



C/2025/5823

10.11.2025

Hotărârea Tribunalului din 24 septembrie 2025 – Aliud Pharma/Comisia

(Cauza T-309/23) ⁽¹⁾

[„Medicamente de uz uman – Modificarea autorizației de introducere pe piață a medicamentului de uz uman Tecfidera – dimetil fumarat – Directiva 2001/83/CE – Articolul 14 alineatul (11) din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 – Articolul 266 TFUE”]

(C/2025/5823)

Limba de procedură: germana

Părțile

Reclamantă: Aliud Pharma GmbH (Laichingen, Germania) (reprezentant: P. von Czettritz, avocat)

Pârâtă: Comisia Europeană (reprezentanți: E. Mathieu, M. Noll-Ehlers și A. Spina, agenți)

Intervenientă în susținerea pârâtei: Biogen Netherlands BV (Amsterdam, Țările de Jos) (reprezentanți: C. Schoonderbeek și B. Jong, avocați)

Obiectul

Prin acțiunea formulată în temeiul articolului 263 TFUE, reclamanta solicită anularea Deciziei de punere în aplicare C(2023) 3067 final a Comisiei din 2 mai 2023 de modificare a autorizației de introducere pe piață acordate prin Decizia de punere în aplicare C(2014) 601 final pentru medicamentul de uz uman Tecfidera – dimetil fumarat.

Dispozitivul

- 1) Anulează Decizia de punere în aplicare C(2023) 3067 final a Comisiei din 2 mai 2023 de modificare a autorizației de introducere pe piață acordate prin Decizia de punere în aplicare C(2014) 601 final pentru medicamentul de uz uman Tecfidera – dimetil fumarat.
- 2) Comisia Europeană va suporta propriile cheltuieli de judecată și pe cele efectuate de Aliud Pharma GmbH.
- 3) Biogen Netherlands BV va suporta propriile cheltuieli de judecată.

⁽¹⁾ JO C 261, 24.7.2023.