



# Sammlung der Rechtsprechung

**Verbundene Rechtssachen C-119/22 und C-149/22**

**Teva BV und Teva Finland Oy gegen Merck Sharp & Dohme LLC**

**und**

**Merck Sharp & Dohme LLC gegen Clonmel Healthcare Limited**

(Vorabentscheidungsersuchen des Markkinaoikeus und des Supreme Court)

**Urteil des Gerichtshofs (Dritte Kammer) vom 19. Dezember 2024**

„Vorlage zur Vorabentscheidung – Humanarzneimittel – Ergänzendes Schutzzertifikat (ESZ) – Verordnung (EG) Nr. 469/2009 – Bedingungen für die Erteilung eines ESZ für Arzneimittel – Art. 3 Buchst. a – Begriff ‚durch ein in Kraft befindliches Grundpatent geschütztes Erzeugnis‘ – Art. 3 Buchst. c – Begriff ‚Erzeugnis, für das ein ESZ erteilt wurde‘ – Beurteilungskriterien“

1. *Rechtsangleichung – Einheitliche Rechtsvorschriften – Gewerbliches und kommerzielles Eigentum – Patentrecht – Ergänzendes Schutzzertifikat für Arzneimittel – Bedingungen für die Erteilung – Erzeugnis, für das ein solches Zertifikat erteilt wurde – Begriff – Erzeugnis, das aus zwei Wirkstoffen besteht – Zertifikat, das für einen dieser Wirkstoffe, der durch das Grundpatent offengelegt wurde, bereits erteilt wurde – Erteilung eines solchen Zertifikats für ein solches Erzeugnis – Zulässigkeit (Verordnung Nr. 469/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates, Art. 1 Buchst. b, Art. 3 Buchst. a und c)*

(vgl. Rn. 41-47, 49-54, 56, Tenor 1)

2. *Rechtsangleichung – Einheitliche Rechtsvorschriften – Gewerbliches und kommerzielles Eigentum – Patentrecht – Ergänzendes Schutzzertifikat für Arzneimittel – Bedingungen für die Erteilung – Durch ein in Kraft befindliches Grundpatent geschütztes Erzeugnis – Begriff – Beurteilungskriterien (Verordnung Nr. 469/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates, Art. 3 Buchst. a)*

(vgl. Rn. 60-65, Tenor 2)

3. *Rechtsangleichung – Einheitliche Rechtsvorschriften – Gewerbliches und kommerzielles Eigentum – Patentrecht – Ergänzendes Schutzzertifikat für Arzneimittel – Bedingungen für die Erteilung – Durch ein in Kraft befindliches Grundpatent geschütztes*

*Erzeugnis – Begriff – Erzeugnis, das aus zwei Wirkstoffen besteht, die ausdrücklich in den Patentansprüchen des Grundpatents genannt sind – Gemeinfreiheit eines dieser Wirkstoffe zum Zeitpunkt der Einreichung des Patents – Einbeziehung – Voraussetzung  
(Verordnung Nr. 469/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates, Art. 3 Buchst. a)*

(vgl. Rn. 68-70, 73, Tenor 3)

Siehe Text der Entscheidung.