

- 3) Heidi Amort u l-persuni l-oħra li isimhom jidher fl-Anness I huma kkundannati għall-ispejjeż.
- 4) Roberta Riccio u Alessandra Rizzotto, Gheorghe Piperea, TN, TF, TG, TH u TI, Jean Gouezo u l-persuni l-oħra li isimhom jidher fl-Anness II, VV, Stefano Del Gaudio u l-persuni l-oħra li isimhom jidher fl-Anness II, TO, TP u TQ, TR u l-persuni l-oħra li isimhom jidher fl-Anness II, VH u l-persuni l-oħra li isimhom jidher fl-Anness II u Dieter Achtschin u l-persuni l-oħra li isimhom jidher fl-Anness II u VW kif ukoll BioNTech Manufacturing GmbH u Pfizer Inc. għandhom ibatu l-ispejjeż rispettivi tagħhom relatati mat-talbiet għal intervent.

(¹) ĠU C 148, 26.4.2021.

Digriet tal-Qorti Ġenerali tad-9 ta' Novembru 2021 – Amort *et vs* Il-Kummissjoni

(Kawża T-136/21) (¹)

(“Rikors għal annullament – Prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem – Awtorizzazzjoni ta’ tqegħid fis-suq kundizzjonali għall-prodott mediċinali għall-użu mill-bniedem ‘COVID-19 Vaccine Moderna – Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b’nucleoside modifikat)’ – Assenza ta’ interess ġuridiku – Nuqqas ta’ incidenza diretta – Nuqqas ta’ incidenza individwali – Att mhux regolatorju – Inammissibbiltà”)

(2022/C 24/53)

Lingwa tal-kawża: il-Ġermaniż

Partijiet

Rikorrenti: Heidi Amort (Jenesien, l-Italja) u 37 rikorrent iehor li isimhom huwa inkluż fl-Anness I għad-digriet (rappreżentant: R. Holzeisen, avukat)

Konvenut: Il-Kummissjoni Ewropea (rappreżentanti: B.-R. Killmann u A. Sipos, aġenti)

Suġġett

Talba bbażata fuq l-Artikolu 263 TFUE u intiża għall-annullament tad-Deċiżjoni ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni Ewropea C(2021) 94 (final) tas-6 ta’ Jannar 2021 li tawtorizza t-tqegħid fis-suq skond ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill għal “COVID-19 Vaccine Moderna – Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b’nucleoside modifikat)”, prodott mediċinali għall-użu mill-bniedem.

Dispożittiv

- 1) Ir-rikors huwa miċhud bhala inammissibbli.
- 2) Ma għadx hemm lok li tingħata deċiżjoni dwar it-talbiet għal intervent imressqa minn TN, minn TF, TG, TH u TI, minn Jean Gouezo u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, minn Stefano Del Gaudio u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, minn TR u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, minn VH u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II u minn Dieter Achtschin u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, kif ukoll minn Moderna Biotech Spain SL.
- 3) Heidi Amort u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness I huma kkundannati għall-ispejjeż.

- 4) TN, TF, TG, TH u TI, Jean Gouezo u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, Stefano Del Gaudio u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, TR u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, VH u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II u Dieter Achtschin u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, kif ukoll Moderna Biotech Spain għandhom ibatu l-ispejjeż rispettivi tagħhom relatati mat-talbiet għal intervent.

(¹) ĠU C 148, 26.4.2021.

Digriet tal-Qorti Ġenerali tad-9 ta' Novembru 2021 – Amort *et vs* Il-Kummissjoni

(Kawża T-165/21) (¹)

(“Rikors għal annullament – Prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem – Awtorizzazzjoni ta’ tqegħid fis-suq kundizzjonali għall-prodott mediċinali għall-użu mill-bniedem ‘COVID-19 Vaccine AstraZeneca – Vaċċin tal-COVID-19 (ChAdOx1-S[rikombinanti])’ – Assenza ta’ interess ġuridiku – Nuqqas ta’ incidenza diretta – Nuqqas ta’ incidenza individwali – Att mhux regolatorju – Inammissibbiltà”)

(2022/C 24/54)

Lingwa tal-kawża: il-Ġermaniż

Partijiet

Rikorrenti: Heidi Amort (Jenesien, Italje) u l-31 rikorrent iehor li isimhom huwa inkluż fl-anness għad-digriet (rappreżentant: R. Holzeisen, avukat)

Konvenut: Il-Kummissjoni Ewropea (rappreżentant: B.-R. Killmann u A. Sipos, aġenti)

Suġġett

Talba bbażata fuq l-Artikolu 263 TFUE u itiza għall-annullament tad-Deciżjoni ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni Ewropea C(2021) 698 (final) tad-29 ta’ Jannar 2021 li tawtorizza t-tqegħid fis-suq skond ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill għal “COVID-19 Vaccine AstraZeneca – Vaċċin tal-COVID-19 (ChAdOx1-S [rikombinanti]), prodott mediċinali għall-użu mill-bniedem”.

Dispożittiv

- 1) Ir-rikors huwa miċhud bħala inammissibbli.
- 2) Ma għadx hemm lok li tingħata deciżjoni dwar it-talbiet għal intervent impressqa minn TN, minn TR u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, minn VH u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, minn Stefano Del Gaudio u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II u minn Dieter Achtschin u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II.
- 3) Heidi Amort u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness I huma kkundannati għall-ispejjeż.
- 4) TN, TR u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, VH u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, Stefano Del Gaudio u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II u Dieter Achtschin u l-persuni l-oħra li isimhom huwa inkluż fl-Anness II, għandhom ibatu l-ispejjeż rispettivi tagħhom relatati mat-talbiet għal intervent.

(¹) ĠU C 189, 17.5.2021.