

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2025/787**z dnia 24 kwietnia 2025 r.****zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów
zatwierdzenia substancji czynnych 1,4-dimetylnaftalen, amidosulfuron, bentazon, biksafen,
chlomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluoksastrobina, flutolanil, fluksapyroksad, kwas
giberelinowy, gibereliny, halauksyfen metylu, mekoprop-P, olej parafinowy, pentiopirad, pirymifos
metylu, propamokarb, propyzamid, protiokonazol, rimsulfuron, sedaksan i sulfoksafior****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczące wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylające dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 17 akapit pierwszy,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 192/2014 ⁽²⁾ zatwierdzono do dnia 30 czerwca 2024 r. substancję czynną 1,4-dimetylnaftalen.
- (2) Dyrektywą Komisji 2008/40/WE ⁽³⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2018 r. amidosulfuron jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG ⁽⁴⁾.
- (3) Dyrektywą Komisji 2000/68/WE ⁽⁵⁾ włączono do dnia 31 lipca 2011 r. bentazon jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2018/660 ⁽⁶⁾ przedłużono do dnia 31 maja 2025 r. zatwierdzenie tej substancji czynnej.
- (4) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 350/2013 ⁽⁷⁾ zatwierdzono do dnia 30 września 2023 r. substancję czynną biksafen.

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/1107/oj>.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 192/2014 z dnia 27 lutego 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej 1,4-dimetylnaftalen, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 59 z 28.2.2014, s. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/192/oj).

⁽³⁾ Dyrektywa Komisji 2008/40/WE z dnia 28 marca 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej amidosulfuronu i nikosulfuronu jako substancji czynnych (Dz.U. L 87 z 29.3.2008, s. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/40/oj>).

⁽⁴⁾ Dyrektywa Rady 91/414/EWG z dnia 15 lipca 1991 r. dotycząca wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 230 z 19.8.1991, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁵⁾ Dyrektywa Komisji 2000/68/WE z dnia 23 października 2000 r. w sprawie włączenia substancji czynnej (bentazon) do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG dotyczącej wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 276 z 28.10.2000, s. 41, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/68/oj>).

⁽⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/660 z dnia 26 kwietnia 2018 r. w sprawie z odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej bentazon, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 110 z 30.4.2018, s. 122, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/660/oj).

⁽⁷⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 350/2013 z dnia 17 kwietnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej biksafen, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 108 z 18.4.2013, s. 9, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/350/oj).

- (5) Dyrektywą Komisji 2007/76/WE ⁽⁸⁾ włączono do dnia 31 października 2018 r. chlomazon i fludioksonil jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (6) Dyrektywą Komisji 2008/66/WE ⁽⁹⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2018 r. fenoksaprop-P jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (7) Dyrektywą Komisji 2008/44/WE ⁽¹⁰⁾ włączono do dnia 31 lipca 2018 r. fluoksastrobiny jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (8) Dyrektywą Komisji 2008/108/WE ⁽¹¹⁾ włączono do dnia 28 lutego 2019 r. flutolanil jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (9) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 192/2014 ⁽¹²⁾ zatwierdzono do dnia 30 czerwca 2024 r. substancję czynną 1,4-dimetylonaftalen.
- (10) Dyrektywą Komisji 2008/127/WE ⁽¹³⁾ włączono do dnia 31 sierpnia 2019 r. kwas giberelinowy i gibereliny jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (11) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 589/2012 ⁽¹⁴⁾ zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2022 r. substancję czynną fluksapyroksad.
- (12) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2015/1165 ⁽¹⁵⁾ zatwierdzono do dnia 5 sierpnia 2025 r. substancję czynną halauksyfen metylu.
- (13) Dyrektywą Komisji 2003/70/WE ⁽¹⁶⁾ włączono do dnia 31 maja 2014 r. mekoprop-P jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (14) Dyrektywą Rady 2009/117/WE ⁽¹⁷⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2019 r. olej parafinowy jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.

