

Rezolutīvā daļa

- 1) Atcelt Eiropas Zāļu aģentūras (EMA) 2018. gada 30. jūlija lēmumu par atteikumu atzīt par derīgu Pharmaceutical Works Polpharma S.A. iesniegtu pieteikumu nolūkā saņemt zāļu Tecfidera ģenēriskās versijas tirdzniecības atļauju.
- 2) Prasību pārējā daļā noraidīt.
- 3) EMA sedz savus, kā arī atlīdzina Pharmaceutical Works Polpharma tiesāšanās izdevumus.
- 4) Biogen Netherlands BV un Eiropas Komisija savus tiesāšanās izdevumus sedz pašas.

(¹) OV C 455, 17.12.2018.

Vispārējās tiesas 2021. gada 5. maija spriedums – Acron u.c./Komisija**(Lieta T-45/19) (¹)*****(Dempings – Krievijas izcelsmes amonija nitrāta imports – Pieteikums veikt daļēju starpposma pārskatīšanu – Daļējas starpposma pārskatīšanas izbeigšana – Apstākļu izmaiņu neesamība – Kļūda vērtējumā – Pienākums norādīt pamatojumu – Tiesības uz aizstāvību)*****(2021/C 242/27)****Tiesvedības valoda – angļu****Lietas dalībnieki**

Prasītāji: Acron PAO (Veliky Novgorod, Krievija), Dorogobuzh PAO (Dorogobuzh, Krievija), Acron Switzerland AG (Baar, Šveice) (pārstāvji: T. De Meese, J. Stuyck un M. Van Nieuwenborgh, advokāti)

Atbildētāja: Eiropas Komisija (pārstāvji: M. Gustafsson un P. Nēmečková)

Persona, kas iestājusies lietā atbildētājas prasījumu atbalstam: Fertilizers Europe (Brisele, Beļģija) (pārstāvis: B. O'Connor, solicitor)

Priekšmets

Prasība, kas ir pamatota ar LESD 263. pantu un ar ko tiek lūgts atcelt Komisijas Īstenošanas lēmumu (ES) 2018/1703 (2018. gada 12. novembris), ar ko izbeidz daļēju starpposma pārskatīšanu attiecībā uz Krievijas izcelsmes amonija nitrāta importu (OV 2018, L 285, 97. lpp.).

Rezolutīvā daļa

- 1) Prasību noraidīt.
- 2) Acron PAO, Dorogobuzh PAO un Acron Switzerland AG sedz savus, kā arī atlīdzina Eiropas Komisijas un Fertilizers Europe tiesāšanās izdevumus.

(¹) OV C 122, 1.4.2019.