



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2025/2316

z dnia 17 listopada 2025 r.

**zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów
zatwierdzenia substancji czynnych: krzemian glinu, difenokonazol, diflufenikan, fosfonian disodu,
wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon, kwas indolilo-3-masłowy, maltodekstryna,
fosforowódór, oleje roślinne/olejek goździkowy, oleje roślinne/olejek z mięty zielonej, fosfoniany
potasu i trichlopyr**

(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) Dyrektywą Komisji 2006/74/WE ⁽²⁾ włączono do dnia 31 maja 2017 r. trichlopyr jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG ⁽³⁾.
- (2) Dyrektywą Komisji 2008/66/WE ⁽⁴⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2018 r. diflufenikan jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (3) Dyrektywą Komisji 2008/69/WE ⁽⁵⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2018 r. difenokonazol jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (4) Dyrektywą Komisji 2008/127/WE ⁽⁶⁾ włączono do dnia 31 sierpnia 2019 r. krzemian glinu, wyciąg z krzewu herbacianego, oleje roślinne/olejek goździkowy oraz oleje roślinne/olejek z mięty zielonej jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (5) Dyrektywą Komisji 2011/28/UE ⁽⁷⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. kwas indolilo-3-masłowy jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.
- (6) Dyrektywą Komisji 2011/34/UE ⁽⁸⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. flurochloridon jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG.

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

⁽²⁾ Dyrektywa Komisji 2006/74/WE z dnia 21 sierpnia 2006 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia dichloropropu-P, metkonazolu, pirymetanilu 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>).

⁽³⁾ 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>).

⁽⁴⁾ 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>).

⁽⁵⁾ Dyrektywa Komisji 2008/69/WE z dnia 1 lipca 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej kłofentezyny, dikamby, difenokonazolu, diflubenzuronu, imazachinu, lenacylu, oksadiazonu, pikloramu i pyriproksyfenu jako substancji czynnych (Dz.U. L 172 z 2.7.2008, s. 9, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/69/oj>).

⁽⁶⁾ 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>).

⁽⁷⁾ Dyrektywa Komisji 2011/28/UE z dnia 4 marca 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej kwasu indolilo-3-masłowego jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję Komisji 2008/941/WE (Dz.U. L 60 z 5.3.2011, s. 17, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/28/oj>).

⁽⁸⁾ Dyrektywa Komisji 2011/34/UE z dnia 8 marca 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej flurochloridonu jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 62 z 9.3.2011, s. 27, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/34/oj>).

- (7) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1043/2012 ⁽⁹⁾ zatwierdzono do dnia 31 marca 2023 r. substancję czynną fosforowodor.
- (8) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 355/2013 ⁽¹⁰⁾ zatwierdzono do dnia 30 września 2023 r. substancję czynną maltodekstryna.
- (9) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 369/2013 ⁽¹¹⁾ zatwierdzono do dnia 30 września 2023 r. substancję czynną fosfoniany potasu.
- (10) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 832/2013 ⁽¹²⁾ zatwierdzono do dnia 31 stycznia 2024 r. substancję czynną fosfonian disodu.
- (11) Substancje czynne: krzemian glinu, difenokonazol, diflufenikan, wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon, kwas indolilo-3-masłowy, oleje roślinne/olejek goździkowy, oleje roślinne/olejek z mięty zielonej i trichlopyr zostały włączone do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 ⁽¹³⁾. Substancje czynne: fosfonian disodu, maltodekstryna, fosforowodor i fosfoniany potasu zostały włączone do części B załącznika do tego rozporządzenia.
- (12) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/2007 ⁽¹⁴⁾ przedłużono do dnia 31 stycznia 2026 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: fosfonian disodu i fosfoniany potasu.

⁽⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1043/2012 z dnia 8 listopada 2012 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej fosforowodor, 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 310 z 9.11.2012, s. 24, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/1043/oj).

⁽¹⁰⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 355/2013 z dnia 18 kwietnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej maltodekstryna, 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. 14, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/355/oj).

⁽¹¹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 369/2013 z dnia 22 kwietnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej fosfoniany potasu, 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 111 z 23.4.2013, s. 39, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/369/oj).

⁽¹²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 832/2013 z dnia 30 sierpnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej fosfonian disodu, 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. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/832/oj).