⁽⁸⁾ Dyrektywa Komisji 2007/76/WE z dnia 20 grudnia 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej fludioksonilu, chlomazonu i prosulfokarbu jako substancji czynnych (Dz.U. L 337 z 21.12.2007, s. 100, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/76/oj>).

⁽⁹⁾ Dyrektywa Komisji 2008/66/WE z dnia 30 czerwca 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia bifenoksu, diflufenikanu, fenoksapropu-P, fenpropidyny oraz chinoklaminy jako substancji czynnych (Dz.U. L 171 z 1.7.2008, s. 9, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/66/oj>).

⁽¹⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2008/44/WE z dnia 4 kwietnia 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia benthialicarb, boskalidu, karwonu, fluoksastrobiny, *Paecilomyces lilacinus* i protiokonazolu jako substancji czynnych (Dz.U. L 94 z 5.4.2008, s. 13, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/44/oj>).

⁽¹¹⁾ Dyrektywa Komisji 2008/108/WE z dnia 26 listopada 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej flutolanilu, benfluralinu, flauazynamu, fuberidazolu i mepikwatu jako substancji czynnych (Dz.U. L 317 z 27.11.2008, s. 6, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/108/oj>).

⁽¹²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 192/2014 z dnia 27 lutego 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej 1,4-dimetylonaftalen, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 59 z 28.2.2014, s. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/192/oj).

⁽¹³⁾ Dyrektywa Komisji 2008/127/WE z dnia 18 grudnia 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej kilku substancji czynnych (Dz.U. L 344 z 20.12.2008, s. 89, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/127/oj>).

⁽¹⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 589/2012 z dnia 4 lipca 2012 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej fluksapyroksad, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 175 z 5.7.2012, s. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/589/oj).

⁽¹⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/1165 z dnia 15 lipca 2015 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej halauksyfen metylu, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 188 z 16.7.2015, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/1165/oj).

⁽¹⁶⁾ Dyrektywa Komisji 2003/70/WE z dnia 17 lipca 2003 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej mekopropu, mekopropu-P i propikonazolu jako substancji czynnych (Dz.U. L 184 z 23.7.2003, s. 9, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/70/oj>).

⁽¹⁷⁾ Dyrektywa Rady 2009/117/WE z dnia 25 czerwca 2009 r. zmieniająca dyrektywę 91/414/EWG w celu włączenia oleju parafinowego o nr. CAS 8042-47-5 jako substancji czynnej (Dz.U. L 237 z 9.9.2009, s. 11, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/117/oj>).

- (15) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1187/2013⁽¹⁸⁾ zatwierdzono do dnia 30 kwietnia 2024 r. substancję czynną pentiopirad.
- (16) Dyrektywą Komisji 2007/52/WE⁽¹⁹⁾ włączono do dnia 30 września 2017 r. pirymifos metylu jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (17) Dyrektywą Komisji 2007/25/WE⁽²⁰⁾ włączono do dnia 30 września 2017 r. propamokarb jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (18) Dyrektywą Komisji 2003/39/WE⁽²¹⁾ włączono do dnia 31 marca 2014 r. propyzamid jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2018/755⁽²²⁾ przedłużono do dnia 30 czerwca 2025 r. zatwierdzenie tej substancji czynnej.
- (19) Dyrektywą Komisji 2008/44/WE⁽²³⁾ włączono do dnia 31 lipca 2018 r. protiokonazol jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (20) Dyrektywą Komisji 2006/39/WE⁽²⁴⁾ włączono do dnia 31 stycznia 2017 r. rimsulfuron jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (21) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 826/2013⁽²⁵⁾ zatwierdzono do dnia 31 stycznia 2024 r. substancję czynną sedaksan.
- (22) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2015/1295⁽²⁶⁾ zatwierdzono do dnia 18 sierpnia 2025 r. substancję czynną sulfoksafior.
- (23) Zgodnie z art. 78 ust. 3 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 substancje czynne włączone do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG uznaje się za zatwierdzone rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009.

⁽¹⁸⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1187/2013 z dnia 21 listopada 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej pentiopirad, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 313 z 22.11.2013, s. 42, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1187/oj).

