



C/2024/2623

22.4.2024

Postanowienie Sądu z dnia 7 lutego 2024 r. – Zakłady Farmaceutyczne Polpharma/Komisja

(Sprawa T-228/23) ⁽¹⁾

Skarga o stwierdzenie nieważności – Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Pozwolenie na wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego Dimethyl fumarate Polpharma – dimethyl fumarate – Pismo Komisji w sprawie wyciągnięcia konsekwencji z wyroku Trybunału – Akt niepodlegający zaskarżeniu – Niedopuszczalność – Akty hipotetyczne – Ocywista niedopuszczalność

(C/2024/2623)

Język postępowania: angielski

Strony

Strona skarżąca: Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. (Starogard Gdański, Polska) (przedstawiciele: K. Roox, T. De Meese, J. Stuyck, M. Van Nieuwenborgh i C. Dumont, adwokaci)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: C. Valero i E. Mathieu, pełnomocnicy)

Przedmiot

W skardze wniesionej na podstawie art. 263 TFUE skarżąca wnosi o stwierdzenie nieważności decyzji zawartej w piśmie Komisji Europejskiej z dnia 17 marca 2023 r. o sygnaturze SANTE.DDG1.B.5./AL/mmc (2023) 2915860, w sprawie wykładni i skutków wyroku z dnia 16 marca 2023 r., Komisja i in./Pharmaceutical Works Polpharma (od C-438/21 P do C-440/21 P, EU:C:2023:213).

Sentencja

- 1) Skarga zostaje odrzucona jako niedopuszczalna w zakresie, w jakim jest skierowana przeciwko decyzji zawartej w piśmie Komisji Europejskiej z dnia 17 marca 2023 r. o sygnaturze SANTE.DDG1.B.5./AL/mmc (2023) 2915860, w sprawie wykładni i skutków wyroku z dnia 16 marca 2023 r., Komisja i in./Pharmaceutical Works Polpharma (od C-438/21 P do C-440/21 P, EU:C:2023:213).
- 2) Skarga zostaje odrzucona jako niedopuszczalna w zakresie, w jakim jest skierowana przeciwko wszelkim decyzjom wydanym po decyzji zawartej w piśmie Komisji Europejskiej z dnia 17 marca 2023 r. o sygnaturze SANTE.DDG1.B.5./AL/mmc (2023) 2915860, w sprawie wykładni i skutków wyroku z dnia 16 marca 2023 r., Komisja i in./Pharmaceutical Works Polpharma (od C-438/21 P do C-440/21 P, EU:C:2023:213), w zakresie w jakim utrwalają one lub zastępują tę decyzję, w tym wszelkim następczym środkom regulacyjnym, w zakresie, w jakim dotyczą one skarżącej.
- 3) Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. pokrywa własne koszty oraz koszty poniesione przez Komisję Europejską, w tym koszty związane z postępowaniem w przedmiocie środków tymczasowych.

⁽¹⁾ Dz.U. C 235 z 3.7.2023.