

Wyrok Sądu z dnia 23 maja 2019 r. — Steinhoff i in./EBC(Sprawa T-107/17) ⁽¹⁾

(Odpowiedzialność pozaumowna — Polityka gospodarcza i pieniężna — EBC — Krajowe banki centralne — Restrukturyzacja greckiego długu publicznego — Udział sektora prywatnego — Klauzule wspólnego działania — Obowiązkowa zamiana greckich instrumentów dłużnych — Wierzyciele prywatni — Opinia EBC — Wystarczająco istotne naruszenie normy prawnej przyznającej prawa jednostkom — Zasada „pacta sunt servanda” — Artykuł 17 ust. 1 i 2 karty praw podstawowych — Artykuł 63 ust. 1 TFUE — Artykuł 124 TFUE)

(2019/C 230/36)

Język postępowania: niemiecki

Strony

Strona skarżąca: Frank Steinhoff (Hamburg, Niemcy), Ewald Filbry (Dortmund, Niemcy), Vereinigte Raiffeisenbanken Gräfenberg-Forchheim-Eschenau-Heroldsberg eG (Gräfenberg, Niemcy), Werner Bäcker (Rodgau, Niemcy), EMB Consulting SE (Mühlthal, Niemcy) (przedstawiciele: adwokaci O. Hoepner i D. Unrau)

Strona pozwana: Europejski Bank Centralny (przedstawiciele: O. Heinz i G. Várhelyi, pełnomocnicy, wspierani przez adwokata H.G. Kamanna)

Przedmiot

Żądanie oparte na art. 268 TFUE, zmierzające do uzyskania naprawienia szkody, jaką skarżący mieli ponieść w związku z tym, że w swojej opinii z dnia 17 lutego 2012 r. (CON/2012/12) EBC nie zwrócił Republice Greckiej uwagi na nielegalny charakter planowanej restrukturyzacji greckiego długu publicznego przez wymianę obligacyjnych instrumentów dłużnych.

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) Frank Steinhoff, Ewald Filbry, Vereinigte Raiffeisenbanken Gräfenberg-Forchheim-Eschenau-Heroldsberg eG, Werner Bäcker i EMB Consulting SE zostają obciążeni kosztami postępowania.

⁽¹⁾ Dz.U. C 129 z 24.4.2017.

Wyrok Sądu z dnia 14 maja 2019 r. — Marinvest i Porting/Komisja(Sprawa T-728/17) ⁽¹⁾

(Pomoc państwa — Portowa infrastruktura rekreacyjna — Koncesja na zarządzanie portem oraz dostarczanie infrastruktury i usług bez rekompensaty ekonomicznej — Decyzja stwierdzająca brak pomocy państwa — Wpływ na wymianę handlową między państwami członkowskimi)

(2019/C 230/37)

Język postępowania: włoski

Strony

Strona skarżąca: Marinvest d.o.o. (Izola, Słowenia) i Porting d.o.o. (przedstawiciele: adwokaci G. Cecovini Amigoni i L. Daniele)

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.