⁽¹⁹⁾ Dyrektywa Komisji 2007/52/WE z dnia 16 sierpnia 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej etoprofosu, pirymifosu metylowego i fipronilu jako substancji czynnych (Dz.U. L 214 z 17.8.2007, s. 3, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/52/oj>).

⁽²⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2007/25/WE z dnia 23 kwietnia 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia dimetoatu, dimetomoru, glufosynatu, metrybuzyny, fosmetu i propamokarbu jako substancji czynnych (Dz.U. L 106 z 24.4.2007, s. 34, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/25/oj>).

⁽²¹⁾ Dyrektywa Komisji 2003/39/WE z dnia 15 maja 2003 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia propinebu i propyzamidu jako substancji czynnych (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/39/oj>).

⁽²²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/755 z dnia 23 maja 2018 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej propyzamidu jako substancji kwalifikującej się do zastąpienia, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 128 z 24.5.2018, s. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/755/oj).

⁽²³⁾ Dyrektywa Komisji 2008/44/WE z dnia 4 kwietnia 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia benthialicarbenu, boskalidu, karwonu, fluoksastrobiny, *Paecilomyces lilacinus* i protiokonazolu jako substancji czynnych (Dz.U. L 94 z 5.4.2008, s. 13, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/44/oj>).

⁽²⁴⁾ Dyrektywa Komisji 2006/39/WE z dnia 12 kwietnia 2006 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia kłodinafopu, pirymikarbu i rimsulfuronu jako substancji czynnych (Dz.U. L 104 z 13.4.2006, s. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/39/oj>).

⁽²⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 826/2013 z dnia 29 sierpnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej sedaksan, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 232 z 30.8.2013, s. 13, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/826/oj).

⁽²⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/1295 z dnia 27 lipca 2015 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej sulfoksafior, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 199 z 29.7.2015, s. 8, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/1295/oj).

- (24) Substancje czynne: amidosulfuron, chlomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluksastrobina, flutolanil, kwas giberelinowy, gibereliny, mekoprop-P, olej parafinowy, pirymifos metylu, propamokarb, protiokonazol i rimsulfuron zostały włączone do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011⁽²⁷⁾. Substancje czynne: 1,4-dimetylnaftalen, bentazon, biksafen, fluksapyroksad, halauksyfen metylu, pentiopirad, sedaksan i sulfoksafloz zostały włączone do części B, a substancja czynna propyzamid została włączona do części E załącznika do tego rozporządzenia.
- (25) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/2007⁽²⁸⁾ przedłużono do dnia 30 czerwca 2025 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej 1,4-dimetylnaftalen, a do dnia 31 maja 2025 r. – okresy zatwierdzenia substancji czynnych: biksafen, fluksapyroksad, pentiopirad i sedaksan.
- (26) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/2592⁽²⁹⁾ przedłużono do dnia 15 sierpnia 2025 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: amidosulfuron, fenoksaprop-P i olej parafinowy.
- (27) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/1757⁽³⁰⁾ przedłużono do dnia 15 czerwca 2025 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych chlomazon i fludioksonil.
- (28) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/918⁽³¹⁾ przedłużono do dnia 15 czerwca 2025 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: fluksastrobina, pirymifos metylu i propamokarb, a do dnia 15 sierpnia 2025 r. – okres zatwierdzenia substancji czynnej protiokonazol.

