



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/1421

z dnia 30 czerwca 2026 r.

**zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów
zatwierdzenia substancji czynnych bensulfuron, benzowindiflupyr, chlorotoluron, kletodym,
cykloksydym, cymoksanil, dazomet, deltametryna, diklofop, fenazachina, fluopikolid, hymeksazol,
lambda-cyhalotryna, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron metylu, paklobutrazol i tebukonazol**

(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) Substancje czynne bensulfuron, benzowindiflupyr, chlorotoluron, kletodym, cykloksydym, cymoksanil, dazomet, deltametryna, diklofop, fenazachina, fluopikolid, hymeksazol, lambda-cyhalotryna, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron metylu, paklobutrazol i tebukonazol zostały zatwierdzone na ograniczony okres jako substancje czynne do stosowania w środkach ochrony roślin, a wnioski o odnowienie ich zatwierdzeń podlegają obecnie ocenie zgodnie z art. 14 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.
- (2) Dyrektywą Komisji 2000/49/WE ⁽²⁾ włączono do dnia 30 czerwca 2011 r. metsulfuron metylu jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG ⁽³⁾. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2016/139 ⁽⁴⁾ odnowiono zatwierdzenie tej substancji czynnej jako substancji kwalifikującej się do zastąpienia do dnia 31 marca 2023 r. i włączono ją do wykazu w części E załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 ⁽⁵⁾. Zatwierdzenie metsulfuronu metylu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2024/324 ⁽⁶⁾ do dnia 31 sierpnia 2026 r.

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

⁽²⁾ Dyrektywa Komisji 2000/49/WE z dnia 26 lipca 2000 r. w sprawie włączenia substancji czynnej (metasulfuron metylu) do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG dotyczącej wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 197 z 3.8.2000, s. 32, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/49/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⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/139 z dnia 2 lutego 2016 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej metasulfuron metylowy 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 27 z 3.2.2016, s. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/139/oj).

⁽⁵⁾ 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).

⁽⁶⁾ 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, fluaaznam, 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).

- (3) Dyrektywą Komisji 2000/80/WE⁽⁷⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2011 r. lambda-cyhalotrynę jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2016/146⁽⁸⁾ odnowiono zatwierdzenie tej substancji czynnej jako substancji kwalifikującej się do zastąpienia do dnia 31 marca 2023 r. i włączono ją do wykazu w części E załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie lambda-cyhalotryny przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2024/324 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (4) Dyrektywą Komisji 2003/5/WE⁽⁹⁾ włączono do dnia 31 października 2013 r. deltametrynę jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono ją do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie deltametryny przedłużono dziewięciokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/1757⁽¹⁰⁾ do dnia 15 sierpnia 2026 r.
- (5) Dyrektywą Komisji 2005/53/WE⁽¹¹⁾ włączono do dnia 28 lutego 2016 r. chlorotoluron jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie chlorotoluronu przedłużono ośmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/1757 do dnia 15 sierpnia 2026 r.
- (6) Dyrektywą Komisji 2005/57/WE⁽¹²⁾ włączono do dnia 30 kwietnia 2016 r. MCPA i MCPB jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono je do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenia MCPA i MCPB przedłużono ośmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/1757 do dnia 15 sierpnia 2026 r.
- (7) Dyrektywą Komisji 2008/125/WE⁽¹³⁾ włączono do dnia 31 sierpnia 2019 r. cymoksanil i tebukonazol jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono je do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenia cymoksanilu i tebukonazolu przedłużono odpowiednio czterokrotnie i pięciokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/1446⁽¹⁴⁾ do dnia 15 sierpnia 2026 r.

(7) Dyrektywa Komisji 2000/80/WE z dnia 4 grudnia 2000 r. zmieniająca załącznik I do dyrektywy Rady 91/414/EWG dotyczącej wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin w celu ujednolicenia tego załącznika oraz włączenia kolejnej substancji czynnej (lambda-cyhalotryna) (Dz.U. L 309 z 9.12.2000, s. 14, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/80/oj>).

(8) Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/146 z dnia 4 lutego 2016 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej lambda-cyhalotryna 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 30 z 5.2.2016, s. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/146/oj).

(9) Dyrektywa Komisji 2003/5/WE z dnia 10 stycznia 2003 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej deltametryny jako substancji czynnej (Dz.U. L 8 z 14.1.2003, s. 7, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/5/oj>).

