



C/2024/3618

17.6.2024

**Postanowienie Sądu z dnia 10 kwietnia 2024 r. – Biogen Netherlands/Komisja**

**(Sprawa T-137/23) <sup>(1)</sup>**

**(Skarga o stwierdzenie nieważności – Zdrowie publiczne – Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Decyzja w sprawie przyznania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu „Diméthyl fumarate Teva – diméthyl fumarate” – Uchylenie zaskarżonej decyzji – Następcza bezprzedmiotowość sporu – Umorzenie postępowania)**

(C/2024/3618)

Język postępowania: angielski

**Strony**

*Strona skarżąca:* Biogen Netherlands BV (Amsterdam, Niderlandy) (przedstawiciel: C. Schoonderbeek, adwokat)

*Strona pozwana:* Komisja Europejska (przedstawiciele: E. Mathieu i A. Spina, pełnomocnicy)

*Interwenient popierający stronę pozwaną:* Teva GmbH (Ulm, Niemcy) (przedstawiciele: Z. West, G. Morgan, solicitors, M. Demetriou i S. Love, barristers)

**Przedmiot**

W skardze wniesionej na podstawie art. 263 TFUE skarżąca wnosi o stwierdzenie nieważności decyzji wykonawczej Komisji C(2022) 9544 (final) z dnia 12 grudnia 2022 r. w sprawie przyznania na podstawie rozporządzenia (WE) Parlamentu Europejskiego i Rady nr 726/2004 pozwolenia na dopuszczenie do obrotu „Diméthyl fumarate Teva - diméthyl fumarate” jako produktu leczniczego stosowanego u ludzi.

**Sentencja**

- 1) Postępowanie w przedmiocie skargi zostaje umorzone.
- 2) Biogen Netherlands BV i Komisja Europejska pokrywają własne koszty, w tym te związane z wnioskiem Teva GmbH o dopuszczenie do sprawy w charakterze interwenienta.
- 3) Teva pokrywa własne koszty poniesione w związku z wnioskiem o dopuszczenie do sprawy w charakterze interwenienta.

---

<sup>(1)</sup> Dz.U. C 179 z 22.5.2023.