

### Sagens genstand

Påstand i henhold til artikel 263 TEUF om annullation af Kommissionens afgørelse MARKT/A2/3523710 af 3. oktober 2014 om betaling af den tvangsbøde, som er pålagt Den Portugisiske Republik for perioden fra 10. til 29. januar 2008 til fuldbyrdelse af dom af 10. januar 2008, Kommissionen mod Portugal (C-70/06, EU:C:2008:3).

### Konklusion

- 1) Søgsålet afvises, da det er åbenbart, at det er ugrundet.
- 2) Den Portugisiske Republik betaler sagens omkostninger.

<sup>(1)</sup> EUT C 65 af 23.2.2015.

---

### Kendelse afsagt af Rettens præsident den 20. juli 2016 — PTC Therapeutics International mod EMA (Sag T-718/15 R)

*(Særlige rettergangsformer — aktindsigt — forordning (EF) nr. 1049/2001 — dokumenter i EMA's besiddelse indeholdende oplysninger, der er indgivet af en virksomhed i forbindelse med dennes ansøgning om tilladelse til at markedsføre et lægemiddel — afgørelse om at give tredjemand aktindsigt i dokumenterne — begæring om udsættelse af gennemførelsen — uopsættelighed — fumus boni juris — interesseafvejning)*

(2016/C 326/48)

Processprog: engelsk

### Parter

*Sagsøger:* PTC Therapeutics International Ltd (Dublin, Irland) (ved solicitors G. Castle, B. Kelly og H. Billson, M. Demetriou, QC, og barrister C. Thomas)

*Sagsøgt:* Det Europæiske Lægemiddelagentur (ved T. Jabłoński, A. Spina, A. Rusanov, S. Marino og N. Rampal Olmedo, som befuldmægtigede)

*Intervenient til støtte for sagsøgeren:* European Confederation of Pharmaceutical Entrepreneurs (Eucope) (Bruxelles, Belgien) (ved solicitor S. Cowlshaw og barrister D. Scannell)

### Sagens genstand

Begæring indgivet på grundlag af artikel 278 TEUF og 279 TEUF, der i det væsentlige vedrører udsættelse af gennemførelsen af EMA's afgørelse EMA/722323/2015 af 25. november 2015, hvorved en tredjemand i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1049/2001 af 30. maj 2001 om aktindsigt i Europa-Parlamentets, Rådets og Kommissionens dokumenter (EFT 2001, L 145, s. 43) gives aktindsigt i visse dokumenter, der indeholder oplysninger indgivet i forbindelse med en ansøgning om markedsføringstilladelse for lægemidlet Translarna.

### Konklusion

- 1) Gennemførelsen af afgørelse EMA/722323/2015 fra Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) af 25. november 2015 hvorved en tredjemand i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1049/2001 af 30. maj 2001 om aktindsigt i Europa-Parlamentets, Rådets og Kommissionens dokumenter gives aktindsigt i rapporten om klinisk afprøvning »Ataluren (PTC124) PTC124-GD-007-DMD«, vedrørende en effektivitets- og sikkerhedsundersøgelse i fase 2 B vedrørende Ataluren hos testpersoner, der har en Duchenne nonsense-mutation og Beckers muskeldystrofi, udsættes.
- 2) Det pålægges EMA ikke at udbrede den rapport, der er nævnt i punkt 1.
- 3) Afgørelsen om sagens omkostninger udsættes.