



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2025/99

z dnia 21 stycznia 2025 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych *Aureobasidium pullulans* (szczoney DSM 14940 i DSM 14941), *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaksyl-M, cyprodynil, dichlorprop-P, formetanat, fosetyl, halosulfuron metylu, imazamoks, milbemektyna, fenmedifam, pirymikarb, *Pseudomonas* sp. szczonep DSMZ 13134, pirymetanol, pyriofenon, piroksulam, spinosad, siarka, *Trichoderma harzianum* Rifai szczonepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczonepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczonep T11, *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczonep ICC080, tritikonazol i ziram

(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 827/2013⁽²⁾ zatwierdzono do dnia 31 stycznia 2024 r. substancję czynną *Aureobasidium pullulans* (szczonepy DSM 14940 i DSM 14941).
- (2) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1316/2014⁽³⁾ zatwierdzono do dnia 31 marca 2025 r. substancję czynną *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* szczonep D747.
- (3) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1175/2013⁽⁴⁾ zatwierdzono do dnia 30 kwietnia 2024 r. substancję czynną benalaksyl-M.
- (4) Dyrektywą Komisji 2006/64/WE⁽⁵⁾ włączono do dnia 30 kwietnia 2017 r. cyprodynil i fosetyl jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG⁽⁶⁾.

⁽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 827/2013 z dnia 29 sierpnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej *Aureobasidium pullulans* (szczonepy DSM 14940 i DSM 14941), 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 232 z 30.8.2013, s. 18, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/827/oj).

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1316/2014 z dnia 11 grudnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum*, szczonep D747 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 i umożliwienia państwom członkowskim przedłużenia tymczasowych zezwoleń przyznanych na tę substancję czynną (Dz.U. L 355 z 12.12.2014, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/1316/oj).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1175/2013 z dnia 20 listopada 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej benalaksyl-M, 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 312 z 21.11.2013, s. 18, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1175/oj).

⁽⁵⁾ Dyrektywa Komisji 2006/64/WE z dnia 18 lipca 2006 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia klopyralidu, cyprodynilu, fosetylu i trineksapaku jako substancji czynnych (Dz.U. L 206 z 27.7.2006, s. 107, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/64/oj>).

⁽⁶⁾ 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: <https://eur-lex.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

- (5) Dyrektywą Komisji 2006/74/WE ⁽⁷⁾ włączono do dnia 31 maja 2017 r. dichlorprop-P i pirymetanił jako substancje czynne.
- (6) Dyrektywą Komisji 2007/5/WE ⁽⁸⁾ włączono do dnia 30 września 2017 r. formetanat jako substancję czynną.
- (7) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 356/2013 ⁽⁹⁾ zatwierdzono do dnia 30 września 2023 r. substancję czynną halosulfuron metylu.
- (8) Dyrektywą Komisji 2003/23/WE ⁽¹⁰⁾ włączono do dnia 30 czerwca 2013 r. imazamoks jako substancję czynną.
- (9) Dyrektywą Komisji 2005/58/WE ⁽¹¹⁾ włączono do dnia 30 listopada 2015 r. milbemektynę jako substancję czynną.
- (10) Dyrektywą Komisji 2004/58/WE ⁽¹²⁾ włączono do dnia 28 lutego 2015 r. fenmedifam jako substancję czynną.
- (11) Dyrektywą Komisji 2006/39/WE ⁽¹³⁾ włączono do dnia 31 stycznia 2017 r. pirymikarb i tritikonazol jako substancje czynne.
- (12) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 829/2013 ⁽¹⁴⁾ zatwierdzono do dnia 31 stycznia 2024 r. substancję czynną *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134.
- (13) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 833/2013 ⁽¹⁵⁾ zatwierdzono do dnia 31 stycznia 2024 r. substancję czynną pyriofenon.
- (14) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1176/2013 ⁽¹⁶⁾ zatwierdzono do dnia 30 kwietnia 2024 r. substancję czynną piroksulam.

⁽⁷⁾ Dyrektywa Komisji 2006/74/WE z dnia 21 sierpnia 2006 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia dichloropropu-P, metkonazolu, pirymetaniłu i trichlopyru jako substancji czynnych (Dz.U. L 235 z 30.8.2006, s. 17, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/74/oj>).