⁽²⁷⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 540/2011 z dnia 25 maja 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wykazu zatwierdzonych substancji czynnych (Dz.U. L 153 z 11.6.2011, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽²⁸⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/2007 z dnia 8 grudnia 2020 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 1,4-dimetylnaftalen, 6-benzyloadenina, acekwincyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, siarczan glinu, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (szczoney DSM 14940 i DSM 14941), azadrychtyna, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksyl-M, biksafen, bupirymat, *Candida oleophila* szczoney O, chlorantraniliprol, fosfonian disodu, ditianon, dodyna, emamektyna, flubendiamid, fluometuron, fluksapyroksad, flutriaol, heksytiazoks, imazamoks, ipkonazol, izoksaben, kwas L-askorbinowy, wielosiarcezek wapnia, olejek pomarańczowy, *Paecilomyces fumosoroseus* szczoney FE 9901, pendimetalina, penflufen, pentiopirad, fosfoniany potasu, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. szczoney DSMZ 13134, pirydalil, pyrioferon, piroksulam, chinomerak, kwas S-abcysynowy, sedaksan, sintofen, sodowy tiosiarczan srebra, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* szczoney WYEC 108, tau-fluwalinat, tebufenozyd, tembotrion, tienkarbazon, walifenalat, fosforek cynku (Dz.U. L 414 z 9.12.2020, s. 10, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/2007/oj).

⁽²⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/2592 z dnia 21 listopada 2023 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 1-naftyloacetamid, kwas 1-naftylooctowy, 2-fenylufenol (wraz z jego solami takimi jak sól sodowa), 8-hydroksychinolina, amidosulfuron, bifenoks, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetachlor, esfenwalerat, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidyna, fenpyrazamina, fluazifop-P, lenacyl, napropamid, nikosulfuron, oleje parafinowe, olej parafinowy, penkonazol, pikloram, proheksadion, spiroksamina, siarka, tetrakonazol i trialat (Dz.U. L, 2023/2592, 22.11.2023, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2592/oj).

⁽³⁰⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1757 z dnia 11 września 2023 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych bensulfuron, chloromekwat, chlorotoluron, chlomazon, daminozyd, deltametryna, eugenol, fludioksonil, flufenacet, flumetralina, fostiazat, geraniol, MCPA, MCPB, propachizafop, prosulfokarb, chizalofof-P-etylowy, chizalofof-P-tefurylowy, 5-nitrogwajakolan sodu, o-nitrofenolan sodu, p-nitrofenolan sodu, fluorek siarkowy, tebufenpirad, tymol i tritosulfuron (Dz.U. L 224 z 12.9.2023, s. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1757/oj).

⁽³¹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/918 z dnia 4 maja 2023 r. mieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: aklonifen, ametokradyna, beflubutamid, bentiowalikarb, boskalid, kaptan, kletodim, cykloksydym, cyflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazachina, fluopikolid, fluksastrobina, fluorchloridon, folpet, formetanat, wirus poliherozy jądrowej *Helicoverpa armigera*, hymeksazol, kwas indolilo-3-masowy, mandipropamid, metalaksyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metrybuzyna, milbemektyna, paklobutrazol, penoksulam, fenmedifam, pirymifos metylu, propamokarb, prochinazyd, protiokonazol, S-metolachlor, wirus poliherozy jądrowej *Spodoptera littoralis*, *Trichoderma asperellum* szczoney T34 i *Trichoderma atroviride* szczoney I-1237 (Dz.U. L 119 z 5.5.2023, s. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