(10) 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, chloromewat, chlorotoluron, chlomazon, daminozyd, deltametryna, eugenol, fludioksnil, flufenacet, flumetralina, fostiazat, geraniol, MCPA, MCPB, propachizafop, prosulfokarb, chizalofof-P-etylowy, chizalofof-P-tefurylowy, 5-nitrogwajakolan sodu, o-nitrofenolan sodu, p-nitrofenolan sodu, fluorek sulfurylu, 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).

(11) Dyrektywa Komisji 2005/53/WE z dnia 16 września 2005 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia chlorotalonilu, chlorotoluronu, cypermetryny, daminozydu i tiofanatu metylu jako substancji czynnych (Dz.U. L 241 z 17.9.2005, s. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/53/oj>).

(12) Dyrektywa Komisji 2005/57/WE z dnia 21 września 2005 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia MCPA i MCPB jako substancji czynnych (Dz.U. L 246 z 22.9.2005, s. 14, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/57/oj>).

(13) Dyrektywa Komisji 2008/125/WE z dnia 19 grudnia 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia fosforu glinu, fosforu wapnia, fosforu magnezu, cymoksanilu, dodemofu, metyloestru kwasu 2,5-dichlorobenzoesowego, metamitronu, sulkotrionu, tebukonazolu i triadimenolu jako substancji czynnych (Dz.U. L 344 z 20.12.2008, s. 78, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/125/oj>).

(14) 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: metyloestru kwasu 2,5-dichlorobenzoesowego, 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).

- (8) Dyrektywą Komisji 2009/11/WE ⁽¹⁵⁾ włączono do dnia 31 października 2019 r. bensulfuron jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie bensulfuronu przedłużono trzykrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/1757 do dnia 15 sierpnia 2026 r.
- (9) Dyrektywą Komisji 2010/15/UE ⁽¹⁶⁾ włączono do dnia 31 maja 2020 r. fluopikolid jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie fluopikolidu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/918 ⁽¹⁷⁾ do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (10) Dyrektywą Komisji 2011/4/UE ⁽¹⁸⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. cykloksydym jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie cykloksydymu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (11) Dyrektywą Komisji 2011/5/UE ⁽¹⁹⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. himeksazol jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie himeksazolu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (12) Dyrektywą Komisji 2011/21/UE ⁽²⁰⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. kletodym jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie kletodymu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (13) Dyrektywą wykonawczą Komisji 2011/39/UE ⁽²¹⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. fenazachinę jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono ją do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie fenazachiny przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.

⁽¹⁵⁾ Dyrektywa Komisji 2009/11/WE z dnia 18 lutego 2009 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej bensulfuronu, 5-nitrogwajakolanu sodu, orto-nitrofenolanu sodu, p-nitrofenolanu sodu i tebufenpiradu jako substancji czynnych (Dz.U. L 48 z 19.2.2009, s. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/11/oj>).

⁽¹⁶⁾ Dyrektywa Komisji 2010/15/UE z dnia 8 marca 2010 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej fluopikolidu jako substancji czynnej (Dz.U. L 58 z 9.3.2010, s. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/15/oj>).

⁽¹⁷⁾ 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: aklonifen, ametoktradyna, beflubutamid, bentiowalikarb, boskalid, kaptan, kletodym, cykloksydym, cyflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazachina, fluopikolid, fluoksastrobina, fluorchlorid, folpet, formetanat, wirus polihebrozy 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 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).

⁽¹⁸⁾ Dyrektywa Komisji 2011/4/UE z dnia 20 stycznia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej cykloksydymu jako substancji czynnej oraz zmieniająca decyzję 2008/934/WE (Dz.U. L 18 z 21.1.2011, s. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/4/oj>).

⁽¹⁹⁾ Dyrektywa Komisji 2011/5/UE z dnia 20 stycznia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej himeksazolu jako substancji czynnej oraz zmieniająca decyzję 2008/934/WE (Dz.U. L 18 z 21.1.2011, s. 34, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/5/oj>).

⁽²⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2011/21/UE z dnia 2 marca 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej kletodymu jako substancji czynnej oraz zmieniająca decyzję 2008/934/WE (Dz.U. L 58 z 3.3.2011, s. 49, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/21/oj>).

⁽²¹⁾ Dyrektywa wykonawcza Komisji 2011/39/UE z dnia 11 kwietnia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej fenazachiny jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 97 z 12.4.2011, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/39/oj).