⁽⁸⁾ Dyrektywa Komisji 2007/5/WE z dnia 7 lutego 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia kaptanu, folpetu, formetanatu i metiokarbu jako substancji czynnych (Dz.U. L 35 z 8.2.2007, s. 11, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/5/oj>).

⁽⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 356/2013 z dnia 18 kwietnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej halosulfuron 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 109 z 19.4.2013, s. 18, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/356/oj).

⁽¹⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2003/23/WE z dnia 25 marca 2003 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia imazamoksu, oksasulfuronu, etoksylsulfuronu, foramsulfuronu, oksadiargilu i cyjazofamidu jako substancji czynnych (Dz.U. L 81 z 28.3.2003, s. 39, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/23/oj>).

⁽¹¹⁾ Dyrektywa Komisji 2005/58/WE z dnia 21 września 2005 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia bifenazanu i milbemektyny jako substancji czynnych (Dz.U. L 246 z 22.9.2005, s. 17, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/58/oj>).

⁽¹²⁾ Dyrektywa Komisji 2004/58/WE z dnia 23 kwietnia 2004 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia alfa-cypermetryny, benalaksylu, bromoksynilu, desmedifamu, joksynilu i fenmedifamu jako substancji czynnych (Dz.U. L 120 z 24.4.2004, s. 26, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2004/58/oj>).

⁽¹³⁾ 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>).

⁽¹⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 829/2013 z dnia 29 sierpnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, 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 232 z 30.8.2013, s. 29, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/829/oj).

⁽¹⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 833/2013 z dnia 30 sierpnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej pyriofenon, 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 233 z 31.8.2013, s. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/833/oj).

⁽¹⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1176/2013 z dnia 20 listopada 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej piroksulam, 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 312 z 21.11.2013, s. 23, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1176/oj).

- (15) Dyrektywą Komisji 2007/6/WE⁽¹⁷⁾ włączono do dnia 31 stycznia 2017 r. spinosad jako substancję czynną.
- (16) Dyrektywą Komisji 2009/70/WE⁽¹⁸⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2019 r. siarkę jako substancję czynną.
- (17) Dyrektywą Komisji 2008/113/WE⁽¹⁹⁾ włączono do dnia 30 kwietnia 2019 r. kilka mikroorganizmów, takich jak *Trichoderma harzianum* Rifai szczepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11 i *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080 jako substancje czynne.
- (18) Dyrektywą Komisji 2003/81/WE⁽²⁰⁾ włączono do dnia 31 lipca 2014 r. ziram jako substancję czynną.
- (19) Substancje czynne cyprodynil, dichlorprop-P, formetanat, fosetyl, milbemektyna, fenmedifam, pirymikarb, pirymetanil, spinosad, siarka, *Trichoderma harzianum* Rifai szczepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11, *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080, tritikonazol i ziram włączono do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011⁽²¹⁾. Substancje czynne *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaksyl-M, halosulfuron metylowy, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pyriofenon i piroksulam włączono do części B, a substancję czynną imazamoks włączono do części E załącznika do tego rozporządzenia wykonawczego.
- (20) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/2007⁽²²⁾ przedłużono okresy zatwierdzenia substancji czynnych *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pyriofenon i imazamoks do dnia 31 stycznia 2025 r. oraz okresy zatwierdzenia substancji czynnych benalaksyl-M i piroksulam do dnia 30 kwietnia 2025 r.

⁽¹⁷⁾ Dyrektywa Komisji 2007/6/WE z dnia 14 lutego 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia metrafenonu, bakterii *Bacillus subtilis*, spinosadu i tiametoksamu jako substancji czynnych (Dz.U. L 43 z 15.2.2007, s. 13, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/6/oj>).

⁽¹⁸⁾ Dyrektywa Komisji 2009/70/WE z dnia 25 czerwca 2009 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej difenakum, chlorku didecylodimetyloamoni i siarki jako substancji czynnych (Dz.U. L 164 z 26.6.2009, s. 59, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/70/oj>).

⁽¹⁹⁾ Dyrektywa Komisji 2008/113/WE z dnia 8 grudnia 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej niektórych mikroorganizmów jako substancji czynnych (Dz.U. L 330 z 9.12.2008, s. 6, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/113/oj>).

