

2) Komisja Europejska zostaje obciążona kosztami postępowania.

(¹) Dz.U. C 297 z 7.9.2020.

Wyrok Sądu z dnia 9 marca 2022 r. – Zardini/Komisja

(Sprawa T-511/20) (¹)

[Służba publiczna – Urzędnicy – Zatrudnienie – Ogłoszenie o konkursie otwartym EPSO/AD/371/19 – Decyzja komisji konkursowej o niedopuszczeniu skarżącego do kolejnego etapu konkursu – Kryteria oceny doświadczenia zawodowego – Zgodność stosowanych przez komisję kryteriów z ogłoszeniem o konkursie]

(2022/C 198/50)

Język postępowania: włoski

Strony

Strona skarżąca: Alessandro Zardini (Marano di Valpollicella, Włochy) (przedstawiciel: adwokat M. Velardo)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: T. Lilamand i I. Melo Sampaio, pełnomocnicy, których wspomagał adwokat A. Dal Ferro)

Przedmiot

Wniesione na podstawie art. 270 TFUE żądanie stwierdzenia nieważności, po pierwsze, decyzji komisji konkursowej z dnia 31 października 2019 r. oddalającej wniosek skarżącego o ponowne rozpatrzenie niedopuszczenia go do kolejnego etapu konkursu otwartego EPSO/AD/371/19, a po drugie, decyzji organu powołującego z dnia 7 maja 2020 r. oddalającej zażalenie skarżącego na tamtą decyzję.

Sentencja

- 1) Stwierdza się nieważność decyzji komisji konkursowej z dnia 31 października 2019 r. oddalającej wniosek o ponowne rozpatrzenie wykluczenia Alessandra Zardiniego z konkursu EPSO/AD/371/19.
- 2) Komisja Europejska zostaje obciążona kosztami postępowania.

(¹) Dz.U. C 320 z 28.9.2020.

Wyrok Sądu z dnia 2 marca 2022 r. – D & A Pharma/Komisja i EMA

(Sprawa T-556/20) (¹)

[Produkty lecznicze stosowane u ludzi – Wniosek o wydanie pozwolenia na warunkowe dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Hopveus – hydroksymaślan sodu – Decyzja odmowna Komisji – Rozporządzenie (WE) nr 726/2004 – Postępowanie – Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi – Wniosek o opinię specjalnej naukowej grupy doradczej – Bezstronność członków komitetu ekspertów ad hoc – Oczywiste błędy w ocenie – Równość traktowania]

(2022/C 198/51)

Język postępowania: francuski

Strony

Strona skarżąca: Debregeas et associés Pharma (D & A Pharma) (Paryż, Francja) (przedstawiciele: adwokaci N. Vigié i D. Krzisch)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: G. Wils i A. Sipos, pełnomocnicy), Europejska Agencja Leków (przedstawiciele: S. Marino, S. Drosos, C. Bortoluzzi i H. Kerr, pełnomocnicy)

Przedmiot

Skarżąca na podstawie art. 263 TFUE wnosi o stwierdzenie nieważności decyzji wykonawczej Komisji z dnia 6 lipca 2020 r. odmawiającej wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi Hopveus – hydroksymaślan sodu na podstawie rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego wspólnotowe procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i do celów weterynaryjnych i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków (Dz.U. 2004, L 136, s. 1).

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) Debregas et associés Pharma (D & A Pharma) zostaje obciążona kosztami postępowania.

(¹) Dz.U. C 371 z 3.11.2020.

Wyrok Sądu z dnia 2 marca 2022 r. – Genekam Biotechnology/Komisja

(Sprawa T-579/20) (¹)

[Umowa o udzielenie dotacji zawarta w ramach siódmego programu ramowego w zakresie badań, rozwoju technologicznego i demonstracji (2007 – 2013) – Projekt Fibrogelnet – Odzyskanie wiarygodności – Mechanizm ochrony przed ryzykiem – Wiarygodność rzeczywiście odzyskana w funduszu gwarancyjnym – Decyzja określająca obowiązek o charakterze pieniężnym, stanowiąca tytuł egzekucyjny – Artykuł 299 TFUE – Właściwość organu wydającego akt – Zaprzestanie przez skarżącą uczestnictwa w projekcie – Koszty kwalifikowalne – Sprawozdania i elementy podlegające dostarczeniu]

(2022/C 198/52)

Język postępowania: niemiecki

Strony

Strona skarżąca: Genekam Biotechnology AG (Duisbourg, Niemcy) (przedstawiciel: adwokat S. Hertwig)

Strona pozwana: Komisja Europejska (przedstawiciele: L. André, J. Estrada de Solà i R. Pethke, pełnomocnicy)

Przedmiot

Przedstawione na podstawie art. 263 TFUE żądanie stwierdzenia nieważności decyzji Komisji C(2020) 5548 final z dnia 7 sierpnia 2020 r. określającej obowiązek o charakterze pieniężnym, stanowiącej tytuł egzekucyjny wobec skarżącej i dotyczącej kwoty 119 659,55 EUR wraz z odsetkami za zwłokę, z tytułu dotacji, jaką otrzymała ona w ramach projektu Fibrogelnet.

Sentencja

- 1) Skarga zostaje oddalona.
- 2) Genekam Biotechnology AG zostaje obciążona kosztami postępowania, w tym kosztami związanymi z postępowaniem w przedmiocie środków tymczasowych.

(¹) Dz.U. C 414 z 30.11.2020.