

Návrhová žádání

Žalobce navrhuje, aby Tribunál:

— prohlásil projednávanou žalobu za přípustnou a opodstatněnou;

a v důsledku toho

— zrušil rozhodnutí ze dne 12. června 2020, kterým byl žalobce informován, že jeho smlouva nebyla po uplynutí zkušební doby potvrzena, a tedy skončila dne 30. června 2020;

— případně zrušil rozhodnutí EIB ze dne 8. února 2021, kterým se zamítá žádost žalobce o zahájení smířčího řízení a žádost žalobce o správní přezkum podané dne 11. srpna 2020, a potvrzuje tak rozhodnutí ze dne 12. června 2020;

— uložil žalované náhradu majetkové a nemajetkové újmy utrpěné žalobcem;

— uložil žalované náhradu nákladů řízení.

Žalobní důvody a hlavní argumenty

Na podporu žaloby předkládá žalobce čtyři žalobní důvody.

1. První žalobní důvod vycházející z porušení článku 24 Dohody o zastoupení zaměstnanců Evropské investiční banky (EIB) a zásady právní jistoty.
2. Druhý žalobní důvod vycházející z nepříslušnosti původce aktu, z porušení zásady nestrannosti a z porušení článku 41 Listiny základních práv Evropské unie.
3. Třetí žalobní důvod vycházející ze zjevně nesprávných posouzení, ke kterým došlo během počáteční zkušební doby a během jejího prodloužení.
4. Čtvrtý žalobní důvod vycházející ze zneužití pravomoci, kterého se dopustila EIB.

Žaloba podaná dne 19. května 2021 – Amort a další v. Komise

(Věc T-267/21)

(2021/C 263/43)

Jednací jazyk: němčina

Účastníci řízení

Žalobci: Heidi Amort (Jenesien, Itálie) a 22 dalších žalobců (zástupkyně: R. Holzeisen, advokátka)

Žalovaná: Evropská komise

Návrhová žádání

Žalobci navrhují, aby Tribunál zrušil napadené prováděcí rozhodnutí, včetně pozdějších změn a doplňků.

Žalobní důvody a hlavní argumenty

Žaloba podaná proti prováděcímu rozhodnutí Evropské komise C(2021) 1763 (final) ze dne 11. března 2021 o udělení podmíněčné registrace pro humánní léčivý přípravek „COVID-19 Vaccine Janssen – Vakcína proti onemocnění COVID-19 (Ad26.COV2-S [rekombinantní])“ podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 se opírá o následující důvody.

1. První žalobní důvod: napadené prováděcí rozhodnutí je v rozporu s čl. 2 body 1 a 2 nařízení (ES) č. 507/2006 ⁽¹⁾. Je vědecky dokázáno, že panika, která se rozšířila po celém světě z důvodu vysoké míry úmrtnosti údajně spojené s infekcí SARS-CoV-2, je neopodstatněná. Světovou zdravotnickou organizací (WHO) a Evropskou unií nebyla krom toho řádně uznána naléhavá situace ve smyslu ohrožení veřejného zdraví.
2. Druhý žalobní důvod: napadené prováděcí rozhodnutí je v rozporu s článkem 4 nařízení (ES) č. 507/2006 z důvodu:
 - neexistence pozitivního poměru rizika a prospěšnosti ve smyslu čl. 1 bodu 28a směrnice 2001/83/ES ⁽²⁾;
 - nesplnění požadavku uvedeného v čl. 4 odst. 1 písm. b) nařízení (ES) č. 507/2006, protože žadatel pravděpodobně nebude schopen poskytnout úplné klinické údaje;
 - nesplnění požadavku uvedeného v čl. 4 odst. 1 písm. c) nařízení (ES) č. 507/2006, protože neexistují neuspokojené léčivé potřeby, které by mohly být splněny;
 - nesplnění požadavku uvedeného v čl. 4 odst. 1 písm. d) nařízení (ES) č. 507/2006.
3. Třetí žalobní důvod: porušení nařízení (ES) č. 1394/2007 ⁽³⁾ směrnice 2001/83/ES, jakož i nařízení (ES) č. 726/2004 ⁽⁴⁾.
4. Čtvrtý žalobní důvod: hrubé porušení článků 168 a 169 SFEU, jakož i článků 3, 35 a 38 Listiny základních práv Evropské unie.

⁽¹⁾ Nařízení Komise (ES) č. 507/2006 ze dne 29. března 2006 o podmíněčné registraci pro humánní léčivé přípravky spadající do oblasti působnosti nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 (Úř. věst. 2006, L 92, s. 6).

⁽²⁾ Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES ze dne 6. listopadu 2001 o kodexu Společenství týkajícím se humánních léčivých přípravků (Úř. věst. 2001, L 311, s. 67).

⁽³⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1394/2007 ze dne 13. listopadu 2007 o léčivých přípravcích pro moderní terapii a o změně směrnice 2001/83/ES a nařízení (ES) č. 726/2004 (Úř. věst. 2007, L 324, s. 121).

⁽⁴⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 ze dne 31. března 2004, kterým se stanoví postupy Společenství pro registraci humánních a veterinárních léčivých přípravků a dozor nad nimi a kterým se zřizuje Evropská agentura pro léčivé přípravky (Úř. věst. 2004, L 136, s. 1).

Žaloba podaná dne 19. května 2021 – Ortis v. Komise

(Věc T-271/21)

(2021/C 263/44)

Jednací jazyk: francouzština

Účastníci řízení

Žalobkyně: Ortis (Bütgenbach, Belgie (zástupce: A. de Brosses, advokát)

Žalovaná: Evropská komise