⁽²⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2003/81/WE z dnia 5 września 2003 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia molinatu, tiuramu i ziramu jako substancji czynnych (Dz.U. L 224 z 6.9.2003, s. 29, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/81/oj>).

⁽²¹⁾ 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).

⁽²²⁾ 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-dimetylonaftalen, 6-benzyladenina, acekwincyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, siarczan glinu, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), azadyrachtyna, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksyl-M, biksafen, bupirymat, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, fosfonian disodu, ditianon, dodyna, emamektyna, flubendiamid, fluometuron, fluksapyroksad, flutriafol, heksytiazoks, imazamoks, ipkonazol, izoksaben, kwas L-askorbinowy, wielosiarczek wapnia, olejek pomarańczowy, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, pendimetalina, penflufen, pentiopirad, fosfoniany potasu, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pirydalil, pyriofenon, piroksulam, chinomerak, kwas S-absycsynowy, sedaksan, sintofen, sodowy tiosiarczan srebra, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* szczep 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).

- (21) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/689⁽²³⁾ przedłużono okresy zatwierdzenia substancji czynnych cyprodynil, dichlorprop-P, fosetyl, pirymikarb, pirymetanił, spinosad, tritikonazol i ziram do dnia 15 marca 2025 r., a okresy zatwierdzenia substancji czynnych *Trichoderma harzianum* Rifai szczepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11 oraz *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080 przedłużono do dnia 15 kwietnia 2025 r.
- (22) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/918⁽²⁴⁾ przedłużono do dnia 15 lutego 2025 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych formetanat, milbemektyna i fenmedifam.
- (23) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/1446⁽²⁵⁾ przedłużono do dnia 31 marca 2025 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej halosulfuron metylu.
- (24) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/2592⁽²⁶⁾ przedłużono do dnia 15 kwietnia 2025 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej siarka.
- (25) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1740⁽²⁷⁾ złożono wnioski i uzupełniającą dokumentację dotyczące odnowienia zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych.

⁽²³⁾ 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, klodinafop, granulowirus owocówki jabłkowieczki (*Cydia pomonella*) (CpGV), cyprodynil, dichlorprop-P, fenpiroksymat, fosetyl, malation, mepanipiryum, metkonazol, metrafenon, pirymikarb, pirydaben, pirymetanił, 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).

⁽²⁴⁾ 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, ametoktradyna, beflubutamid, bentiowalikarb, boskalid, kaptan, kletodym, cykloksydym, cyflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazachina, fluopikolid, fluoksastrobina, flurochloridon, folpet, formetanat, wirus polihebrozy jądrowej *Helicoverpa armigera*, hymeksazol, kwas indolilo-3-masłowy, mandipropamid, metalaksyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metrybuzyna, milbemektyna, paklobutrazol, penoksulam, fenmedifam, pirymifos metylu, propamokarb, prochinazyd, protiokonazol, S-metolachlor, wirus polihebrozy jądrowej *Spodoptera littoralis*, *Trichoderma asperellum* szczep T34 i *Trichoderma atroviride* szczep I-1237 (Dz.U. L 119 z 5.5.2023, s. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

⁽²⁵⁾ 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: metyloester kwasu 2,5-dichlorobenzoowego, kwas octowy, siarczan glinowo-amonowy, fosforek glinu, krzemian glinu, węglík 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).

⁽²⁶⁾ 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-fenylfenol (wraz z jego solami takimi jak sól sodowa), 8-hydroksychinolina, amidosulfuron, bifenoks, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetachlor, esfenwalerat, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidyna, fenpyrazamina, fluaizifop-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).

⁽²⁷⁾ 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).