- (29) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2024/324 ⁽³²⁾ przedłużono do dnia 15 czerwca 2025 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej flutolanil oraz do dnia 15 maja 2025 r. – okres zatwierdzenia substancji czynnej mekoprop-P.
- (30) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/1446 ⁽³³⁾ przedłużono do dnia 15 lipca 2025 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych kwas giberelinowy i gibereliny.
- (31) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/689 ⁽³⁴⁾ przedłużono do dnia 15 sierpnia 2025 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej rimsulfuron.
- (32) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1740 ⁽³⁵⁾ złożono wnioski i dodatkową dokumentację dotyczące odnowienia zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych trzy lata przed przedłużonym terminem wygaśnięcia zatwierdzenia.
- (33) W dniach 13 września 2016 r., 1 lipca 2016 r., 21 lipca 2016 r., 22 marca 2016 r., 27 sierpnia 2015 r., 1 grudnia 2016 r., 6 października 2016 r., 2 września 2014 r., 1 lutego 2017 r., 23 marca 2016 r., 28 kwietnia 2016 r., 15 września 2015 r. i 1 grudnia 2015 r. państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w odniesieniu do substancji czynnych: amidosulfuron, chlomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluoksastrobina, flutolanil, kwas giberelinowy, gibereliny, mekoprop-P, olej parafinowy, pirymifos metylu, propamokarb, protiokonazol i rimsulfuron poinformowały państwa członkowskie pełniące rolę współsprawozdawców, Komisję i Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”), że oceniły dopuszczalność, a w szczególności kompletność i terminowość każdego z wniosków o odnowienie zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych, i stwierdziły, że są one dopuszczalne.
- (34) Dokumentację uzupełniającą dotyczącą odnowienia zatwierdzenia substancji czynnych: 1,4-dimetylnaftalen, halauksyfen metylu, propyzamid i sulfoksaflozyl złożono za pośrednictwem centralnego systemu składania wniosków odpowiednio w dniach 24 czerwca 2022 r., 28 lipca 2022 r., 27 czerwca 2022 r. i 11 sierpnia 2022 r., a państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nadal są w trakcie oceny dopuszczalności wniosków o odnowienie zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych. Wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych: bentazon, biksafen, fluksapyroksad i sedaksan zostały podane do wiadomości publicznej przez Urząd na podstawie art. 10 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740. W przypadku wszystkich tych substancji czynnych odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły zatem jeszcze oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, a na zakończenie pozostałych etapów każdej procedury odnowienia potrzeba dodatkowego czasu.

⁽³²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2024/324 z dnia 19 stycznia 2024 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: benzowindiflupyr, bromukonazol, buprofezyna, cyflufenamid, fluazynam, fluopyram, flutolanil, lambda-cyhalotryna, mekoprop-P, mepikwat, metsulfuron metylowy, fosforowodor i pyraklostrobina (Dz.U. L, 2024/324, 22.1.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/324/oj).

⁽³³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1446 z dnia 12 lipca 2023 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: metylolester kwasu 2,5-dichlorobenzoowego, kwas octowy, siarczan glinowo-amonowy, fosforek glinu, krzemian glinu, węgiel wapnia, cymoksanil, dodemorf, etylen, wyciąg z krzewu herbacianego, pozostałości destylacji tłuszczu, kwasy tłuszczowe C7-C20, flonikamid (IKI-220), kwas giberelinowy, gibereliny, halosulfuron metylu, proteiny hydrolizowane, siarczan żelaza, fosforek magnezu, maltodekstryna, metamitron, oleje roślinne/olejek goździkowy, oleje roślinne/olej rzepakowy, oleje roślinne/olej z mięty zielonej, piretryny, sulkotrion, tebukonazol i mocznik (Dz.U. L 178 z 13.7.2023, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1446/oj).

⁽³⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/689 z dnia 20 marca 2023 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) szczep QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. *aizawai* szczepy ABTS-1857 i GC-91, *Bacillus thuringiensis* subsp. *israeliensis* (serotyp H-14) szczep AM65-52, *Bacillus thuringiensis* subsp. *kurstaki* szczepy ABTS 351, PB 54, SA 11, SA 12 i EG 2348, *Beauveria bassiana* szczepy ATCC 74040 i GHA, kłodinafop, granulowirus owocówki jabłkowieczki (*Cydia pomonella*) (CpGV), cyprodynil, dichlorprop-P, fenpiroksymat, fosetyl, malation, mepanipirym, metkonazol, metrafenon, pirymikarb, pirydaben, pirymetamil, rimsulfuron, spinosad, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T25 i TV1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11, *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080, *Trichoderma harzianum* szczepy T-22 i ITEM 908, triklopyr, trineksapak, tritikonazol oraz ziram (Dz.U. L 91 z 29.3.2023, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/689/oj).

⁽³⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1740 z dnia 20 listopada 2020 r. ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009, oraz uchylające rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 (Dz.U. L 392 z 23.11.2020, s. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1740/oj).

