

**Sagsøgerens påstande**

— Sagen fremmes til realitetsbehandling og sagsøgeren gives medhold.

Følgelig:

- Annullation af afgørelsen af 12. juni 2020, hvorved sagsøgeren blev informeret om, at hans kontrakt ikke blev bekræftet efter prøvetiden og derfor udløb den 30. juni 2020.
- Om fornødent annullation af EIB's afgørelse af 8. februar 2021 om afslag på sagsøgernes anmodning om forlig og administrative klage af 11. august 2020, hvorved afgørelsen af 12. juni 2020 blev opretholdt.
- Sagsøgte tilpligtes at betale sagsøgeren erstatning for de lidt økonomiske og ikke-økonomiske tab.
- Sagsøgte tilpligtes at betale sagsomkostningerne.

**Søgsmålsgrunde og væsentligste argumenter**

Til støtte for søgsmålet har sagsøgeren fremsat fire anbringender.

1. Første anbringende om tilsidesættelse dels af artikel 24 i aftalen om personalerepræsentation ved Den Europæiske Investeringsbank (EIB), dels af princippet om retssikkerhed.
2. Andet anbringende om manglende kompetence hos ophavsmanden til retsakten, om tilsidesættelse af princippet om upartiskhed og om tilsidesættelse af artikel 41 i Den Europæiske Unions charter om grundlæggende rettigheder.
3. Tredje anbringende om anlæggelsen af åbenbart urigtige skøn i forbindelse med den indledende prøvetid og i forbindelse med forlængelsen af prøvetiden.
4. Fjerde anbringende om, at EIB har begået magtfordrejning.

---

**Sag anlagt den 19. maj 2021 — Amort m.fl. mod Kommissionen**

**(Sag T-267/21)**

(2021/C 263/43)

Processprog: tysk

**Parter**

*Sagsøger:* Heidi Amort (Jenesien, Italien) og 22 andre sagsøgere (ved advokat R. Holzeisen)

*Sagsøgt:* Europa-Kommissionen

**Sagsøgernes påstande**

— Den anfægtede gennemførelsesafgørelse, som ændret og suppleret, annulleres.

### Søgsmålsgrunde og væsentligste argumenter

Søgsmålet til prøvelse af Europa-Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2021) 1763 (final) af 11. marts 2021 om tilladelse på særlige vilkår til markedsføring i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004 af det humanmedicinske lægemiddel »COVID-19-Vaccine Janssen — vaccine (Ad26.COV2-S [rekombinant] mod COVID-19« er støttet på følgende anbringender.

1. Første anbringende: den anfægtede gennemførelsesafgørelse er i strid med artikel 2, nr. 1) og 2), i forordning (EF) nr. 507/2006 <sup>(1)</sup>. Det er videnskabeligt bevist, at den verdensomspændende panik på grund af den høje dødelighed, der angiveligt er forbundet med SARS-CoV-2-smitten, er ubegrundet. Endvidere anerkendte WHO og EU ikke behørigt, at der forelå en krisesituation i form af en trussel mod folkesundheden.
2. Andet anbringende: den anfægtede gennemførelsesafgørelse er i strid med artikel 4 i forordning (EF) nr. 507/2006 som følge af,
  - at der ikke foreligger et gunstigt forhold mellem fordele og risici i henhold til artikel 1, nr. 28a), i direktiv 2001/83 <sup>(2)</sup>
  - at betingelsen i henhold til artikel 4, stk. 1, litra b), i forordning (EF) nr. 507/2006 ikke er opfyldt, idet det ikke er sandsynligt, at ansøgeren vil være i stand til at fremskaffe de fuldstændige kliniske data
  - at betingelsen i henhold til artikel 4, stk. 1, litra c), i forordning (EF) nr. 507/2006 ikke er opfyldt, idet der ikke foreligger udækkede medicinske behov, der kan opfyldes gennem det tilladte lægemiddel
  - at betingelsen i henhold til artikel 4, stk. 1, litra d), i forordning (EF) nr. 507/2006 ikke er opfyldt.
3. Tredje anbringende: tilsidesættelse af forordning (EF) nr. 1394/2007 <sup>(3)</sup>, direktiv 2001/83/EF og forordning (EF) nr. 726/2004 <sup>(4)</sup>.
4. Fjerde anbringende: alvorlig tilsidesættelse af artikel 168 TEUF og 169 TEUF og af artikel 3, 35 og 38 i Den Europæiske Unions charter om grundlæggende rettigheder.

<sup>(1)</sup> Kommissionens forordning (EF) nr. 507/2006 af 29.3.2006 om tilladelse til markedsføring af humanmedicinske lægemidler omfattet af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004 på særlige vilkår (EUT 2006, L 92, s. 6).

<sup>(2)</sup> Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/83/EF af 6.11.2001 om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler (EFT 2001, L 311, s. 67).

<sup>(3)</sup> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1394/2007 af 13.11.2007 om lægemidler til avanceret terapi og om ændring af direktiv 2001/83/EF og forordning (EF) nr. 726/2004 (EUT 2007, L 324, s. 121).

<sup>(4)</sup> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004 af 31.3.2004 om fastlæggelse af fællesskabsprocedurer for godkendelse og overvågning af human- og veterinærmedicinske lægemidler og om oprettelse af et europæisk lægemiddellagentur (EUT 2004, L 136, s. 1).

**Sag anlagt den 19. maj 2021 — Ortis mod Kommissionen**

(Sag T-271/21)

(2021/C 263/44)

Processprog: fransk

### Parter

Sagsøger: Ortis (Bütgenbach, Belgien) (ved advokat A. de Brosses)

Sagsøgt: Europa-Kommissionen