

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

(2016/C 314/37)

*Lingwa tal-kawża: l-Ingliz***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 jogħġobha:

- tikkonstata li r-rikors huwa ammissibbli u fondat;
- tannulla l-atti kkontestati, u
- tikkundnna 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-registru Komunitarju tal-prodotti medicinali orfni għal użu mill-bniedem u/jew att eventwali tal-Kummissjoni jew tal-Аġenċja Ewropea għall-Mediċini li jiddetermina li l-“elotuzumab” ma jissodisfax iktar il-kriterji ta’ deżinazzjoni tal-prodotti medicinali orfni waqt l-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq tal-prodott medicinali “Impliciti”.

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 medicinali orfni u tal-prinċipju ta' proporzjonalità:

- fl-ewwel lok, skont l-Artikolu 5(12)(b) tar-Regolament Nru 141/2000, prodott medicinali li jkun irċieva awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq wara talba għal awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq tal-prodott medicinali orfni ma jistax jittieħed inkunsiderazzjoni abbaži tal-Artikolu 3(b) tar-Regolament Nru 141/2000;
- fit-tieni lok, skont l-Artikolu 5(12)(b) tar-Regolament Nru 141/2000, id-deżinazzjoni bhala prodott medicinali orfni tista' tigi 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 jiproduċu provi li qiegħed jigi 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'rabbta mal-Artikolu 5(8) tar-Regolament Nru 141/2000 safejn ma ġietx adottata deċiżjoni formalii tal-Kummissjoni.

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

Rikors ipprezentat fis-26 ta' Ĝunju 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