

**Rezolutīvā daļa**

- 1) Pieteikumu par pagaidu noregulējumu noraidīt.
- 2) Par pieteikumu par iestāšanos lietā, ko iesniegusi Biogen Netherlands BV, kā arī par Neuraxpharm Pharmaceuticals, SL iesniegto lūgumu par konfidencialitātes ievērošanu vairs nav jālemj.
- 3) Lēmuma par pagaidu noregulējuma tiesvedības izdevumiem pieņemšanu atlikt.
- 4) Katrs lietas dalībnieks sedz pats savus tiesāšanās izdevumus, kas saistīti Biogen Netherlands pieteikumu par iestāšanos lietā.

---

**Vispārējās tiesas priekšsēdētāja 2023. gada 24. jūlija rīkojums – Zakłady Farmaceutyczne  
Polpharma/Komisija**

**(Lieta T-258/23 R)**

**(Pagaidu noregulējums – Cilvēkiem paredzētas zāles – Tirdzniecības atļauja – Pieteikums par pagaidu  
pasākumu noteikšanu – Lūgums izdot rīkojumu – Steidzamības neesamība)**

(2023/C 338/37)

Tiesvedības valoda – angļu

**Lietas dalībnieki**

Prasītāja: Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. (Starogard Gdański, Polija) (pārstāvji: K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck un C. Dumont, advokāti)

Atbildētāja: Eiropas Komisija (pārstāvji: E. Mathieu, L. Haasbeek un A. Spina)

**Priekšmets**

Ar prasību, kas pamatota ar LESD 278. un 279. pantu, prasītāja būtībā lūdz, pirmkārt, apturēt izpildi Komisijas 2023. gada 2. maija Īstenošanas Lēmumam C(2023) 3067 final, ar ko groza Komisijas 2014. gada 30. janvāra Īstenošanas Lēmumu C(2014)601 final par cilvēkiem paredzētu zāļu “Tecfidera – dimetilfumarāts” tirdzniecības atļauju (turpmāk tekstā – “TA”), kura piešķirta atbilstoši Eiropas Parlamenta un Padomes Regulai (EK) Nr. 726/2004 (2004. gada 31. marts), ar ko nosaka cilvēkiem paredzēto un veterināro zāļu reģistrēšanas un uzraudzības Kopienas procedūras un izveido Eiropas Zāļu aģentūru (OV 2004, L 136, 1. lpp.), ar grozījumiem, kā arī jebkuru citu vēlāku lēmumu vai darbību, ar ko turpināts vai aizstāts apstrīdētais lēmums, ciktāl tie uz prasītāju attiecas, un, otrkārt, izdot rīkojumu Eiropas Komisijai neveikt nekādus citus pasākumus, kas būtu līdzvērtīgi tai piešķirtās TA atsaukšanai vai aizliegumam laist tirgū dimetilfumarāta ģenēriskās zāles.

**Rezolutīvā daļa**

- 1) Pieteikumu par pagaidu noregulējumu noraidīt.
  - 2) Par pieteikumiem par iestāšanos lietā, ko iesniegušas Biogen Netherlands BV un Biogaran SAS, kā arī par Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. iesniegto lūgumu par konfidencialitātes ievērošanu vairs nav jālemj.
  - 3) Lēmuma par pagaidu noregulējuma tiesvedības izdevumiem pieņemšanu atlikt.
  - 4) Katrs lietas dalībnieks sedz pats savus tiesāšanās izdevumus, kas saistīti Biogen Netherlands un Biogaran pieteikumiem par iestāšanos lietā.
-