

Rikors ippreżentat fil-21 ta' Ġunju 2016 – Bristol-Myers Squibb Pharma vs Il-Kummissjoni u EMA**(Kawża T-329/16)**

(2016/C 314/37)

Lingwa tal-kawża: l-Ingliż

Partijiet

Rikorrenti: Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG (Uxbridge, ir-Renju Unit) (rappreżentati minn: P. Bogaert u B. Van Vooren, avukati, u B. Kelly, solicitor)

Konvenuta: Il-Kummissjoni Ewropea u l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini

Talbiet

Ir-rikorrenti titlob li l-Qorti Ġenerali joghġobha:

- tikkonstata li r-rikors huwa ammissibbli u fondat;
- tannulla l-atti kkontestati, u
- tikkundna lill-Kummissjoni u lill-EMA għall-ispejjeż.

Motivi u argumenti prinċipali

Permezz tar-rikors tagħha, ir-rikorrenti titlob l-annullament ta' att tal-Kummissjoni Ewropea li thassar l-“elotuzumab” mir-reġistru Komunitarju tal-prodotti mediċinali orfni għal użu mill-bniedem u/jew att eventwali tal-Kummissjoni jew tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini li jiddetermina li l-“elotuzumab” ma jissodisfax iktar il-kriterji ta' deżinjazzjoni tal-prodotti mediċinali ofrni waqt l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq tal-prodott mediċinali “Empliciti”.

Insostenn tar-rikors tagħha, ir-rikorrenti tinvoka żewġ motivi.

1. L-ewwel motiv huwa bbażat fuq ksur, mill-atti kkontestati, tal-Artikolu 5(12)(b) tar-Regolament Nru 141/2000 ⁽¹⁾ dwar il-prodotti mediċinali orfni u tal-prinċipju ta' proporzjonalità:
 - fl-ewwel lok, skont l-Artikolu 5(12)(b) tar-Regolament Nru 141/2000, prodott mediċinali li jkun irċieva awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq wara talba għal awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq tal-prodott mediċinali orfni ma jistax jittiehed inkunsiderazzjoni abbażi tal-Artikolu 3(b) tar-Regolament Nru 141/2000;
 - fit-tieni lok, skont l-Artikolu 5(12)(b) tar-Regolament Nru 141/2000, id-deżinjazzjoni bhala prodott mediċinali orfni tista' tiġi rtirata biss jekk ma jkunux iktar issodisfatti il-kriterji previsti fl-Artikolu 3 tar-Regolament Nru 141/2000;
 - fit-tielet lok, skont l-Artikolu 5(12)(b) tar-Regolament Nru 141/2000, l-EMA u l-Kummissjoni għandhom jipproduċu provi li qiegħed jiġi ssodisfatt l-għan tar-regolament.
2. It-tieni motiv huwa bbażat fuq il-ksur, mill-atti kkontestati, tal-Artikolu 5(12) tar-Regolament Nru 141/2000 b'rabta mal-Artikolu 5(8) tar-Regolament Nru 141/2000 safejn ma gietx adottata deċiżjoni formali tal-Kummissjoni.

⁽¹⁾ Ir-Regolament (KE) Nru 141/2000 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, tas-16 ta' Diċembru 1999, dwar il-prodotti mediċinali orfni (ĠU Edizzjoni Speċjali bil-Malti, Kapitolu 15, Vol. 5, p. 21).

Rikors ippreżentat fis-26 ta' Ġunju 2016 – Ville de Paris vs Il-Kummissjoni**(Kawża T-339/16)**

(2016/C 314/38)

Lingwa tal-kawża: il-Franċiż

Partijiet

Rikorrenti: Ville de Paris (Pariġi, Franza) (rappreżentant: J. Assous, avukat)

Konvenuta: Il-Kummissjoni Ewropea