

**WYROK TRYBUNAŁU****z dnia 1 lutego 2016 r.****w sprawie E-22/15****Urząd Nadzoru EFTA przeciwko Księstwu Liechtensteinu***(Uchybienie zobowiązaniom przez państwo EOG/EFTA – Brak wdrożenia – Dyrektywa 2011/62/UE – Dyrektywa 2012/26/UE)**(2017/C 18/12)*

W sprawie E-22/15 Urząd Nadzoru EFTA przeciwko Księstwu Liechtensteinu – SKARGA o stwierdzenie, że nie przyjmując w przewidzianym terminie środków niezbędnych do wdrożenia aktów, o których mowa w rozdziale XIII pkt 15q załącznika II do Porozumienia o Europejskim Obszarze Gospodarczym (dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/62/UE z dnia 8 czerwca 2011 r. zmieniająca dyrektywę 2001/83/WE w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi – w zakresie zapobiegania wprowadzaniu sfałszowanych produktów leczniczych do legalnego łańcucha dystrybucji i dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2012/26/UE z dnia 25 października 2012 r. zmieniającej dyrektywę 2001/83/WE w zakresie nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii), dostosowanych do Porozumienia EOG protokołem 1 do tego porozumienia, Księstwo Liechtensteinu uchybiło zobowiązaniom ciążącym na nim na mocy art. 2 każdego z tych aktów oraz na mocy art. 7 Porozumienia EOG; Trybunał w składzie: Carl Baudenbacher (prezes) oraz sędziowie: Per Christiansen i Páll Hreinsson (sędzia-sprawozdawca) wydał w dniu 1 lutego 2016 r. wyrok zawierający sentencję następującej treści:

Trybunał niniejszym:

1. Orzeka, że nie przyjmując w przewidzianym terminie środków niezbędnych do wdrożenia aktów, o których mowa w rozdziale XIII pkt 15q tiret dziewiąte i dziesiąte załącznika II do Porozumienia Europejskiego Obszaru Gospodarczego (dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/62/UE z dnia 8 czerwca 2011 r. zmieniająca dyrektywę 2001/83/WE w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi – w zakresie zapobiegania wprowadzaniu sfałszowanych produktów leczniczych do legalnego łańcucha dystrybucji i dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2012/26/UE z dnia 25 października 2012 r. zmieniającej dyrektywę 2001/83/WE w zakresie nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii), dostosowanych do Porozumienia EOG protokołem 1 do tego porozumienia, Księstwo Liechtensteinu uchybiło zobowiązaniom ciążącym na nim na mocy art. 2 każdego z tych aktów oraz na mocy art. 7 Porozumienia EOG.
2. Obciąża Księstwo Liechtensteinu kosztami postępowania.