- (14) Dyrektywą wykonawczą Komisji 2011/45/UE ⁽²²⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. diklofop jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie diklofopu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (15) Dyrektywą wykonawczą Komisji 2011/53/UE ⁽²³⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. dazomet jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie dazometu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (16) Dyrektywą wykonawczą Komisji 2011/54/UE ⁽²⁴⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. metaldehyd jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie metaldehydu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (17) Dyrektywą wykonawczą Komisji 2011/55/UE ⁽²⁵⁾ włączono do dnia 31 maja 2021 r. paklobutrazol jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do wykazu w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie paklobutrazolu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 31 sierpnia 2026 r.
- (18) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2016/177 ⁽²⁶⁾ zatwierdzono do dnia 2 marca 2023 r. substancję czynną benzowindiflupyr jako substancję kwalifikującą się do zastąpienia i włączono ją do wykazu w części E załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie benzowindiflupynu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2024/324 do dnia 2 sierpnia 2026 r.
- (19) Ponieważ zatwierdzenia tych substancji czynnych prawdopodobnie wygasną, zanim zostaną podjęte decyzje w sprawie ich odnowienia w ramach trwających procedur odnowienia, Komisja zwróciła się do zainteresowanych państw członkowskich pełniących rolę sprawozdawców oraz Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) o podanie przyczyny opóźnień w procedurach odnowienia dotyczących tych substancji czynnych. Komisja pytała również, kiedy można się spodziewać sfinalizowania projektów sprawozdań z oceny w sprawie odnowienia przez państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawców lub sfinalizowania wniosków Urzędu.
- (20) Na podstawie informacji dostępnych w momencie przyjęcia niniejszego rozporządzenia, w tym informacji dostarczonych przez państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy i Urząd, Komisja uważa, że przyczyny opóźnień w każdej z tych procedur odnowienia są poza kontrolą wnioskodawców.
- (21) W związku z tym, biorąc pod uwagę tymczasowy i wyjątkowy charakter mechanizmu przedłużania zatwierdzenia, okresy zatwierdzenia tych substancji czynnych należy przedłużyć o okres uznany za niezbędny, w każdym konkretnym przypadku i na podstawie informacji dostępnych w momencie przyjęcia niniejszego rozporządzenia, w celu zakończenia odpowiednich procedur odnawiania zatwierdzenia. Biorąc pod uwagę, że indywidualna ocena czasu potrzebnego na zakończenie każdej procedury odnowienia opiera się na szacunkach w danym momencie, należy wziąć pod uwagę ten stopień niepewności.

⁽²²⁾ Dyrektywa wykonawcza Komisji 2011/45/UE z dnia 13 kwietnia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej diklofopu jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 100 z 14.4.2011, s. 47, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/45/oj).

⁽²³⁾ Dyrektywa wykonawcza Komisji 2011/53/UE z dnia 20 kwietnia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej dazometu jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 105 z 21.4.2011, s. 24, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/53/oj).

⁽²⁴⁾ Dyrektywa wykonawcza Komisji 2011/54/UE z dnia 20 kwietnia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej metaldehydu jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję 2008/934/WE (Dz.U. L 105 z 21.4.2011, s. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/54/oj).

⁽²⁵⁾ Dyrektywa wykonawcza Komisji 2011/55/UE z dnia 26 kwietnia 2011 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej paklobutrazolu jako substancji czynnej i zmieniająca decyzję Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 106 z 27.4.2011, s. 5, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/55/oj).

⁽²⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/177 z dnia 10 lutego 2016 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej benzowindiflupyr 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 35 z 11.2.2016, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/177/oj).

- (22) Wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych bensulfuron, benzowyndiflupyr, chlorotoluron, kletodym, cykloksydym, cymoksanil, dazomet, deltametryna, diklofop, fenazachina, fluopikolid, hymeksazol, lambda-cyhalotryna, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron metylu, paklobutrazol i tebukonazol złożono i podlegają one obecnie ocenie zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 ⁽²⁷⁾.
- (23) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej bensulfuron złożono w dniu 27 października 2016 r., a w dniu 28 listopada 2017 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 30 sierpnia 2022 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w okresie od dnia 27 września do dnia 26 listopada 2022 r. W dniu 21 marca 2023 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i wnioskodawca przedłożył te informacje w dniu 21 kwietnia 2023 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 28 sierpnia 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji. Komisja rozpoczęła rozmowy w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej bensulfuron przez przedstawienie wniosków EFSA. Aby ułatwić regulacyjny proces decyzyjny i wyjaśnić niektóre utrzymujące się wątpliwości, w dniu 30 marca 2026 r. Komisja przedłożyła państwu członkowskiemu pełniącemu rolę sprawozdawcy wniosek o ponowną ocenę niektórych informacji dostępnych w dokumentacji dotyczącej odnowienia oraz o przedłożenie Komisji, Urzędowi i państwom członkowskim zaktualizowanego sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia do dnia 10 czerwca 2026 r. Następnie Urząd zostanie upoważniony do dokonania przeglądu zaktualizowanego sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia oraz, w razie potrzeby, do aktualizacji jego wniosków. Ponieważ wydanie opinii przez Stały Komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikającej z niej decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 15 miesięcy, do dnia 15 listopada 2027 r.
- (24) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej benzowyndiflupyr złożono w dniu 17 lutego 2020 r., a w dniu 31 lipca 2020 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia w drugim kwartale 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 2 stycznia 2029 r.
- (25) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej chlorotoluron złożono w dniu 26 lutego 2013 r., a w dniu 9 kwietnia 2013 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 6 czerwca 2019 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w okresie od dnia 12 października do dnia 11 grudnia 2021 r. W dniu 8 sierpnia 2022 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a wnioskodawca

