

Strona pozwana: Komisja

Interwenientci popierający stronę pozwaną: Republika Federalna Niemiec (przedstawiciele: początkowo T. Henze i R. Kanitz, następnie R. Kanitz, pełnomocnicy), Javno podjetje komunala Izola d.o.o. (Izola, Słowenia) (przedstawiciel: adwokat A. Mužina)

Przedmiot

Oparte na art. 263 TFUE żądanie stwierdzenia nieważności decyzji Komisji C(2017) 5049 final z dnia 20 lipca 2017 r. dotyczącej pomocy państwa SA.45220 (2016/FC) — Słowenia — Domniemana pomoc na rzecz Komunala Izola d.o.o.

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) Marinvest d.o.o. i Porting d.o.o. pokrywają oprócz własnych kosztów koszty poniesione przez Komisję Europejską.
- 3) Republika Federalna Niemiec i Javno podjetje komunala Izola d.o.o. pokrywają swoje własne koszty.

(¹) Dz.U. C 22 22.1.2018.

Wyrok Sądu z dnia 16 maja 2019 r. — GMPO/Komisja

(Sprawa T-733/17) (¹)

(Produkty lecznicze stosowane u ludzi — Artykuł 3 ust. 1 lit. b) rozporządzenia (WE) nr 141/2000 — Pojęcie „znaczącej korzyści” — Dostępność sierociego produktu leczniczego — Artykuł 5 ust. 12 lit. b) rozporządzenia nr 141/2000 — Decyzja Komisji o wykreśleniu produktu leczniczego z rejestru sierocych produktów leczniczych — Błąd w ocenie — Naruszenie prawa — Uzasadnione oczekiwania)

(2019/C 230/38)

Język postępowania: angielski

Strony

Strona skarżąca: GMP-Orphan (GMPO) (Paryż, Francja) (przedstawiciele: M. Demetriou, QC, E. Mackenzie, barrister, L. Tsang i J. Mulryne, solicitors)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: K. Petersen i A. Sipos, pełnomocnicy)

Przedmiot

Oparte na art. 263 TFUE żądanie stwierdzenia częściowej nieważności decyzji wykonawczej Komisji C(2017) 6102 final z dnia 5 września 2017 r. przyznającej na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 726/2004 pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Cuprior — Trietylenotetraamina” w zakresie, w jakim Komisja zdecydowała w art. 5 tej decyzji, że rzeczony produkt leczniczy nie spełnia już kryteriów ustanowionych w rozporządzeniu (WE) nr 141/2000 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 16 grudnia 1999 r. w sprawie sierocych produktów leczniczych (Dz.U. 2000, L 18, s. 1), koniecznych dla zarejestrowania jako sierocy produkt leczniczy, i że w konsekwencji należy odpowiednio uaktualnić rejestr sierocych produktów leczniczych Unii Europejskiej.

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) GMP-Orphan (GMPO) zostaje obciążone kosztami, w tym kosztami postępowania w przedmiocie środka tymczasowego.

(¹) Dz.U. C 13 z 15.1.2018.

Wyrok Sądu z dnia 14 maja 2019 r. — Commune de Fessenheim i in./Komisja**(Sprawa T-751/17) (¹)**

(Dostęp do dokumentów — Rozporządzenie (WE) nr 1049/2001 — Pismo, które Komisja skierowała do władz francuskich w sprawie protokołu dotyczącego odszkodowania dla grupy EDF w ramach uchylecia zezwolenia na eksploatację elektrowni jądrowej Fessenheim — Odmowa dostępu — Wyjątek dotyczący ochrony interesów handlowych osoby trzeciej — Wyjątek dotyczący ochrony celów kontroli, dochodzenia i audytu — Ogólne domniemanie poufności — Nadrzędny interes publiczny)

(2019/C 230/39)

Język postępowania: francuski

Strony

Strona skarżąca: Commune de Fessenheim (Francja), Communauté de communes Pays Rhin-Brisach (Volgelsheim, Francja), Conseil départemental du Haut-Rhin, (Colmar, Francja), Conseil régional Grand Est Alsace Champagne-Ardenne Lorraine, (Strasbourg, Francja) (przedstawiciel: adwokat G. de Rubercy)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: A. Buchet i B. Stromsky, pełnomocnicy)

Interwenient popierający stronę pozwaną: Republika Francuska (przedstawiciele: E. de Moustier, B. Fodda i J.L. Carré, pełnomocnicy)

Przedmiot

Oparte na art. 263 TFUE żądanie stwierdzenia nieważności decyzji Komisji z dnia 18 października 2017 r. odmawiającej dostępu do pisma skierowanego przez nią do władz francuskich w dniu 22 marca 2017 r. w sprawie projektu protokołu dotyczącego odszkodowania dla grupy Électricité de France (EDF) z tytułu zamknięcia elektrowni jądrowej Fessenheim.

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) Commune de Fessenheim, communauté de communes Pays Rhin-Brisach, conseil départemental du Haut-Rhin i conseil régional Grand Est Alsace Champagne-Ardenne Lorraine pokrywają własne koszty, a także koszty poniesione przez Komisję Europejską.
- 3) Republika Francuska pokrywa własne koszty.

(¹) Dz.U. C 32 z 29.1.2018.