- (26) W dniach 1 października 2014 r., 27 listopada 2015 r., 6 kwietnia 2016 r., 16 grudnia 2015 r., 10 grudnia 2020 r., 17 czerwca 2015 r., 15 maja 2015 r., 1 lutego 2016 r., 10 grudnia 2015 r., 21 listopada 2015 r., 21 lutego 2017 r., 31 maja 2016 r., 30 listopada 2015 r. i 31 października 2014 r. państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w odniesieniu do substancji czynnych cyprodynil, dichlorprop-P, formetanat, fosetyl, halosulfuron metylu, milbemektyna, fenmedifam, pirymikarb, pirymetanił, spinosad, siarka, *Trichoderma harzianum* Rifai szczepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11, *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080, tritikonazol i ziram poinformowały państwa członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”), że oceniły dopuszczalność, a w szczególności kompletność i terminowość każdego z tych wniosków o przedłużenie zatwierdzenia danych substancji czynnych, i stwierdziły, że są one dopuszczalne.
- (27) Dokumentację uzupełniającą dotyczącą odnowienia zatwierdzenia substancji czynnych *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaksyl-M, imazamoks, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pyriofenon i piroksulam złożono za pośrednictwem centralnego systemu składania wniosków odpowiednio w dniach 28 stycznia 2022 r., 31 marca 2022 r., 27 kwietnia 2022 r., 31 stycznia 2022 r., 28 stycznia 2022 r., 27 stycznia 2022 r. i 30 kwietnia 2022 r., a państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nadal są w trakcie oceny dopuszczalności wniosków o odnowienie zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych. W związku z tym odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły jeszcze oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, a zakończenie pozostałych etapów każdej procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu. Wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, imazamoks, pyriofenon i piroksulam zostały podane do wiadomości publicznej przez Urząd na podstawie art. 10 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740.
- (28) W przypadku substancji czynnych *Trichoderma harzianum* Rifai szczepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11 i *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080 Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na zakończenie oceny ryzyka przeprowadzanej w odniesieniu do tych substancji, obejmującej, w stosownych przypadkach, konsultacje publiczne i konsultacje z ekspertami. Komisja również potrzebuje dodatkowego czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (29) W przypadku substancji czynnych fosetyl, fenmedifam i spinosad 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⁽²⁸⁾ oraz zgodnie z art. 14 ust. 1a rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 844/2012⁽²⁹⁾ Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wydanie wniosków dotyczących tych kryteriów zatwierdzenia. Komisja również potrzebuje dodatkowego czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (30) W przypadku substancji czynnych cyprodynil, formetanat, halosulfuron metylu, pirymikarb, tritikonazol i ziram Urząd – zgodnie z art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 – zwrócił się 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, które to informacje wnioskodawcy przekazali w wyznaczonym terminie. Potrzebny jest jednak dodatkowy czas na ocenę Urzędu i wydanie odnośnych wniosków przez podmioty oceniające ryzyko, a także na przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.

⁽²⁸⁾ 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>).

⁽²⁹⁾ 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/oj).

