komisjonile korraldus, et ta hoiduks võtmast mis tahes meetet, mis oleks sisuliselt samaväärne talle antud müügiloa tühistamisega või DMF Polpharma turule laskmise keeluga.

Resolutsioon

1. Jätta ajutiste meetmete kohaldamise taotlus rahuldamata.
2. Otsustada kohtukulude kandmine edaspidi.

Üldkohtu presidendi 24. juuli 2023. aasta määrus – Mylan Ireland versus komisjon

(Kohtuasi T-256/23 R)

(Ajutiste meetmete kohaldamine – Inimtervishoius kasutatavad ravimid – Müügiluba – Ajutiste meetmete kohaldamise taotlus – Ettekirjutuse taotlus – Kõireloomulisuse puudumine)

(2023/C 338/35)

Kohtumenetluse keel: inglise

Pooled

Hageja: Mylan Ireland Ltd (Dublin, Iiriimaa) (esindajad: advokaadid K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck ja C. Dumont)

Kostja: Euroopa Komisjon (esindajad: E. Mathieu, L. Haasbeek ja M. A. Spina)

Ese

ELTL artiklite 278 ja 279 alusel esitatud hageja palub hageja sisuliselt esiteks peatada komisjoni 2. mai 2023. aasta rakendusotsuse C(2023) 3067 final – millega muudetakse komisjoni 30. jaanuari 2014. aasta rakendusotsust C(2014) 601 (final), millega antakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 31. märtsi 2004. aasta määruse (EÜ) nr 726/2004, milles sätestatakse liidu kord inimtervishoius kasutatavate ravimite müügilubade andmise ja järelevalve kohta ning millega asutatakse Euroopa Ravimiamet (ELT 2004, L 136, lk 1), mida on muudetud, kohaselt müügiluba inimtervishoius kasutatavale ravimile Tecfidera – dimetüülfumaraat – ja kõikide hilisemate vaidlustatud akti põlistavate või asendavate otsuste või aktide täitmine hagejat puudutavas osas, ja teiseks anda Euroopa Komisjonile korraldus, et ta hoiduks võtmast mis tahes meetet, mis oleks sisuliselt samaväärne talle antud müügiloa tühistamisega või dimetüülfumaraadi geneeriliste ravimite turule laskmise keeluga.

Resolutsioon

1. Jätta ajutiste meetmete kohaldamise taotlus rahuldamata.
2. Vajadus teha otsus Biogen Netherlands BV menetlusse astumise avalduse ja Mylan Ireland Ltd teabe konfidentsiaalsena käsitamise taotluse üle on ära langenud.
3. Otsustada kohtukulude kandmine edaspidi.
4. Pooled kannavad Biogen Netherlands'i menetlusse astumise taotlusega seotud kohtukulud ise.

Üldkohtu presidendi 24. juuli 2023. aasta määrus – Neuraxpharm Pharmaceuticals versus komisjon**(Kohtuasi T-257/23 R)****(Ajutiste meetmete kohaldamine – Inimtervishoius kasutatavad ravimid – Müügiluba – Ajutiste meetmete kohaldamise taotlus – Ettekirjutuse taotlus – Kiireloomulisuse puudumine)**

(2023/C 338/36)

*Kohtumenetluse keel: inglise***Pooled**

Hageja: Neuraxpharm Pharmaceuticals, SL (Barcelona, Hispaania) (esindajad: advokaadid K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck ja C. Dumont)

Kostja: Euroopa Komisjon (esindajad: E. Mathieu, L. Haasbeek ja A. Spina)

Ese

ELTL artiklite 278 ja 279 alusel esitatud hageja palub hageja sisuliselt esiteks peatada komisjoni 2. mai 2023. aasta rakendusotsuse C(2023) 3067 final – millega muudetakse komisjoni 30. jaanuari 2014. aasta rakendusotsust C(2014) 601 (final), millega antakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 31. märtsi 2004. aasta määruse (EÜ) nr 726/2004, milles sätestatakse liidu kord inimtervishoius kasutatavate ravimite müügilubade andmise ja järelevalve kohta ning millega asutatakse Euroopa Ravimiamet (ELT 2004, L 136, lk 1), mida on muudetud, kohaselt müügiluba inimtervishoius kasutatavale ravimile Tecfidera – dimetüülfumaraat – ja kõikide hilisemate vaidlustatud otsust põlistavate või asendavate otsuste või aktide täitmine hagejat puudutavas osas, ja teiseks anda Euroopa Komisjonile korraldus, et ta hoiduks võtmast mis tahes meetet, mis oleks sisuliselt samaväärne talle antud müügiloa tühistamisega või dimetüülfumaraadi geneeriliste ravimite turule laskmise keeluga.