⁽¹³⁾ 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).

⁽¹⁴⁾ 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-benzyladenina, acekinocyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, siarczan glinu, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (szczoney DSM 14940 i DSM 14941), azadyrachtyna, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksyl-M, biksafen, bupirymat, *Candida oleophila* szczoney O, chlorantraniliprol, fosfonian disodu, ditianon, dodyna, emamektyna, flubendiamid, fluometuron, fluksapyroksad, flutriafol, heksytiazoks, imazamoks, ipkonazol, izoksaben, kwas L-askorbinowy, wielosiarczek wapnia, olejek pomarańczowy, *Paecilomyces fumosoroseus* szczoney FE 9901, pendimetalina, penflufen, pentiopirad, fosfoniany potasu, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. szczoney DSMZ 13134, pirydalil, pyrioefenon, piroksulam, chinomerak, kwas S-abskysynowy, 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).

- (13) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/918⁽¹⁵⁾ przedłużono do dnia 15 marca 2026 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: flurochloridon i kwas indolilo-3-masłowy.
- (14) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/1446⁽¹⁶⁾ przedłużono do dnia 31 stycznia 2026 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: wyciąg z krzewu herbacianego, oleje roślinne/olejek goździkowy i oleje roślinne/olejek z mięty zielonej, a do dnia 28 lutego 2026 r. – okres zatwierdzenia substancji czynnej maltodekstryna.
- (15) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/2592⁽¹⁷⁾ przedłużono do dnia 15 marca 2026 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej difenokonazol, a do dnia 15 stycznia 2026 r. – okres zatwierdzenia substancji czynnej diflufenikan.
- (16) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2024/324⁽¹⁸⁾ przedłużono do dnia 15 marca 2026 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej fosforowodór.
- (17) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2024/2221⁽¹⁹⁾ przedłużono do dnia 31 marca 2026 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: krzemian glinu i trichlopyr.
- (18) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012⁽²⁰⁾ złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych: krzemian glinu, difenokonazol, diflufenikan, wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon, kwas indolilo-3-masłowy, maltodekstryna, fosforowodór, oleje roślinne/olejek goździkowy, oleje roślinne/olejek z mięty zielonej i trichlopyr.
- (19) W dniach 6 grudnia 2016 r., 19 stycznia 2016 r., 5 kwietnia 2016 r., 20 stycznia 2017 r., 18 lipca 2018 r., 28 czerwca 2018 r., 17 grudnia 2020 r., 15 września 2020 r., 19 września 2016 r., 26 września 2016 r. i 4 września 2014 r. państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy odpowiednio w odniesieniu do substancji czynnych: krzemian glinu, difenokonazol, diflufenikan, wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon, kwas

⁽¹⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/918 z dnia 4 maja 2023 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: aktonifen, ametoktradyna, beflubutamid, bentiwalikarb, boskalid, kaptan, kletodym, cykloksydym, cyflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazachina, fluopikolid, fluoksastrobina, flurochloridon, folpet, formetanat, wirus polihedrozy jądrowej *Helicoverpa armigera*, himeksazol, kwas indolilo-3-masłowy, mandipropamid, metalaksyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metrybuzyna, milbemektyna, paklobutrazol, penoksulam, fenmedifam, pirymifos metylu, propamokarb, prochinazyd, protiokonazol, S-metolachlor, wirus polihedrozy 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).

⁽¹⁶⁾ 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, sulkotrión, tebukonazol i mocznik (Dz.U. L 178 z 13.7.2023, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1446/oj).

⁽¹⁷⁾ 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, 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).

⁽¹⁸⁾ 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, fosforowodór i pyraklostrobina (Dz.U. L, 2024/324, 22.1.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/324/oj).

⁽¹⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2024/2221 z dnia 6 września 2024 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: acekinocyl, krzemian glinu, emamektyna, kwasy tłuszczowe C7-C20, pendimetalina, oleje roślinne/olej rzepakowy i trichlopyr (Dz.U. L, 2024/2221, 9.9.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/2221/oj).

