



C/2024/2314

2.4.2024

**Postanowienie Sądu z dnia 07 lutego 2024 r. – Neuraxpharm Pharmaceuticals/Komisja**

**(Sprawa T-226/23) <sup>(1)</sup>**

**[Skarga o stwierdzenie nieważności – Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego „Dimethyl fumarate Neuraxpharm – dimethyl fumarate” – Pismo Komisji dotyczące wyciągnięcia konsekwencji z wyroku Trybunału – Akt niepodlegający zaskarżeniu – Niedopuszczalność – Akty hipotetyczne – Oczywista niedopuszczalność]**

(C/2024/2314)

Język postępowania: angielski

**Strony**

*Strona skarżąca:* Neuraxpharm Pharmaceuticals SL (Barcelona, Hiszpania) (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 opartej na art. 263 TFUE skarżąca wnosi o stwierdzenie nieważności decyzji zawartej w piśmie Komisji Europejskiej z dnia 17 marca 2023 r. o numerze referencyjnym SANTE.DDG1.B.5/AL/mmc (2023) 2915367, dotyczącej wykładni i wyciągnięcia konsekwencji z wyroku z dnia 16 marca 2023 r., Komisja i in./Pharmaceutical Works Polpharma (C-438/21 P–C-440/21 P, EU:C:2023:213).

**Sentencja**

- 1) Skarga zostaje odrzucona jako niedopuszczalna w zakresie, w jakim została skierowana przeciwko decyzji zawartej w piśmie Komisji Europejskiej z dnia 17 marca 2023 r. o numerze referencyjnym SANTE.DDG1.B.5/AL/mmc (2023) 2915367, dotyczącej wykładni i wyciągnięcia konsekwencji z wyroku z dnia 16 marca 2023 r., Komisja i in./Pharmaceutical Works Polpharma (C-438/21 P–C-440/21 P, EU:C:2023:213).
- 2) Skarga zostaje odrzucona jako niedopuszczalna w zakresie, w jakim została skierowana przeciwko decyzji zawartej w piśmie Komisji Europejskiej z dnia 17 marca 2023 r. o numerze referencyjnym SANTE.DDG1.B.5/AL/mmc (2023) 2915367, dotyczącej wykładni i wyciągnięcia konsekwencji z wyroku z dnia 16 marca 2023 r., Komisja i in./Pharmaceutical Works Polpharma (C-438/21 P–C-440/21 P, EU:C:2023:213) w zakresie, w jakim utrzymuje ona w mocy lub zastępuje ową decyzję, w tym wszelkie dalsze środki regulacyjne oraz w zakresie, w jakim dotyczy ona skarżącej.
- 3) Neuraxpharm Pharmaceuticals SL pokrywa własne koszty oraz koszty poniesione przez Komisję Europejską, w tym koszty związane z postępowaniem w przedmiocie środków tymczasowych.

<sup>(1)</sup> Dz.U. C 235 z 3.7.2023.