- (35) W przypadku substancji czynnej mekoprop-P Urząd przekazał swoje wnioski wnioskodawcy, państwom członkowskim oraz Komisji. Ze względu na efektywność Komisja oczekuje jednak na wynik prowadzonej przez Urząd oceny równoległego wniosku dotyczącego tej samej substancji złożonego na podstawie art. 7 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w celu oceny wariantu ester mekoprop-p-2-etyloheksylu, zanim przedstawi Stałemu Komitetowi ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz sprawozdanie w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej oraz projekt rozporządzenia w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej.
- (36) Urząd podał do wiadomości publicznej wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej pentiopirad. Zgodnie z art. 12 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia otrzymany od państwa członkowskiego pełniącego rolę sprawozdawcy jest obecnie analizowany przez Urząd w celu stwierdzenia, czy zawiera on wszystkie istotne informacje w uzgodnionym formacie, przed przekazaniem go wnioskodawcy i pozostałym państwom członkowskim. W związku z tym Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na zakończenie oceny ryzyka, w tym na zorganizowanie konsultacji publicznych i, w stosownych przypadkach, konsultacji z ekspertami. Komisja również potrzebuje dodatkowego czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (37) W przypadku substancji czynnych: fluksastrobina, piryminy metylu, propamokarb i protiokonazol Urząd zwrócił się – na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 844/2012⁽³⁶⁾ – o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia określonych w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, a wnioskodawcy przedłożyli te informacje w wyznaczonym terminie. Potrzebny jest jednak dodatkowy czas na ocenę tych informacji przez Urząd i wydanie odnośnych wniosków przez podmioty oceniające ryzyko, a także na przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (38) W przypadku substancji czynnej rimsulfuron Urząd, w porozumieniu z państwami członkowskimi, zwrócił się – na podstawie art. 14 ust. 1a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 – o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia określonych w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 zmienionego rozporządzeniem Komisji (UE) 2018/605⁽³⁷⁾. Termin przedłożenia dodatkowych informacji wyznaczono na dzień 31 marca 2026 r. Potrzebny jest zatem dodatkowy czas na ocenę Urzędu i wydanie odnośnych wniosków przez podmioty oceniające ryzyko, a także na przyjęcie przez Komisję wynikającej z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (39) W przypadku substancji czynnych: amidosulfuron, chlomezon, fenoksaprop-P, fludioksonil, flutolanil, kwas giberelinowy, gibereliny i olej parafinowy Urząd przekazał swoje wnioski wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji. Komisja przedstawiła Stałemu Komitetowi ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz sprawozdanie w sprawie odnowienia zatwierdzenia tych substancji czynnych oraz projekt rozporządzenia w sprawie odnowienia zatwierdzenia tych substancji. Komitet potrzebuje dodatkowego czasu na wydanie opinii, a Komisja – na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (40) W przypadku wszystkich substancji czynnych istnieje zatem prawdopodobieństwo, że decyzja w sprawie odnowienia ich zatwierdzenia nie będzie mogła zostać podjęta przed upływem ich odpowiednich okresów zatwierdzenia, tj. od dnia 15 maja do dnia 18 sierpnia 2025 r. Przyczyny opóźnienia w tych procedurach przedłużenia są ponadto poza kontrolą odpowiednich wnioskodawców. W związku z tym należy przedłużyć okresy zatwierdzenia tych substancji czynnych, aby umożliwić zakończenie wymaganych ocen i sfinalizowanie odpowiednich procedur dotyczących odnowienia zatwierdzenia.
- (41) W przypadku substancji czynnych: 1,4-dimetylnaftalen, bentazon, biksafen, fluksapyroksad, halauksyfen metylu, mekoprop-P, pentiopirad, propyzamid, sedaksan i sulfoksafior, ponieważ odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły jeszcze oceny ryzyka oraz z uwagi na etapy pozostałe do zakończenia każdej procedury odnowienia, czas trwania przedłużenia okresów zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy.

⁽³⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 z dnia 18 września 2012 r. ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 252 z 19.9.2012, s. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/2020-02-13).

⁽³⁷⁾ Rozporządzenie Komisji (UE) 2018/605 z dnia 19 kwietnia 2018 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 poprzez ustanowienie naukowych kryteriów określania właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego (Dz.U. L 101 z 20.4.2018, s. 33, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/605/oj>).

