

# ΕΥΡΩΠΑΪΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΔΙΚΑΣΤΗΡΙΟ

\*

## ΑΙΤΗΣΗ ΠΑΡΕΜΒΑΣΕΩΣ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΕΥΓΟΝΤΩΝ

σύμφωνα με το άρθρο 142 και επόμενα. ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ ΤΟΥ

ΓΕΝΙΚΟΥ ΔΙΚΑΣΤΗΡΙΟΥ στη διαδικασία T-136/21

\*

### Υπόθεση:

T-136/21 - Προσφυγή ακυρώσεως βάσει του άρθρου 263 ΣΛΕΕ

### Κύρια κόμματα:

Heidi Amort και 37 άλλες προσφεύγουσες κατά της Ευρωπαϊκής Επιτροπής

### Ονοματεπώνυμο και κατοικία των αιτούντων:

.....

### Σχετικά με:

**ΑΠΟΦΑΣΗ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 06/01/2021 σχετικά με την**

**τη χορήγηση έγκρισης υπό όρους του φαρμάκου για ανθρώπινη χρήση "COVID-19 Vaccine Moderna-COVID-19-mRNA-based vaccine (nucleoside-modified)" σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, συμπεριλαμβανομένων των μεταγενέστερων τροποποιήσεων και ενοποιήσεων.**

\*

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

### ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΗ ΟΤΙ

1. Η προσφεύγουσα θεωρείται ότι απασχολείται στον τομέα της υγείας/νοσηλευτικής (**επισυνάπτεται το αποδεικτικό στοιχείο A.1**) και, όπως και οι προσφεύγοντες στην υπόθεση T-136/21, 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 για 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. Επομένως, όπως ήδη εξήγησαν 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 "εμβολίου COVID-19 Vaccine**

**Moderna" στις 06.01.2021, η Ευρωπαϊκή Επιτροπή ενέκρινε αυτόματα την εν λόγω δραστική ουσία σε κάθε κράτος μέλος, δηλαδή δεν απαιτείται περαιτέρω απόφαση των επιμέρους κρατών μελών.**

**κράτος μέλος απαιτήθηκε για να εγκριθεί η εν λόγω δραστική ουσία 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 ΕΜΑ 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 "εμβολίου COVID-19 Vaccine Moderna" **θίγει άμεσα και προσωπικά** την προσφεύγουσα, δεδομένου ότι τα θεμελιώδη δικαιώματά της για σωματική ακεραιότητα (άρθρο 3 του Χάρτη της ΕΕ), για υψηλό επίπεδο προστασίας της ανθρώπινης υγείας (άρθρο 168 ΣΛΕΕ, άρθρο 35 του Χάρτη της ΕΕ) και για προστασία των καταναλωτών (άρθρο 169 ΣΛΕΕ, άρθρο 38 του Χάρτη της ΕΕ) παραβιάζονται κατάφωρα από την παρούσα εκτελεστική απόφαση, όπως εκτίθεται 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 διάδοση ενός εμβολίου Corona (έγγρ. **A.5.1**), βάσει της οποίας συνήφθη σύμβαση με τη φαρμακευτική εταιρεία Moderna, στις 25 Νοεμβρίου 2020, για την αγορά ενός πιθανού εμβολίου COVID-19. Επιτρέπει την αγορά αρχικών 80 εκατομμυρίων δόσεων εμβολίου για λογαριασμό όλων των κρατών μελών της ΕΕ - με δικαίωμα προαίρεσης για επιπλέον 80 εκατομμύρια δόσεις. Σύμφωνα με τη μη δημοσιοποιημένη σύμβαση, η παράδοση θα πρέπει να πραγματοποιηθεί μόλις είναι διαθέσιμο ένα αποδεδειγμένα ασφαλές και αποτελεσματικό εμβόλιο Corona. Στις 15 Δεκεμβρίου 2020, η Επιτροπή έλαβε την απόφαση για την αγορά άλλων 80 εκατομμυρίων δόσεων. Στις 17 Φεβρουαρίου, η Επιτροπή ενέκρινε μια δεύτερη σύμβαση με τη Moderna για την πρόσθετη αγορά 300 εκατομμυρίων δόσεων **για λογαριασμό όλων των κρατών μελών της ΕΕ** (150 εκατομμύρια το 2021, με δικαίωμα προαίρεσης για άλλα 150 εκατομμύρια το 2022). 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 "COVID-19 Vaccine Moderna", εξηγείται και τεκμηριώνεται παρακάτω.
7. Στις **19/01/2021**, η Επιτροπή της ΕΕ παρουσίασε ανακοίνωση στην οποία καλεί τα κράτη μέλη να επιταχύνουν τον εμβολιασμό σε όλη την ΕΕ των πειραματικών "**εμβολίων**" που έχουν ήδη εγκριθεί (είναι πλέον τρία: **COVID-19 Vaccine Moderna, Comirnaty και AstraZeneca**). 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 (ιδίως η Ιταλία) έχουν καταστεί σε μεγάλο βαθμό οικονομικά εξαρτημένα από την Ευρωπαϊκή Κοινότητα λόγω των καταστροφικών οικονομικών επιπτώσεων των επανειλημμένων λουκέτων, προσδίδει ιδιαίτερη "ποιότητα" στην πίεση που ασκεί η Ευρωπαϊκή Επιτροπή στα επιμέρους κράτη μέλη προς τον εμβολιασμό κατά του κολοβακτηριδίου.

Η "ευρωπαϊκή στρατηγική εμβολιασμού" τοποθετεί τους εργαζόμενους στον τομέα της υγείας στην κορυφή του καταλόγου των ομάδων προτεραιότητας που πρέπει να "εμβολιαστούν".

8. 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).
9. Συνεπώς, η προαναφερθείσα προσφεύγουσα έχει έννομο, άμεσο και ενεστώς συμφέρον να παρέμβει στη διαδικασία T-136/21 ως παρεμβαίνουσα των προσφευγόντων.

\*

10. Ενόψει των ανωτέρω, η ανωτέρω προσφεύγουσα υποβάλλει την αίτηση παρέμβασης στη διαδικασία T-136/21 προς υποστήριξη της αίτησης ακυρότητας της εκτελεστικής απόφασης της ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 06/01/2021 για τη χορήγηση έγκρισης υπό όρους του φαρμάκου για ανθρώπινη χρήση "COVID-19 Vaccine Moderna-COVID-19-mRNA-based vaccine (nucleoside-modified)" σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 726/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, συμπεριλαμβανομένων των μεταγενέστερων τροποποιήσεων και ενοποιήσεων.

Τόπος και 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.