

Dictum

- 1) Het besluit van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) van 30 juli 2018 houdende weigering om de door Pharmaceutical Works Polpharma S.A. ingediende aanvraag voor een vergunning voor het in de handel brengen van een generieke versie van het geneesmiddel Tecfidera te valideren, wordt nietig verklaard.
- 2) Het beroep wordt verworpen voor het overige.
- 3) Het EMA draagt zijn eigen kosten en de kosten van Pharmaceutical Works Polpharma.
- 4) Biogen Netherlands BV en de Europese Commissie dragen hun eigen kosten.

(¹) PB C 455 van 17.12.2018.

Arrest van het Gerecht van 5 mei 2021 — Acron e.a./Commissie

(Zaak T-45/19) (¹)

(“Dumping – Invoer van ammoniumnitraat van oorsprong uit Rusland – Verzoek om een gedeeltelijk tussentijds nieuw onderzoek – Beëindiging van het gedeeltelijk tussentijds nieuw onderzoek – Geen gewijzigde omstandigheden – Beoordelingsfout – Motiveringsplicht – Rechten van de verdediging”)

(2021/C 242/27)

Procestaal: Engels

Partijen

Verzoekende partijen: Acron PAO (Veliky Novgorod, Rusland), Dorogobuzh PAO (Dorogobuzh, Rusland), Acron Switzerland AG (Baar, Zwitserland) (vertegenwoordigers: T. De Meese, J. Stuyck en M. Van Nieuwenborgh, advocaten)

Verwerende partij: Europese Commissie (vertegenwoordigers: M. Gustafsson en P. Němečková, gemachtigden)

Interveniënte aan de zijde van verwerende partij: Fertilizers Europe (Brussel, België) (vertegenwoordiger: B. O'Connor, solicitor)

Voorwerp

Verzoek krachtens artikel 263 VWEU tot nietigverklaring van uitvoeringsbesluit (EU) 2018/1703 van de Commissie van 12 november 2018 tot beëindiging van het gedeeltelijk tussentijds nieuw onderzoek betreffende de invoer van ammoniumnitraat van oorsprong uit Rusland (PB 2018, L 285, blz. 97).

Dictum

- 1) Het beroep wordt verworpen.
- 2) Acron PAO, Dorogobuzh PAO en Acron Switzerland AG dragen hun eigen kosten en die van de Europese Commissie en Fertilizers Europe.

(¹) PB C 122 van 1.4.2019.