

- 10) Kymmenes kanneperuste, joka liittyy määräyksen antamiseen ja jossa väitetään, että unionilla on velvollisuus varmistaa, että sen menettely on yhdenmukainen sen lainmukaisen velvoitteen kanssa tehdä päästövähennykset oikeassa suhteessa sen teknisen ja taloudellisen kyvyn kanssa; näyttö osoittaa, että tämä kyky vastaa ainakin 50–60 prosentin vähennystä vuoden 1990 päästötasosta vuoteen 2030 mennessä. Kantajat vaativat unionin yleistä tuomioistuinta antamaan tätä koskevan määräyksen.

<sup>(1)</sup> Direktiivin 2003/87/EY muuttamisesta kustannustehokkaiden päästövähennysten ja vähähiilisyttä edistävien investointien edistämiseksi sekä päätöksen (EU) 2015/1814 muuttamisesta 14.3.2018 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi (EU) 2018/410 (EUVL 2018, L 76, s. 3); sitovista vuotuisista kasvihuonekaasupäästöjen vähennyksistä jäsenvaltioissa vuosina 2021–2030, joilla edistetään ilmastotoimia Pariisin sopimuksen sitoumusten täyttämiseksi, sekä asetuksen (EU) N:o 525/2013 muuttamisesta 30.5.2018 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetukset (EU) 2018/842 (EUVL 2018, L 156, s. 26) ja maankäytöstä, maankäytön muutoksesta ja metsätaloudesta aiheutuvien kasvihuonekaasujen päästöjen ja poistumien sisällyttämisestä vuoteen 2030 ulottuviin ilmasto- ja energiapolitiikan puitteisiin sekä asetuksen (EU) N:o 525/2013 ja päätöksen N:o 529/2013/EU muuttamisesta 30.5.2018 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetukset (EU) 2018/841 (EUVL 2018, L 156, s. 1). (Kantajat viittaavat kannekirjelmissään asetusten 2018/842 ja 2018/841 versioihin, jotka neuvosto hyväksyi 14.5.2018 ennen niiden allekirjoittamista ja julkaisemista Euroopan unionin virallisessa lehdessä.)

### Kanne 1.6.2018 – Laboratoire Pareva v. komissio

(Asia T-337/18)

(2018/C 285/52)

Oikeudenkäyntikieli: englanti

#### Asianosaiset

*Kantaja:* Laboratoire Pareva (Saint Martin de Crau, Ranska) (edustajat: asianajajat K. Van Maldegem ja S. Englebert)

*Vastaaja:* Euroopan komissio

#### Vaatimukset

- kanne on otettava tutkittavaksi ja se on katsottava perustelluksi
- PHMB:n (1415; 4.7) hyväksymättä jättämisestä valmisteryhmiin 1, 5 ja 6 asetuksen 528/2012<sup>(1)</sup> nojalla kuuluvissa biosidivalmisteissa käytettävänä vanhana tehoaineena 20.4.2018 annettu komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2018/619<sup>(2)</sup> (riidanalainen päätös) on kumottava ja
- vastaaja on veloitettava korvaamaan oikeudenkäyntikulut.

#### Oikeudelliset perusteet ja pääasialliset perustelut

Kanteensa tueksi kantaja vetoaa kolmeen kanneperusteeseen.

Kantaja väittää, että vastaaja antoi riidanalaisen päätöksen Euroopan unionin toiminasta tehdyn sopimuksen (SEUT), unionin johdetun oikeuden ja unionin oikeuden periaatteiden vastaisesti. Kantaja vaatii tämän vuoksi riidanalaisen päätöksen kumoamista seuraavien kolmen kanneperusteen nojalla:

1. Ensimmäinen kanneperuste, joka koskee olennaisia menettelyvirheitä:

- Vastaaja ei noudattanut siltä edellytetyä menettelyä ennen riidanalaisen päätöksen antamista. Vastaaja rikkoi komission delegoidun asetuksen (EU) 1062/2014<sup>(3)</sup> 6 artiklan 7 kohdan a ja b alakohdan olennaisia menettelysääntöjä, jotka olisivat voineet johtaa erilaiseen lopputulokseen, jos niitä olisi noudatettu.