⁽²⁰⁾ 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).

indolilo-3-masłowy, maltodekstryna, fosforowodór, oleje roślinne/olejek goździkowy, oleje roślinne/olejek z mięty zielonej i trichlopyr poinformowały państwa członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”), że oceniły dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a w szczególności kompletność i terminowość każdego z wniosków o odnowienie zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych, i stwierdziły, że są one dopuszczalne. Wnioski te zostały podane do wiadomości publicznej przez Urząd zgodnie z art. 5 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012.

- (20) W dniach 11 maja 2020 r., 11 stycznia 2019 r., 20 lipca 2018 r., 2 marca 2022 r., 7 sierpnia 2022 r., 14 czerwca 2022 r., 8 czerwca 2023 r., 23 grudnia 2021 r., 29 września 2021 r., 29 września 2023 r. i 10 października 2018 r. państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyły Urzędowi projekty sprawozdań z oceny w sprawie odnowienia odpowiednio w odniesieniu do substancji czynnych: krzemian glinu, difenokonazol, diflufenikan, wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon, kwas indolilo-3-masłowy, maltodekstryna, fosforowodór, oleje roślinne/olejek goździkowy, oleje roślinne/olejek z mięty zielonej i trichlopyr. Zgodnie z art. 12 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 Urząd stwierdził, że sprawozdania dotyczące wszystkich tych substancji czynnych zawierały wszystkie istotne informacje w uzgodnionym formacie, rozesłał je do wnioskodawców oraz pozostałych państw członkowskich, a także podał je do wiadomości publicznej w celu zebrania pisemnych uwag.
- (21) W odniesieniu do substancji czynnych: oleje roślinne/olejek goździkowy i oleje roślinne/olejek z mięty zielonej Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a wnioskodawcy przedłożyli te informacje w wyznaczonym terminie. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi zmieniony projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia dotyczącego olejów roślinnych/olejku z mięty zielonej, a konsultacje publiczne w sprawie tego sprawozdania zakończyły się w dniu 5 września 2025 r. Potrzebny jest jednak dodatkowy czas dla Urzędu na zakończenie ocen i sformułowanie ostatecznych wniosków w odniesieniu do olejów roślinnych/olejku goździkowego i olejów roślinnych/olejku z mięty zielonej, a także na przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (22) W dniach 22 lipca 2021 r., 5 maja 2021 r., 20 czerwca 2024 r., 28 października 2024 r. i 3 kwietnia 2024 r. Urząd, w porozumieniu z państwami członkowskimi, zwrócił się – na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 – o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia dotyczących właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego określonych w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 zmienionego rozporządzeniem Komisji (UE) 2018/605⁽²¹⁾, w odniesieniu do, odpowiednio, do substancji czynnych: difenokonazol, diflufenikan, wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon i kwas indolilo-3-masłowy. Dodatkowe informacje dotyczące difenokonazolu, diflufenikanu i flurochloridonu zostały przedłożone przez wnioskodawców w wyznaczonym terminie, a w odniesieniu do wyciągu z drzewa herbacianego i kwasu indolilo-3-masłowego oczekuje się na przedłożenie tych informacji. Państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyły Urzędowi zmienione projekty sprawozdań z oceny w sprawie odnowienia dotyczące diflufenikanu i flurochloridonu, a konsultacje publiczne w sprawie tych sprawozdań zakończyły się odpowiednio w dniach 18 czerwca 2024 r. i 3 czerwca 2025 r. Potrzebny jest jednak dodatkowy czas dla Urzędu na zakończenie oceny i sformułowanie ostatecznych wniosków w odniesieniu do difenokonazolu, diflufenikanu, wyciągu z krzewu herbacianego, flurochloridonu i kwasu indolilo-3-masłowego, a także na przyjęcie przez Komisję wynikającej z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (23) W odniesieniu do substancji czynnych: krzemian glinu, maltodekstryna, fosforowodór i trichlopyr Urząd przyjął swoje wnioski odpowiednio w dniach 14 października 2022 r., 15 lutego 2024 r., 9 grudnia 2024 r. i 17 lipca 2024 r. i przekazał je wnioskodawcom, państwom członkowskim i Komisji. Komisja rozpoczęła rozmowy ze Stałym Komitetem ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz w sprawie odnowienia zatwierdzenia tych substancji czynnych. Komitet potrzebuje dodatkowego czasu na wydanie opinii, a Komisja – na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (24) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1740⁽²²⁾ złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych: fosfonian sodu i fosfonian potasu.

