

10. Al zecelea motiv, referitor la cererea lor de emitere a unei somații, întemeiat pe faptul că Uniunea este obligată să se asigure că conduita sa respectă obligația sa legală de a realiza reduceri ale emisiilor pe măsura capacității sale tehnice și economice, probele indicând că aceasta corespunde unei reduceri cu cel puțin 50 %-60 % până în 2030 a nivelului din 1990 al emisiilor. Reclamanții solicită emiterea de către Tribunal a unei somații în acest sens.

(¹) Directiva (UE) 2018/410 a Parlamentului European și a Consiliului din 14 martie 2018 de modificare a Directivei 2003/87/CE în vederea rentabilizării reducerii emisiilor de dioxid de carbon și a sporirii investițiilor în acest domeniu și a Deciziei (UE) 2015/1814 (JO 2018, L 76, p. 3); Regulamentul (UE) 2018/842 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 mai 2018 privind reducerea anuală obligatorie a emisiilor de gaze cu efect de seră de către statele membre în perioada 2021-2030 în vederea unei contribuții la acțiunile climatice de respectare a angajamentelor asumate în temeiul Acordului de la Paris și de modificare a Regulamentului (UE) nr. 525/2013 (JO 2018, L 156, p. 26) și Regulamentul (UE) 2018/841 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 mai 2018 cu privire la includerea emisiilor de gaze cu efect de seră și a absorbțiilor rezultate din activități legate de exploatarea terenurilor, schimbarea destinației terenurilor și silvicultură în cadrul de politici privind clima și energia pentru 2030 și de modificare a Regulamentului (UE) nr. 525/2013 și a Deciziei nr. 529/2013/UE (JO 2018, L 156, p. 1). (În cererea lor introductivă, reclamanții fac referire la Regulamentele 2018/842 și 2018/841 în versiunile adoptate de Consiliu la 14 mai 2018, înainte de semnarea și publicarea în Jurnalul Oficial.)

Acțiune introdusă la 1 iunie 2018 – Laboratoire Pareva/Comisia

(Cauza T-337/18)

(2018/C 285/52)

Limba de procedură: engleza

Părțile

Reclamantă: Laboratoire Pareva (Saint Martin de Crau, Franța) (reprezenți: K. Van Maldegem și S. Englebert, avocați)

Pârâtă: Comisia Europeană

Concluziile

- declararea acțiunii ca fiind admisibilă și fondată;
- anularea Deciziei de punere în aplicare (UE) 2018/619 (¹) a Comisiei din 20 aprilie 2018 de neaprobare a PHMB (1415; 4.7) ca substanță activă existentă destinată utilizării în produsele biocide aparținând tipurilor de produs 1, 5 și 6 în temeiul Regulamentului 528/2012 (²) (denumită în continuare „decizia atacată”); și
- obligarea părții la plata cheltuielilor de judecată aferentei prezentei proceduri.

Motivele și principalele argumente

În susținerea acțiunii, reclamanta invocă trei motive.

Reclamanta susține că decizia atacată a fost adoptată de pârâtă cu încălcarea Tratatului privind funcționarea Uniunii Europene (denumit în continuare „TFUE”), a dreptului derivat al Uniunii și a principiilor dreptului Uniunii. În consecință, reclamanta solicită anularea deciziei atacate, invocând următoarele trei motive:

1. Primul motiv, întemeiat pe erori substanțiale de procedură:

- Pârâta nu a urmat etapele procedurale pe care era obligată să le urmeze înainte de adoptarea deciziei atacate. Pârâta a încălcat normele fundamentale de procedură prevăzute la articolul 6 alineatul (7) litera (a) și la articolul 6 alineatul (7) litera (b) din Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 (³) al Comisiei care, dacă ar fi fost respectate, ar fi putut să conducă la un rezultat diferit.

2. Al doilea motiv, întemeiat pe erori vădite de apreciere:

- Pârâta a săvârșit o eroare vădită de apreciere prin faptul că a luat în considerare factori irelevanți în evaluarea sa a PHMB și întrucât nu a acordat importanța suficientă și cuvenită factorilor specifici și relevanți ai PHMB-ului reclamantei.

3. Al treilea motiv, întemeiat pe încălcarea principiilor fundamentale ale dreptului Uniunii și a dreptului la apărare:

- Pârâta nu s-a asigurat că reclamanta a beneficiat pe deplin, în mod util și eficient de posibilitatea de a prezenta observații în cursul procedurii.

⁽¹⁾ Decizia de punere în aplicare (UE) 2018/619 a Comisiei din 20 aprilie 2018 de neaprobare a PHMB (1415; 4.7) ca substanță activă existentă destinată utilizării în produsele biocide aparținând tipurilor de produs 1, 5 și 6 (JO 2018, L 102, p. 21).

⁽²⁾ Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide (JO 2012, L 167, p. 1).

⁽³⁾ Regulamentul delegat (UE) nr. 1062/2014 al Comisiei din 4 august 2014 privind programul de lucru pentru examinarea sistematică a tuturor substanțelor active existente conținute de produsele biocide, menționat în Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului (JO 2014, L 294, p. 1).

Acțiune introdusă la 1 iunie 2018 – Laboratoire Pareva și Biotech3D/Comisia

(Cauza T-347/18)

(2018/C 285/53)

Limba de procedură: engleza

Părțile

Reclamante: Laboratoire Pareva (Saint Martin de Crau, Franța) și Biotech3D Ltd & Co. KG (Gampern, Austria) (reprezentanți: K. Van Maldegem și S. Englebert, avocați)

Pârâtă: Comisia Europeană

Concluziile

- declararea acțiunii ca fiind admisibilă și fondată;
- anularea Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2018/613 ⁽¹⁾ al Comisiei din 20 aprilie 2018 de aprobare a PHMB (1415; 4.7) ca substanță activă existentă destinată utilizării în produsele biocide aparținând tipurilor de produs 1, 2 și 4 în temeiul Regulamentului 528/2012 ⁽²⁾ (denumit în continuare „actul atacat”); și
- obligarea pârâtei la plata cheltuielilor de judecată aferentei prezentei proceduri.

Motivele și principalele argumente

În susținerea acțiunii, reclamantele invocă trei motive care sunt, în esență, identice sau similare cu cele invocate în cauza T-337/18, Laboratoire Pareva/Comisia.

⁽¹⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/613 al Comisiei din 20 aprilie 2018 de aprobare a PHMB (1415; 4.7) ca substanță activă existentă destinată utilizării în produsele biocide aparținând tipurilor de produs 1, 2 și 4 (JO 2018, L 102, p. 1).

⁽²⁾ Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide (JO 2012, L 167, p. 1).