2. Toinen kanneperuste, joka koskee ilmeisiä arviointivirheitä:

- Vastaaja teki ilmeisen arviointivirheen, koska se otti huomioon merkityksettömiä seikkoja PHMB:tä arvioidessaan ja koska se ei antanut riittävää ja asianmukaista painoarvoa tekijöille, jotka ovat erityisiä ja merkityksellisiä kantajan PHMB:lle.

3. Kolmas kanneperuste, jonka mukaan unionin oikeuden peruseriaatteita ja kantajan puolustautumisoikeuksia on loukattu:

- Vastaaja ei huolehtinut siitä, että kantajalle olisi annettu täysimääräinen, asianmukainen ja tosiasiallinen mahdollisuus esittää huomautuksia menettelyn aikana.

<sup>(1)</sup> Biosidivalmisteiden asettamisesta saataville markkinoilla ja niiden käytöstä 22.5.2012 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EU) N:o 528/2012 (EUVL 2012, L 167, s. 1)

<sup>(2)</sup> PHMB:n (1415; 4.7) hyväksymättä jättämisestä valmisteryhmiin 1, 5 ja 6 kuuluissa biosidivalmisteissa käytettävänä vanhana tehoaineena 20.4.2018 annettu komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2018/619 (EUVL 2018, L 102, s. 21)

<sup>(3)</sup> Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EU) N:o 528/2012 tarkoitettua kaikkien biosidivalmisteissa käytettyjen vanhojen tehoaineiden järjestelmällistä arviointia koskevasta työohjelmasta 4.8.2014 annettu komission delegoitu asetus (EU) N:o 1062/2014 (EUVL 2014, L 294, s. 1).

## Kanne 1.6.2018 – Laboratoire Pareva ja Biotech3D v. komissio

(Asia T-347/18)

(2018/C 285/53)

Oikeudenkäyntikieli: englanti

### Asianosaiset

*Kantajat:* Laboratoire Pareva (Saint Martin de Crau, Ranska) ja Biotech3D Ltd & Co. KG (Gampern, Itävalta) (edustajat: asianajajat K. Van Maldegem ja S. Englebert)

*Vastaaja:* Euroopan komissio

### Vaatimukset

- kanne on otettava tutkittavaksi ja se on katsottava perustelluksi
- PHMB:n (1415; 4.7) hyväksymisestä valmisteryhmiin 2 ja 4 asetuksen 528/2012<sup>(1)</sup> nojalla kuuluissa biosidivalmisteissa käytettävänä vanhana tehoaineena 20.4.2018 annettu Euroopan komission täytäntöönpanoasetus (EU) 2018/613<sup>(2)</sup> on kumottava ja
- vastaaja on velvoitettava korvaamaan oikeudenkäyntikulut.

### Oikeudelliset perusteet ja pääasialliset perustelut

Kanteensa tueksi kantajat vetoavat kolmeen kanneperusteeseen, jotka ovat lähinnä samat tai samankaltaiset kuin kanneperusteet, joihin vedottiin asiassa T-337/18, Laboratoire Pareva v. komissio.

<sup>(1)</sup> Biosidivalmisteiden asettamisesta saataville markkinoilla ja niiden käytöstä 22.5.2012 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EU) N:o 528/2012 (EUVL 2012, L 167, s. 1)

<sup>(2)</sup> PHMB:n (1415; 4.7) hyväksymisestä valmisteryhmiin 2 ja 4 kuuluissa biosidivalmisteissa käytettävänä vanhana tehoaineena 20.4.2018 annettu komission täytäntöönpanoasetus (EU) 2018/613 (EUVL 2018, L 102, s. 1)