

Domstolens dom (sjätte avdelningen) av den 13 december 2017 – Telefónica SA mot Europeiska kommissionen

(Mål C-487/16 P) ⁽¹⁾

(Överklagande — Konkurrensbegränsande samverkan — Den portugisiska och den spanska telekommärknaden — Konkurrensklausul i ett avtal mellan två bolag — Begränsning genom syfte — Rätten till försvar — Avslag på begäran om att vittnen ska höras — Böter — Överträdelsens allvar — Förmildrande omständigheter)

(2018/C 052/12)

Rättegångsspråk: spanska

Parter

Klagande: Telefónica SA (ombud: J. Folguera Crespo och P. Vidal Martínez, abogados)

Övrig part i målet: Europeiska kommissionen (ombud: C. Giolito och C. Urraca Caviedes)

Domslut

- 1) Överklagandet ogillas.
- 2) Telefónica SA ska ersätta rättegångskostnaderna.

⁽¹⁾ EUT C 427, 21.11.2016.

Domstolens dom (sjunde avdelningen) av den 7 december 2017 (begäran om förhandsavgörande från High Court of Justice (Chancery Division) – Förenade kungariket) – Merck Sharp & Dohme Corporation mot Comptroller-General of Patents, Designs and Trade Marks

(Mål C-567/16) ⁽¹⁾

(Begäran om förhandsavgörande — Industriell och kommersiell äganderätt — Patenträtt — Humanläkemedel — Förordning (EG) nr 469/2009 — Artikel 3 b — Tilläggsskydd — Villkor för erhållande — Artikel 10.3 — Huruvida ansökan om tilläggsskydd ska beviljas eller avslås — Direktiv 2001/83/EG — Artikel 28.4 — Decentraliserat förfarande)

(2018/C 052/13)

Rättegångsspråk: engelska

Hänskjutande domstol

High Court of Justice (Chancery Division)

Parter i målet vid den nationella domstolen

Klagande: Merck Sharp & Dohme Corporation

Svarande: Comptroller-General of Patents, Designs and Trade Marks

Domslut

- 1) Artikel 3 b i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 469/2009 av den 6 maj 2009 om tilläggsskydd för läkemedel ska tolkas så, att ett meddelande om att förfarandet avslutas som har utfärdats av en referensmedlemsstat enligt artikel 28.4 i Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för humanläkemedel, i dess ändrade lydelse, när det gäller säkerhetsövervakning av läkemedel, enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2010/84/EU av den 15 december 2010, innan grundpatentet i den mening som avses i artikel 1 c i förordningen nr 469/2009 löper ut, inte kan jämföras med ett försäljningsgodkännande enligt den försträmda bestämmelsen på det sättet att ett tilläggsskydd inte kan beviljas på grundval av ett sådant meddelande.