

2. Zarzut drugi dotyczący oczywistych błędów w ocenie:

- strona pozwana popełniła oczywisty błąd w ocenie, uwzględniając w swojej ocenie PHMB nieistotne czynniki oraz nie przypisując dostatecznej i należytej wagi czynnikom, które są charakterystyczne i istotne dla PHMB strony skarżącej.

3. Zarzut trzeci dotyczący naruszenia podstawowych zasad prawa Unii i prawa do obrony:

- strona pozwana nie zapewniła stronie skarżącej możliwości pełnego, użytecznego i skutecznego przedstawienia uwag w toku postępowania.

- (¹) Decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2018/619 z dnia 20 kwietnia 2018 r. niezatwierdzająca PHMB (1415; 4,7) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1, 5 i 6 (Dz.U. 2018, L 102, s. 21).
- (²) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz.U. 2012, L 167, s. 1).
- (³) Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) nr 1062/2014 z dnia 4 sierpnia 2014 r. w sprawie programu pracy, którego celem jest systematyczne badanie wszystkich istniejących substancji czynnych zawartych w produktach biobójczych, o których mowa w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz.U. 2014, L 294, s. 1).

Skarga wniesiona w dniu 1 czerwca 2018 r. – Laboratoire Pareva i Biotech3D / Komisja

(Sprawa T-347/18)

(2018/C 285/53)

Język postępowania: angielski

Strony

Strona skarżąca: Laboratoire Pareva (Saint Martin de Crau, Francja) i Biotech3D Ltd & Co. KG (Gampern, Austria) (przedstawiciele: adwokaci K. Van Maldegem i S. Englebort)

Strona pozwana: Komisja Europejska

Żądania

Strona skarżąca wnosi do Sądu o:

- uznanie skargi za dopuszczalną i zasadną;
- stwierdzenie nieważności rozporządzenia wykonawczego Komisji Europejskiej (UE) 2018/613 (¹) z dnia 20 kwietnia 2018 r. w sprawie zatwierdzenia PHMB (1415; 4,7) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 2 i 4 na podstawie rozporządzenia 528/2012 (²) (zwanego dalej „zaskarżonym aktem”); i
- obciążenie strony pozwanej kosztami postępowania.

Zarzuty i główne argumenty

Na poparcie skargi strona skarżąca podnosi trzy zarzuty, które są w istocie identyczne z zarzutami wysuniętymi w sprawie T-337/18, Laboratoire Pareva/Komisja lub podobne do tych zarzutów.

- (¹) Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/613 z dnia 20 kwietnia 2018 r. w sprawie zatwierdzenia PHMB (1415; 4,7) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 2 i 4 (Dz.U. 2018, L 102, s. 1).
- (²) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz.U. 2012, L 167, s. 1).
-