

**Verzoek om een prejudiciële beslissing ingediend door de Tribunal de Contas (Portugal) op
28 februari 2017 — Secretaria Regional de Saúde dos Açores/Ministério Público**

(Zaak C-102/17)

(2017/C 151/27)

Procestaal: Portugees

Verwijzende rechter

Tribunal de Contas

Partijen in het hoofdgeding

Verzoekende partij: Secretaria Regional de Saúde dos Açores

Verwerende partij: Ministério Público

Prejudiciële vraag

Dient artikel 58, lid 4, van richtlijn 2014/24/EU ⁽¹⁾ van het Europees Parlement en de Raad van 26 februari 2014 aldus te worden uitgelegd dat het zich verzet tegen een nationale wettelijke regeling als die beschreven [in artikel 40, leden 3 en 5, onder c), van regionaal wetgevend decreet nr. 27/2015/A van 29 december 2015], volgens welke inzake overheidsopdrachten als geschiktheids criterium een geografisch criterium kan worden opgelegd volgens hetwelk in dezelfde autonome regio in het verleden drie opdrachten voor werken moeten zijn uitgevoerd?

⁽¹⁾ Richtlijn 2014/24/EU van het Europees Parlement en de Raad van 26 februari 2014 betreffende het plaatsen van overheidsopdrachten en tot intrekking van richtlijn 2004/18/EG (PB 2014, L 94, blz. 65).

**Verzoek om een prejudiciële beslissing ingediend door de High Court of Justice (Chancery Division)
(Verenigd Koninkrijk) op 8 maart 2017 — Teva UK Ltd, Accord Healthcare Ltd, Lupin Ltd, Lupin
(Europe) Ltd, Generics (UK) (handelend onder de naam „Mylan”)/Gilead Sciences Inc.**

(Zaak C-121/17)

(2017/C 151/28)

Procestaal: Engels

Verwijzende rechter

High Court of Justice (Chancery Division)

Partijen in het hoofdgeding

Verzoekende partijen: Teva UK Ltd, Accord Healthcare Ltd, Lupin Ltd, Lupin (Europe) Ltd, Generics (UK) (handelend onder de naam „Mylan”)

Verwerende partij: Gilead Sciences Inc.

Prejudiciële vraag

Op basis van welke criteria moet worden vastgesteld of „het product wordt beschermd door een van kracht zijnde basisoctrooi” in de zin van artikel 3, onder a), van verordening nr. 469/2009 ⁽¹⁾?

⁽¹⁾ Verordening (EG) nr. 469/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 6 mei 2009 betreffende het aanvullende beschermingscertificaat voor geneesmiddelen (PB 2009, L 152, blz. 1).