

ΕΥΡΩΠΑΪΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΔΙΚΑΣΤΗΡΙΟ

*

-

ΑΪΤΗΣΗ ΠΑΡΕΜΒΑΣΕΩΣ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΕΥΓΟΝΤΩΝ

σύμφωνα με το άρθρο 142 και επόμενα. ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ ΤΟΥ
ΓΕΝΙΚΟΥ ΔΙΚΑΣΤΗΡΙΟΥ στη διαδικασία T-96/21

*

-

Υπόθεση:

T-96/21 - Προσφυγή ακυρώσεως βάσει του άρθρου 263 ΣΛΕΕ

Κύρια κόμματα:

Heidi Amort και 35 άλλες προσφεύγουσες κατά της Ευρωπαϊκής Επιτροπής

Ονοματεπώνυμο και κατοικία των αιτούντων:

.....

Σχετικά με:

ΑΠΟΦΑΣΗ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21/12/2020
για τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας υπό όρους για το φάρμακο για
ανθρώπινη χρήση "Comirnaty" - εμβόλιο COVID-19 mRNA (νουκλεοσιδικό
τροποποιημένο)" σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του
Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, καθώς και τις διαδοχικές
τροποποιήσεις και ενσωματώσεις του.

*

Ο/Η υπογεγραμμένος/η κυρία/κύριος..... (ονοματεπώνυμο) που γεννήθηκε
στις ... στις.... και κατοικεί στην, εκπροσωπούμενη από τον RA ,
σε(κράτος) που είναι εγγεγραμμένη στο Δικηγορικό Σύλλογο του

....K

αι με γραφείο στο.....,

ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΗ ΟΤΙ

1. ο αιτών θεωρείται ότι απασχολείται στον τομέα της υγείας/νοσηλευτικής **(επισυνάπτεται το αποδεικτικό στοιχείο A.1)** και, όπως και οι αιτούντες στην υπόθεση T-96/21, αντιμετωπίζει αυξανόμενη πίεση από τους εργοδότες, την κοινωνία και την κυβέρνηση να υποβληθεί στον "εμβολιασμό" με Covid. Η πίεση αυτή συμπυκνώνεται ολοένα και περισσότερο σε άμεσο εξαναγκασμό σε εμβολιασμό **(προσκομίστε συγκεκριμένα αποδεικτικά στοιχεία εάν είναι δυνατόν - π.χ. επιστολές απαίτησης από τον ιατρικό σύλλογο, τον εργοδότη κ.λπ.) A.2.)** και ο αιτών βρίσκεται επομένως σε κατάσταση ανάλογη με εκείνη των κύριων αιτούντων. Ως εκ τούτου, όπως έχουν ήδη εξηγήσει λεπτομερώς οι προσφεύγοντες με την προσφυγή ακύρωσης, η προσφεύγουσα θίγεται προσωπικά και άμεσα από την προσβαλλόμενη εκτελεστική απόφαση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής (συμπεριλαμβανομένων των μεταγενέστερων τροποποιήσεων και ενσωματώσεων) για τους ακόλουθους λόγους.
2. Ως αποτέλεσμα της κεντρικής έγκρισης του "Comirnaty" στις 21 Δεκεμβρίου 2020, η Ευρωπαϊκή Επιτροπή ενέκρινε αυτόματα την εν λόγω δραστική ουσία σε κάθε κράτος μέλος, δηλαδή δεν απαιτείται περαιτέρω απόφαση του μεμονωμένου κράτους μέλους για την έγκριση της εν λόγω δραστικής ουσίας και στην επικράτεια του κράτους μέλους της ΕΕ.
3. Ως εκ τούτου, ο προαναφερόμενος προσφεύγων έχει σαφώς το δικαίωμα να ασκήσει προσφυγή σύμφωνα με το άρθρο 263 ΣΛΕΕ, δεδομένου ότι η προσβαλλόμενη εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής της ΕΕ και η προηγούμενη γνώμη του EMA

έχουν άμεσο αντίκτυπο στην προσωπική θέση του προσφεύγοντος και στο θεμελιώδες δικαίωμά του στη σωματική ακεραιότητα, το οποίο προστατεύεται από τη Συνθήκη της ΕΕ.

