

**Ordú ó Uachtarán na Cúirte Ginearálta an 19 Iúil 2023 – Zakłady Farmaceutyczne Polpharma v an Coimisiún**

(Cás T-228/23 R)

*(Bearta eatramhacha – Táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine – Údarú margaíochta – Iarratas ar bhearta eatramhacha – Iarratas ar urghaire – Easpa práinne)*

(2023/C 338/34)

Teanga an cháis: an Béarla

**Páirtithe**

*Iarratasóir:* Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. (Starogard Gdański, an Pholainn) (ionadaithe: K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck, M. Van Nieuwenborgh agus C. Dumont, Dlíodóirí)

*Cosantóir:* An Coimisiún Eorpach (ionadaithe: E. Mathieu agus C. Valero, Gníomhairí)

**Ábhar:**

Lena iarratas bunaithe ar Airteagail 278 agus 279 CFAE, iarrann an t-iarratasóir, go bunúsach, ar an gcéad dul síos, go gcuirfí ar fionraí oibriú chinneadh an Choimisiúin Eorpaigh sa litir uaidh an 17 Márta 2023, trína gcuireann an Coimisiún de cheangal air an tréimhse chosanta don táirge íocshláinte tagartha Tecfidera – Fúmaráit dé-mheitil a chur ar an margadh a mhéid a bhaineann leis an táirge íocshláinte Polpharma – Fúmaráit dé-mheitil ('DMF Polpharma') a chur ar an margadh agus gealltanais i scríbhinn a thabhairt ina leith sin agus aon chinneadh nó gníomh ina dhiaidh sin lena gcuirtear síneadh nó lena gcuirtear in ionad an gníomh atá faoi chonspóid, a mhéid a bhaineann siad leis, agus, ar an dara dul síos, urghaire lena gceanglaítear ar an gCoimisiún staonadh ó aon bhearta eile a dhéanamh arb ionann é agus an t-údarú margaíochta atá aige a tharraingt siar nó toirmeasc a chur ar DMF Polpharma a chur ar an margadh.

**An chuid oibríochtúil**

1. Diúltaítear don iarratas ar bhearta eatramhacha.
2. Forchoimeádtar na costais.

**Ordú Uachtarán na Cúirte Ginearálta an 24 Iúil 2023 – Mylan Ireland v an Coimisiún**

(Cás T-256/23 R)

*(Faoiseamh eatramhach – Táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine – Údarú margaíochta – Iarratas ar bhearta eatramhacha – Iarratas ar urghaire – Easpa práinne)*

(2023/C 338/35)

Teanga an cháis: an Béarla

**Páirtithe**

*Iarratasóir:* Mylan Ireland Ltd (Baile Átha Cliath, Éire) (ionadaithe: K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck agus C. Dumont, Dlíodóirí)

*Cosantóir:* An Coimisiún Eorpach (ionadaithe: E. Mathieu, L. Haasbeek agus M. A. Spina, Gníomhairí)

## Ábhar

Lena iarratas atá bunaithe ar Airteagail 278 agus 279 CFAE, iarrann an t-iarratasóir, go bunúsach, ar an gcéad dul síos, go gcuirfear feidhm Chinneadh Cur Chun Feidhme C(2023) 3067 final ón gCoimisiún an 2 Bealtaine 2023 lena leasaítear Cinneadh Cur Chun Feidhme C(2014) 601 final ón gCoimisiún an 30 Eanáir 2014 lena ndeonaítear údarú margaíochta ('UM') don táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine Tecfidera – fúmaráit dé-mheitil de bhun Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 31 Márta 2004 lena leagtar síos nósanna imeachta Aontais maidir le húdarú agus maoirseacht táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach (IO 2004 L 136, lch. 1), arna leasú ar fionraí, mar aon le haon chinneadh nó aon ghníomh roimhe sin lena gcuirtear síneadh leis an gcinneadh atá faoi chonspóid nó a thagann ina áit, a mhéid a bhaineann siad leis agus, ar an dara dul síos, lorgaíonn sé urghaire lena gceanglaítear ar an gCoimisiún Eorpach staonadh ó aon bheart eile a ghlacadh arbh ionann é agus an UM a bhaineann sé leas as a aistarraingt nó toirmeasc ar tháirgí cineálacha Fúmaráit dé-mheitil a chur ar an margadh.

## An chuid oibríochtúil

- 1) Diúltaítear don iarratas ar bhearta eatramhacha.
- 2) Níl gá le breith a thabhairt ar an iarratas ar idiragairt arna dhéanamh ag Biogen Netherlands BV a thuilleadh, ná ar iarraidh ar rúndacht Mylan Ireland Ltd.
- 3) Forchoimeádtar na costais a bhaineann leis na himeachtaí eatramhacha.
- 4) Íocfaidh gach páirtí a chostais féin a bhaineann le hiarratas Biogen Netherlands ar idiragairt.

---

### Ordú ó Uachtarán na Cúirte Ginearálta an 24 Iúil 2023 – Neuraxpharm Pharmaceuticals v an Coimisiún

(Cás T-257/23 R)

*(Bearta eatramhacha – Táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine – Údarú margaíochta – Iarratas ar bhearta eatramhacha – Iarratas ar urghaire – Easpa práinne)*

(2023/C 338/36)

Teanga an cháis: an Béarla

## Páirtithe

*Iarratasóir:* Neuraxpharm Pharmaceuticals, SL (Barcelona, an Spáinn) (ionadaithe: K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck agus C. Dumont, Dlíodóirí)

*Cosantóir:* An Coimisiún Eorpach (ionadaithe: E. Mathieu, L. Haasbeek agus A. Spina, Gníomhairí)

## Ábhar

Trína chur i bhfeidhm faoi bhun Airteagal 278 agus Airteagal 279 CFAE, iarrann an t-iarratasóir, go bunúsach, le hoibriú Chinneadh Cur Chun Feidhme C(2023) 3067 final ón gCoimisiún an 2 Bealtaine 2023 lena leasaítear Cinneadh Cur Chun Feidhme C(2014) 601 final ón gCoimisiún an 30 Eanáir 2014 lena ndeonaítear údarú margaíochta ('AMM') don táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine Tecfidera – Fúmaráit dé-mheitil faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle, an 31 Márta 2004, lena leagtar síos nósanna imeachta an Aontais maidir le húdarú agus maoirseacht táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach (IO 2004 L 136, lch. 1), arna leasú, chomh maith le haon chinneadh nó gníomh eile ina dhiaidh sin lena ndéantar an cinneadh atá faoi chonspóid a leathnú nó a ionadú, a mhéid a bhaineann siad leis agus, ar an dara dul síos, urghaire don Choimisiún Eorpach staonadh ó aon bheart eile a dhéanamh arbh ionann é agus tarraingt siar an údaraithe margaíochta as a dtéann sé chun tairbhe dó nó toirmeasc ar tháirgí cineálacha Fúmaráit dé-mheitil a chur ar an margadh.