- (42) W przypadku substancji czynnych: fluoksastrobina, pirymifos metylu, propamokarb i protiokonazol, ponieważ Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wyciągnięcie wniosków co do ryzyka oraz z uwagi na etapy pozostałe do zakończenia każdej procedury odnowienia, czas trwania przedłużenia okresu zatwierdzenia tych substancji czynnych należy ustalić na 19 miesięcy i 2 tygodnie.
- (43) W przypadku substancji czynnej rimsulfuron, ponieważ Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wyciągnięcie wniosków z oceny ryzyka, gdyż wnioskodawca przedłożył dodatkowe informacje, o które się zwrócono, a odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły jeszcze oceny ryzyka oraz z uwagi na etapy pozostałe do zakończenia każdej procedury odnowienia, czas trwania przedłużenia okresów zatwierdzenia należy ustalić na 36 miesięcy.
- (44) W przypadku substancji czynnych: amidosulfuron, chlomezon, fenoksaprop-P, fludioksonil, flutolanil, kwas giberelinowy, gibereliny i olej parafinowy oczekuje się na wydanie opinii przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Z uwagi na etapy pozostałe do zakończenia tych procedur odnowienia czas trwania przedłużenia okresów zatwierdzenia należy ustalić na 12 miesięcy w przypadku flutolanilu oraz na 15 miesięcy i 2 tygodnie w przypadku substancji czynnych: amidosulfuron, chlomezon, fenoksaprop-P, fludioksonil, kwas giberelinowy, gibereliny i olej parafinowy.
- (45) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (46) Jeżeli Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, nie zostaje odnowione, Komisja wyznaczy datę wygaśnięcia na dzień wejścia w życie tego rozporządzenia lub ustali, że będzie to ta sama data, która obowiązywała przed przyjęciem niniejszego rozporządzenia, w zależności od tego, która z tych dat jest późniejsza. W przypadku gdy Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja wyznaczy, stosownie do okoliczności, najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (47) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 24 kwietnia 2025 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

ZAŁĄCZNIK

1. W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:
 - a) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 57: „Mekoprop-P” datę zastępuje się datą „15 października 2027 r.”;
 - b) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 125: „Rimsulfuron” datę zastępuje się datą „15 sierpnia 2028 r.”;
 - c) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 154: „Propamokarb” datę zastępuje się datą „31 stycznia 2027 r.”;
 - d) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 156: „Pirimifos metylu” datę zastępuje się datą „31 stycznia 2027 r.”;
 - e) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 161: „Fludioksonil” datę zastępuje się datą „30 września 2026 r.”;
 - f) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 162: „Chlomazon” datę zastępuje się datą „30 września 2026 r.”;
 - g) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 166: „Fluoksastrobina” datę zastępuje się datą „31 stycznia 2027 r.”;
 - h) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 168: „Protiokonazol” datę zastępuje się datą „31 marca 2027 r.”;
 - i) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 169: „Amidosulfuron” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”;
 - j) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 182: „Fenoksaprop-P” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”;
 - k) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 187: „Flutolanil” datę zastępuje się datą „15 czerwca 2026 r.”;
 - l) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 232: „Kwas giberelinowy” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - m) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 233: „Gibereliny” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - n) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 295: „Olej parafinowy” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”.
2. W części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:
 - a) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 24: „Fluksapyroksad” datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”;
 - b) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 43: „Biksafen” datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”;
 - c) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 48: „Sedaksan” datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”;
 - d) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 57: „Pentipirad” datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”;
 - e) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 68: „1,4-dimetylonaftalen” datę zastępuje się datą „30 listopada 2027 r.”;
 - f) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 86: „Halauksyfen metylu” datę zastępuje się datą „5 stycznia 2028 r.”;
 - g) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 88: „Sulfoksafior” datę zastępuje się datą „18 stycznia 2028 r.”;
 - h) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 120: „Bentazon” datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”.
3. W części E załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011, w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 9: „Propyzamid” datę zastępuje się datą „30 listopada 2027 r.”.