4. Η παράνομη άδεια κυκλοφορίας του "Comirnaty" **θίγει άμεσα και προσωπικά** την προσφεύγουσα, δεδομένου ότι τα θεμελιώδη δικαιώματά της στη σωματική ακεραιότητα (άρθρο 3 του Χάρτη της ΕΕ), σε υψηλό επίπεδο προστασίας της ανθρώπινης υγείας (άρθρο 168 ΣΛΕΕ, άρθρο 35 της του Χάρτη της ΕΕ) και στην προστασία των καταναλωτών (άρθρο 169 ΣΛΕΕ, άρθρο 38 του Χάρτη της ΕΕ) παραβιάζονται κατάφωρα από την παρούσα εκτελεστική απόφαση, όπως αναφέρεται κατωτέρω.
5. Σύμφωνα με το **άρθρο 168 της ΣΛΕΕ**, κατά τον καθορισμό και την εφαρμογή όλων των πολιτικών και δραστηριοτήτων της Ένωσης πρέπει να διασφαλίζεται **υψηλό επίπεδο προστασίας της ανθρώπινης υγείας**. Οι πολίτες της ΕΕ έχουν το **θεμελιώδες δικαίωμα στη σωματική ακεραιότητα** που κατοχυρώνεται στο **άρθρο 3 του Χάρτη της ΕΕ** και το θεμελιώδες δικαίωμα σε **υψηλό επίπεδο προστασίας της ανθρώπινης υγείας** που κατοχυρώνεται στο **άρθρο 35 του Χάρτη της ΕΕ**.
6. Είναι η Επιτροπή της ΕΕ που στις 17 Ιουνίου 2020 παρουσίασε μια **"ευρωπαϊκή στρατηγική εμβολίων"** για την ταχεία ανάπτυξη, παραγωγή και διανομή ενός εμβολίου Corona (έγγρ. **A.5** Προσφυγή ακύρωσης), βάσει της οποίας στις 11 Νοεμβρίου 2020 συμφωνήθηκε σύμβαση με τη φαρμακευτική εταιρεία BioNTech/Pfizer για την αρχική αγορά 200 εκατομμυρίων δόσεων εμβολίου **για λογαριασμό όλων των κρατών μελών της ΕΕ** και δικαίωμα προαίρεσης για την παραγγελία επιπλέον 100 εκατομμυρίων δόσεων. Σύμφωνα με τη μη δημοσιοποιημένη σύμβαση, η **παράδοση** θα γινόταν μόλις γινόταν **διαθέσιμο ένα αποδεδειγμένα ασφαλές και αποτελεσματικό εμβόλιο κατά του covid-19, σύμφωνα με** τις "ανακοινώσεις-δημοσιεύσεις" της Επιτροπής της ΕΕ. Η "ευρωπαϊκή στρατηγική εμβολιασμού" που καθορίζει η Επιτροπή της ΕΕ θα πρέπει να στοχεύει στη **"διασφάλιση της ποιότητας, της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας των εμβολίων"**. Το γεγονός ότι η ευρωπαϊκή στρατηγική εμβολιασμού δεν πληρούσε αυτή τη νομική απαίτηση *al condicio sine qua non*, ιδίως όσον αφορά την έγκριση της δραστικής ουσίας "Comirnaty", εξηγείται και τεκμηριώνεται παρακάτω. **Στις 19/01/2021, η Επιτροπή της ΕΕ υπέβαλε ανακοίνωση στην οποία δίνει εντολή στα κράτη μέλη να επιταχύνουν τον εμβολιασμό σε όλη την ΕΕ με τα ήδη εγκεκριμένα πειραματικά "εμβόλια" (με πρώτο και καλύτερο το "Comirnaty"). Μέχρι τον Μάρτιο του 2021, τουλάχιστον το 80% των ατόμων άνω των 80 ετών και το 80% των εργαζομένων στον τομέα της υγείας και της κοινωνικής φροντίδας σε όλα τα κράτη μέλη θα πρέπει να έχουν εμβολιαστεί. Μέχρι το καλοκαίρι του 2021, τουλάχιστον το 70% των ενηλίκων στην ΕΕ θα πρέπει να έχει εμβολιαστεί. Η Επιτροπή της ΕΕ ασκεί έτσι αδιαμφισβήτητες και σαφείς πιέσεις προς την κατεύθυνση του εμβολιασμού του πληθυσμού με πειραματικές ουσίες που βασίζονται στη γενετική μηχανική (βλ. παρακάτω). Δεδομένου ότι τα κράτη μέλη (συμπεριλαμβανομένης ιδίως της Ιταλίας) έχουν καταστεί σε μεγάλο βαθμό οικονομικά εξαρτημένα από την Ευρωπαϊκή Κοινότητα λόγω των καταστροφικών οικονομικών επιπτώσεων των επανειλημμένων αποκλεισμών, προσδίδει στην πίεση που ασκεί η Ευρωπαϊκή Επιτροπή στα επιμέρους κράτη μέλη προς τον εμβολιασμό κατά του κολοβακτηριδίου μια εξαιρετική "ποιότητα". Η "ευρωπαϊκή στρατηγική εμβολιασμού" τοποθετεί τους εργαζόμενους στον τομέα της υγείας στην κορυφή του καταλόγου των ομάδων προτεραιότητας που πρέπει να "εμβολιαστούν"**.
7. Ο προσφεύγων βλέπει τον εαυτό του, αφενός, εκτεθειμένο σε μια τεράστια πίεση, η οποία έχει αποδεδειγμένα δημιουργηθεί από την Επιτροπή της ΕΕ και εντείνεται σε

