

**Postanowienie Sądu z dnia 6 listopada 2018 r. – Chioreanu / ERCEA**(Sprawa T-717/17) <sup>(1)</sup>

**Skarga o stwierdzenie nieważności – ERCEA – Program ramowy w zakresie badań naukowych i innowacji „Horyzont 2020” – Decyzja oddalająca wniosek o dokonanie przeglądu oceny wniosku o przeprowadzenie badań naukowych – Odwołanie w trybie administracyjnym do Komisji – Oddalenie odwołania wniesionego w trybie administracyjnym – Błędne wskazanie strony pozwanej – Wniosek o wydanie nakazu – Oczywista niedopuszczalność**

(2019/C 44/84)

Język postępowania: rumuński

**Strony**

*Strona skarżąca:* Nicolae Chioreanu (Oradea, Rumunia) (przedstawiciel: adwokat D.C. Rusu)

*Strona pozwana:* Agencja Wykonawcza Europejskiej Rady ds. Badań naukowych (przedstawiciele: F. Sgritta i M.E. Chacón Mohedano, pełnomocnicy)

**Przedmiot**

Po pierwsze, oparte na art. 263 TFUE żądanie stwierdzenia nieważności z jednej strony decyzji ERCEA z dnia 23 marca 2017 r. oddalającej wniosek o dokonanie przeglądu oceny wniosku o przeprowadzenie badań naukowych nr 741797-NIP, ERC-2016-ADG „New and Innovative Powertrain – NIP”, z drugiej zaś – decyzji Komisji C(2017) 5190 final z dnia 27 lipca 2017 r. oddalającej odwołanie w trybie administracyjnym wniesione przez skarżącego na podstawie art. 22 ust. 1 rozporządzenia Rady (WE) nr 58/2003 z dnia 19 grudnia 2002 r. ustanawiającego statut agencji wykonawczych, którym zostaną powierzone niektóre zadania w zakresie zarządzania programami wspólnotowymi (Dz.U. 2003, L 11, s. 1 – wyd. spec. w jęz. polskim, rozdz. 1, t. 4, s. 235), i po drugie, żądanie, aby Sąd nakazał ERCEA dokonanie rewizji oceny wspomnianego wniosku o przeprowadzenie badań naukowych.

**Sentencja**

- 1) Skarga zostaje odrzucona.
- 2) Nicolae Chioreanu zostaje obciążony kosztami postępowania.

<sup>(1)</sup> Dz.U. C 13 z 15.1.2018.

**Postanowienie Prezesa Sądu z dnia 23 listopada 2018 r. – GMPO / Komisja**

(Sprawa T-733/17 R)

**Postępowanie w przedmiocie środków tymczasowych – Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Substancja czynna o nazwie trientyne tetrachlorowodoru – Decyzja Komisji o nieuznaniu produktu leczniczego Cuprior-trientine za sierocy produkt leczniczy – Rozporządzenie (WE) nr 141/2000 – Wniosek o zawieszenie wykonania – Brak pilnego charakteru**

(2019/C 44/85)

Język postępowania: angielski

**Strony**

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