

2. Druhý žalobní důvod vycházející ze zjevně nesprávného posouzení:

- Žalovaná se dopustila zjevně nesprávného posouzení tím, že při posouzení PHMB zohlednila irelevantní faktory a že nevzala náležitě a dostatečně v úvahu konkrétní faktory, které mají význam pro PHMB žalobkyně.

3. Třetí žalobní důvod vycházející z porušení základních zásad unijního práva a práva na obhajobu.

- Žalovaná nezajistila, aby měla žalobkyně možnost úplně, náležitě a účinně předložit během řízení připomínky.

⁽¹⁾ Prováděcí rozhodnutí Komise (EU) 2018/619 ze dne 20. dubna 2018 o neschválení PHMB (1415; 4.7) jako stávající účinné látky pro použití v biocidních přípravcích typu 1, 5 a 6 (Úř. věst. 2018, L 102, s. 21).

⁽²⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání (Úř. věst. 2012, L 167, s. 1).

⁽³⁾ Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 ze dne 4. srpna 2014, týkající se pracovního programu systematického přezkumu všech stávajících účinných látek obsažených v biocidních přípravcích, které jsou uvedeny v nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 (Úř. věst. 2014, L 294, s. 1).

Žaloba podaná dne 1. června 2018 – Laboratoire Pareva a Biotech3D v. Komise

(Věc T-347/18)

(2018/C 285/53)

Jednací jazyk: angličtina

Účastnice řízení

Žalobkyně: Laboratoire Pareva (Saint Martin de Crau, Francie) a Biotech3D Ltd & Co. KG (Gampern, Rakousko) (zástupci: K. Van Maldegem a S. Englebert, advokáti)

Žalovaná: Evropská komise

Návrhová žádání

Žalobkyně navrhuje, aby Tribunál:

- prohlásil žalobu za přípustnou a opodstatněnou;
- zrušil prováděcí nařízení Evropské komise (EU) 2016/613 ⁽¹⁾ ze dne 20. dubna 2018, kterým se schvaluje látka PHMB (1415; 4.7) jako stávající účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 2 a 4, vydané na základě nařízení 528/2012 ⁽²⁾ (dále jen „napadený akt“); a
- uložil žalované náhradu nákladů řízení.

Žalobní důvody a hlavní argumenty

Na podporu žaloby předkládají žalobkyně tři žalobní důvody, které jsou v podstatě shodné s žalobními důvody uvedenými ve věci T-337/18, *Laboratoire Pareva v. Komise*.

⁽¹⁾ Prováděcí nařízení Komise ze dne 20. dubna 2018, kterým se schvaluje látka PHMB (1415; 4.7) jako stávající účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 2 a 4 (Úř. věst. 2018, L 102, s. 1)

⁽²⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání (Úř. věst. 2012, L 167, s. 1)