⁽²¹⁾ 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>).

⁽²²⁾ 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).

- (25) W dniach 19 listopada 2024 r. i 8 stycznia 2025 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w odniesieniu do substancji czynnych: fosfonian disodu i fosfoniany potasu poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność na podstawie art. 8 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, a w szczególności kompletność i terminowość każdego z wniosków o odnowienie zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych, i stwierdziło, że są one dopuszczalne. Urząd podał te wnioski do wiadomości publicznej zgodnie z art. 10 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740.
- (26) Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło jeszcze ocen ryzyka dotyczących fosfonianu disodu i fosfonianów potasu na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, a zakończenie pozostałych etapów każdej procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu.
- (27) W przypadku wszystkich substancji czynnych objętych zakresem niniejszego rozporządzenia istnieje zatem prawdopodobieństwo, że decyzja w sprawie odnowienia zatwierdzenia nie będzie mogła zostać podjęta przed upływem ich odpowiednich okresów zatwierdzenia, tj. od dnia 15 stycznia do dnia 31 marca 2026 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.
- (28) W przypadku substancji czynnych: fosfonian disodu i fosfoniany potasu państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło jeszcze oceny ryzyka. Biorąc pod uwagę kolejne etapy, które mają zostać zakończone w ramach każdej procedury odnowienia, okres zatwierdzenia tych substancji czynnych należy przedłużyć o 42 miesiące.
- (29) W przypadku substancji czynnych: difenokonazol, diflufenikan, wyciąg z krzewu herbacianego, flurochloridon, kwas indolilo-3-masłowy, oleje roślinne/olejek goździkowy i oleje roślinne/olejek z mięty zielonej Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wyciągnięcie wniosków z oceny ryzyka. Biorąc pod uwagę kolejne etapy, które mają zostać zakończone w ramach każdej procedury odnowienia, okresy zatwierdzenia tych substancji czynnych należy przedłużyć o 19 miesięcy i 15 dni w przypadku diflufenikanu i flurochloridonu, 22 miesiące i 15 dni w przypadku difenokonazolu, wyciągu z krzewu herbacianego i kwasu indolilo-3-masłowego, 23 miesiące i 15 dni w przypadku olejów roślinnych/olejku z mięty zielonej oraz 29 miesięcy w przypadku olejów roślinnych/olejku goździkowego.
- (30) W odniesieniu do substancji czynnych: krzemian glinu, maltodekstryna, fosforowódór i trichlopyr, ponieważ oczekuje się na wydanie opinii przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz oraz ze względu na pozostałe do zakończenia etapy tych procedur odnowienia, okres zatwierdzenia należy przedłużyć o 12 miesięcy.
- (31) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (32) Jeżeli Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, nie zostaje odnowione, Komisja wyznaczy datę wygaśnięcia zatwierdzenia tej substancji czynnej 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.
- (33) 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 określone w załączniku 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 17 listopada 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 kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 136: „Trichlopyr”, datę zastępuje się datą „31 marca 2027 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 173: „Difenokonazol”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2028 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 181: „Diflufenikan”, datę zastępuje się datą „31 sierpnia 2027 r.”;
 - 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 220: „Krzemian glinu”, datę zastępuje się datą „31 marca 2027 r.”;
 - 5) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 228: „Wyciąg z krzewu herbacianego”, datę zastępuje się datą „15 grudnia 2027 r.”;
 - 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 241: „Oleje roślinne/olejek goździkowy”, datę zastępuje się datą „30 czerwca 2028 r.”;
 - 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 243: „Oleje roślinne/olejek z mięty zielonej”, datę zastępuje się datą „15 stycznia 2028 r.”;
 - 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 326: „Kwas indolilo-3-masłowy”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2028 r.”;
 - 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 354: „Flurochloridon”, datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”.
2. W części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:
 - 1) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 28: „Fosforowódór”, datę zastępuje się datą „15 marca 2027 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 40: „Fosfoniany potasu”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2029 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 44: „Maltodekstryna”, datę zastępuje się datą „28 lutego 2027 r.”;
 - 4) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 54: „Fosfonian sodu”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2029 r.”.