- (31) W odniesieniu do substancji czynnej dichlorprop-P Urząd przekazał swoje wnioski wnioskodawcy, państwowemu 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, 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.
- (32) W odniesieniu do substancji czynnych milbemektyna, pirymetanol i siarka Urząd przekazał swoje wnioski wnioskodawcy, państwowemu członkowskim oraz Komisji. Komisja przedstawiła Stałemu Komitetowi ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz sprawozdanie w sprawie odnowienia zatwierdzeń tych substancji czynnych oraz projekt rozporządzenia w sprawie odnowienia zatwierdzeń tych substancji. Komitet potrzebuje dodatkowego czasu na wydanie opinii, a Komisja – na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (33) Jest zatem prawdopodobne, że przed upływem odpowiednich okresów zatwierdzenia wszystkich substancji czynnych objętych niniejszym rozporządzeniem, tj. od dnia 31 stycznia do dnia 30 kwietnia 2025 r., nie będzie można podjąć decyzji w sprawie odnowienia zatwierdzeń tych substancji. Przyczyny opóźnienia w 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 zatwierdzeń.
- (34) W odniesieniu do substancji czynnych *Aureobasidium pullulans* (szczyepy DSM 14940 i SM 14941), *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaksyl-M, imazamoks, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pyriofenon i piroksulam, ponieważ odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły jeszcze oceny ryzyka oraz ze względu na etapy, które nie zostały jeszcze zakończone w ramach każdej procedury odnowienia, czas trwania przedłużenia okresów zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy.
- (35) W przypadku substancji czynnych cyprodynil, formetanat, fosetyl, halosulfuron metylu, fenmedifam, pirymikarb, spinosad, *Trichoderma harzianum* Rifai szczepy T-22 i ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11 i *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080, ponieważ Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wyciągnięcie wniosków z oceny ryzyka oraz ze względu na etapy, które nie zostały jeszcze zakończone w ramach każdej procedury odnowienia, czas trwania przedłużenia okresów zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych należy ustalić na 19 miesięcy i dwa tygodnie.
- (36) W przypadku substancji czynnych tritikonazol i ziram Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wyciągnięcie wniosków z oceny ryzyka, ponieważ odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły jeszcze oceny dodatkowych informacji przedłożonych przez wnioskodawców. Ze względu na etapy, które nie zostały jeszcze zakończone w ramach tych procedur odnowienia, czas trwania przedłużenia okresów zatwierdzenia tych substancji czynnych należy ustalić na 22 miesiące i dwa tygodnie.
- (37) W odniesieniu do substancji czynnych dichlorprop-P, milbemektyna, pirymetanol i siarka, ponieważ oczekuje się na wydanie opinii przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz oraz ze względu na etapy, które nie zostały jeszcze zakończone w ramach tych procedur odnowienia, czas trwania przedłużenia okresu zatwierdzenia należy ustalić na 19 miesięcy i dwa tygodnie w przypadku dichlorpropu-P, w oczekiwaniu na wynik prowadzonej przez Urząd oceny równoległego wniosku o zmianę warunków zatwierdzenia, oraz na 15 miesięcy i dwa tygodnie w przypadku pozostałych substancji czynnych.
- (38) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (39) 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 przypadkach gdy Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja wyznaczy, stosownie do okoliczności, najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (40) 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 trzeciego 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 21 stycznia 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:
 - 1) w wierszu 74 dotyczącym ziramu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 stycznia 2027 r.”;
 - 2) w wierszu 88 dotyczącym fenmedifamu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 września 2026 r.”;
 - 3) w wierszu 110 dotyczącym milbemektyny, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 maja 2026 r.”;
 - 4) w wierszu 124 dotyczącym pirymikarbu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - 5) w wierszu 127 dotyczącym tritikonazolu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 stycznia 2027 r.”;
 - 6) w wierszu 130 dotyczącym cyprodynilu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - 7) w wierszu 131 dotyczącym fosetylu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - 8) w wierszu 133 dotyczącym dichloropropu-P, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - 9) w wierszu 135 dotyczącym pirymetanilu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 czerwca 2026 r.”;
 - 10) w wierszu 139 dotyczącym spinosadu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 października 2026 r.”;
 - 11) w wierszu 147 dotyczącym formatanatu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 września 2026 r.”;
 - 12) w wierszu 204 dotyczącym *Trichoderma atroviride* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczep T11, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”;
 - 13) w wierszu 206 dotyczącym *Trichoderma harzianum* Rifaii szczepy T-22 i ITEM 908, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”;
 - 14) w wierszu 207 dotyczącym *Trichoderma asperellum* (wcześniejsza nazwa: *T. harzianum*) szczepy ICC012, T-25 i TV-1, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”;
 - 15) w wierszu 208 dotyczącym *Trichoderma gamsii* (wcześniejsza nazwa: *T. viride*) szczep ICC080, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 listopada 2026 r.”;
 - 16) w wierszu 292 dotyczącym siarki, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 lipca 2026 r.”.
2. W części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:
 - 1) w wierszu 35 dotyczącym halosulfuronu metylu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „15 listopada 2026 r.”;
 - 2) w wierszu 50 dotyczącym *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 czerwca 2027 r.”;
 - 3) w wierszu 52 dotyczącym *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 czerwca 2027 r.”;
 - 4) w wierszu 53 dotyczącym pyriofenonu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 czerwca 2027 r.”;
 - 5) w wierszu 58 dotyczącym benalaksylu-M, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 września 2027 r.”;
 - 6) w wierszu 61 dotyczącym piroksulamem, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 września 2027 r.”;

- 7) w wierszu 83 dotyczącym *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Wygaśnięcie zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „31 sierpnia 2027 r.”.
 3. W części E załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011, w wierszu 8 dotyczącym imazamoksu, w kolumnie szóstej zatytułowanej „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę zastępuje się datą „30 czerwca 2027 r.”.
-