μια άμεση υποχρέωση εμβολιασμού, και, αφετέρου, ως πολίτης της ΕΕ που πλήττεται ιδιαίτερα από αυτό (επειδή ανήκει σε μια ομάδα ατόμων με προτεραιότητα στο πρόγραμμα εμβολιασμού που καθορίζεται από την Επιτροπή της ΕΕ), για τους ακόλουθους λόγους, εκτεθειμένο σε έναν συγκεκριμένο, αδικαιολόγητο και παράνομο τεράστιο κίνδυνο για την υγεία, τον οποίο προκάλεσε η Επιτροπή της ΕΕ με την προσβαλλόμενη εκτελεστική απόφαση (συμπεριλαμβανομένων των επακόλουθων τροποποιήσεων και ενσωματώσεων).

8. **Συνεπώς, η προαναφερθείσα προσφεύγουσα έχει έννομο, άμεσο και ενεστώς συμφέρον να παρέμβει στη διαδικασία T-96/21 ως παρεμβαίνουσα των προσφευγόντων.**

*

9. **Ενόψει των ανωτέρω, ο ως άνω προσφεύγων υποβάλλει την αίτηση παρέμβασης στη διαδικασία T-96/21 προς υποστήριξη της αιτήσεως ακυρώσεως της ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21ης Δεκεμβρίου 2020, με την οποία έγινε δεκτή η αίτηση**

ακυρότητα. 12.2020 χορήγηση άδειας κυκλοφορίας υπό όρους για το φάρμακο για ανθρώπινη χρήση "Comirnaty" - COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside modified)" σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, καθώς και τις διαδοχικές τροποποιήσεις και ενσωματώσεις του.

Τόπος, ημερομηνία

RA.....(Υπογραφή RA)

Κατατίθενται τα ακόλουθα έγγραφα:

A1 Απόδειξη σχέσης εργασίας ή δραστηριότητας ως ασκούντος το επάγγελμα του γιατρού κ.λπ,

A2 Απόδειξη της ειδικής απαίτησης εμβολιασμού που ισχύει για τον αιτούντα ή γενικά για την επαγγελματική κατηγορία στο οικείο κράτος μέλος, επίσης έμμεσα.