

**Zahtjev za prethodnu odluku koji je 28. veljače 2017. uputio Tribunal de Contas (Portugal) –  
Secretaria Regional de Saúde dos Açores protiv Ministério Público**

**(Predmet C-102/17)**

(2017/C 151/27)

*Jezik postupka: portugalski*

**Sud koji je uputio zahtjev**

Tribunal de Contas

**Stranke glavnog postupka**

*Tužitelj:* Secretaria Regional de Saúde dos Açores

*Tuženik:* Ministério Público

**Prethodno pitanje**

Treba li članak 58. stavak 4. Direktive 2014/24/EU <sup>(1)</sup> Europskog parlamenta i Vijeća od 26. veljače 2014. tumačiti na način da mu se protivi nacionalni propis kao što je onaj opisan[, tj. članak 40. stavak 3. i stavak 5. točka (c) Decreto Legislativo Regional n.º 27/2015/A, de 29 de dezembro de 2015 (Regionalna uredba sa zakonskom snagom br. 27/2015/A od 29. prosinca 2015.)] koji u okviru postupka javne nabave dopušta da se kao uvjet za sudjelovanje na natječaju propiše zemljopisni kriterij kojim se zahtijeva da su tri ugovora već izvršena u istoj autonomnoj pokrajini?

<sup>(1)</sup> Direktiva 2014/24/EU Europskog parlamenta i Vijeća od 26. veljače 2014. o javnoj nabavi i o stavljanju izvan snage Direktive 2004/18/EZ (SL 2014., L 94, str. 65. i ispravak u SL 2016., L 311, str. 26.)

**Zahtjev za prethodnu odluku koji je 8. ožujka 2017. uputio High Court of Justice (Chancery Division)  
(Ujedinjena Kraljevina) – Teva UK Ltd, Accord Healthcare Ltd, Lupin Ltd, Lupin (Europe) Ltd,  
Generics (UK) koji posluje pod nazivom „Mylan” protiv Gilead Sciences Inc.**

**(Predmet C-121/17)**

(2017/C 151/28)

*Jezik postupka: engleski*

**Sud koji je uputio zahtjev**

High Court of Justice (Chancery Division)

**Stranke glavnog postupka**

*Tužitelji:* Teva UK Ltd, Accord Healthcare Ltd, Lupin Ltd, Lupin (Europe) Ltd, Generics (UK) koji posluje pod nazivom „Mylan”

*Tuženik:* Gilead Sciences Inc.

**Prethodno pitanje**

Na temelju kojih kriterija je moguće odlučiti je li „proizvod zaštićen temeljnim patentom koji je na snazi” u smislu članka 3. točke (a) Uredbe br.469/2009 <sup>(1)</sup>?

<sup>(1)</sup> Uredba (EZ) br. 469/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 6. svibnja 2009. o svjedodžbi o dodatnoj zaštiti za lijekove (SL 2009., L 152, str. 1) (SL, posebno izdanje na hrvatskom jeziku, poglavlje 13., svezak 64., str. 166.)