⁽²⁷⁾ 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).

przedłożył te informacje w dniu 8 września 2022 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 17 czerwca 2024 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia dotyczących właściwości zaburzających 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⁽²⁸⁾, na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, które to informacje wnioskodawca ma przedłożyć do dnia 18 grudnia 2026 r., a ich przedłożenie jest w toku. Ponieważ Urząd szacuje, że będzie potrzebował 120 dni od otrzymania zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia na zakończenie oceny i sfinalizowanie wniosków dotyczących chlorotoluronu, a Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 22 miesiące i 15 dni, do dnia 30 czerwca 2028 r.

- (26) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej kletodym złożono w dniu 25 maja 2018 r., a w dniu 20 czerwca 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 28 marca 2023 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w okresie od dnia 11 grudnia 2023 r. do dnia 9 lutego 2024 r. W dniu 7 maja 2024 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a wnioskodawca przedłożył te informacje w dniu 7 czerwca 2024 r. w wyznaczonym terminie. Urząd szacuje, że zakończy ocenę i sfinalizuje swoje wnioski dotyczące kletodymu do dnia 30 czerwca 2026 r., a ponieważ Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 15 miesięcy i 15 dni, do dnia 15 grudnia 2027 r.
- (27) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej cykloksydym złożono w dniu 24 maja 2018 r., a w dniu 15 czerwca 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i szacuje, że przedłoży Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia w czerwcu 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2029 r.
- (28) Trzy wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej cymoksanil złożono w dniach 26 sierpnia 2016 r. (dwa wnioski) i 30 sierpnia 2016 r., a w dniu 3 października 2016 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski te są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 28 lutego 2020 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 6 kwietnia 2021 r. 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 dniach 4–5 maja 2021 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 14 grudnia 2021 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia dotyczących właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego, określonych w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, zmienionego rozporządzeniem (UE) 2018/605, na podstawie

⁽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>).

art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a wnioskodawcy przedłożyli te informacje w dniu 12 czerwca 2024 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 10 września 2024 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi zmieniony projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w okresie od dnia 20 grudnia 2024 r. do dnia 18 lutego 2025 r. Urząd szacuje, że zakończy ocenę i sfinalizuje wnioski dotyczące cymoksanilu do dnia 31 maja 2026 r., a ponieważ Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 15 miesięcy i 15 dni, do dnia 30 listopada 2027 r.

- (29) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej dazomet złożono w dniu 28 maja 2018 r., a w dniu 5 listopada 2020 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia w czerwcu 2027 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 39 miesięcy, do dnia 30 listopada 2029 r.
- (30) Pięć wniosków o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej deltametryna złożono w dniach 18 października 2013 r., 24 października 2013 r., 26 października 2013 r. i 28 października 2013 r. (dwa wnioski), a w dniu 25 listopada 2013 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 19 lutego 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 21 grudnia 2018 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a wnioskodawca przedłożył te informacje w dniach 19–21 stycznia 2019 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 28 sierpnia 2023 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia dotyczących właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego, określonych w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, zmienionego rozporządzeniem (UE) 2018/605, na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, a wnioskodawca przedłożył te informacje w dniu 4 marca 2026 r. w wyznaczonym terminie. Ponieważ Urząd szacuje, że będzie potrzebował 120 dni od otrzymania zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia na zakończenie oceny i sfinalizowanie wniosków dotyczących deltametryny, a Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 22 miesiące i 15 dni, do dnia 30 czerwca 2028 r.
- (31) Dwa wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej diklofop złożono w dniu 21 maja 2018 r., a w dniu 17 lipca 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 6 maja 2025 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd zwrócił się o wprowadzenie w nim zmian. Przedłożenie Urzędowi zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia przez państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy jest w toku. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2029 r.
- (32) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej fenazachina złożono w dniu 30 maja 2018 r., a w dniu 13 lipca 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 19 września 2024 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie

odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na jego temat w okresie od dnia 14 lipca do dnia 13 września 2025 r. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Urzędowi wypełnioną tabelę sprawozdawczą z zebranymi uwagami z konsultacji publicznych do końca maja 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 23 miesiące i 15 dni, do dnia 15 sierpnia 2028 r.

- (33) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej fluopikolid złożono w dniu 24 maja 2017 r., a w dniu 15 czerwca 2017 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 27 maja 2025 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd zwrócił się o wprowadzenie w nim zmian. W dniu 22 kwietnia 2026 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi zmieniony projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2029 r.
- (34) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej hymeksazol złożono w dniu 23 maja 2018 r., a w dniu 21 czerwca 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 29 kwietnia 2026 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2029 r.
- (35) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej lambda-cyhalotryna złożono w dniu 31 marca 2020 r., a w dniu 29 kwietnia 2020 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 31 lipca 2025 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a w dniu 24 listopada 2025 r. Urząd zwrócił się o wprowadzenie w nim zmian. Przedłożenie zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia przez państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy jest w toku. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2029 r.
- (36) Dwa wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej MCPA złożono w dniach 21 i 24 kwietnia 2013 r., a w dniu 29 maja 2013 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 24 marca 2022 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w dniach od 24 maja do 23 lipca 2022 r. W dniu 16 stycznia 2023 r. 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 lutym 2023 r. w wyznaczonym terminie. Przedłożenie zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia przez państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w następstwie posiedzeń ekspertów, które odbyły się w listopadzie i grudniu 2025 r., jest w toku. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 23 miesiące i 15 dni, do dnia 31 lipca 2028 r.
- (37) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej MCPB złożono w dniu 27 marca 2013 r., a w dniu 5 sierpnia 2013 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. W dniu 17 marca 2022 r. państwo

członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w okresie od dnia 5 maja do dnia 4 lipca 2022 r. W dniu 16 stycznia 2023 r. 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 lutym 2023 r. w wyznaczonym terminie. Przedłożenie zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia przez państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w następstwie posiedzeń ekspertów, które odbyły się w listopadzie i grudniu 2025 r., jest w toku. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 23 miesiące i 15 dni, do dnia 31 lipca 2028 r.

- (38) Trzy wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej metaldehyd złożono w dniu 29 maja 2018 r., a w dniu 5 września 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 4 lipca 2024 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy i Urząd szacują, że konsultacje publiczne w sprawie projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia rozpoczną się w maju 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 25 miesięcy i 15 dni, do dnia 15 października 2028 r.
- (39) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej metsulfuron metylu złożono w dniu 25 marca 2020 r., a w dniu 16 października 2023 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Urząd podał wniosek do wiadomości publicznej. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia w lutym 2027 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 35 miesięcy, do dnia 31 lipca 2029 r.
- (40) Dwa wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej paklobutrazol złożono w dniu 29 maja 2018 r., a w dniu 26 czerwca 2018 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 21 maja 2025 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia, a Urząd zwrócił się o wprowadzenie w nim zmian. W dniu 12 lutego 2026 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi zmieniony projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2029 r.
- (41) Dwa wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej tebukonazol złożono w dniach 24 i 29 sierpnia 2016 r., a w dniu 27 września 2016 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosków na podstawie art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, w szczególności ich kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wnioski są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 8 kwietnia 2019 r. państwo członkowskie pełniące rolę pierwotnego sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 3 kwietnia 2020 r. nowo wyznaczony sprawozdawca zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny kryteriów zatwierdzenia dotyczących właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego, określonych w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 zmienionego rozporządzeniem (UE) 2018/605, które to informacje zostały przedłożone przez wnioskodawców w maju 2020 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 19 listopada 2021 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy ponownie przedłożyło Urzędowi

zmieniony projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Urząd przeprowadził konsultacje publiczne na ten temat w okresie od 27 lutego do 28 kwietnia 2025 r. Przedłożenie wypełnionej tabeli sprawozdawczej zawierającej zebrane uwagi z konsultacji publicznych przez państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy jest w toku. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 23 miesiące i 15 dni, do dnia 31 lipca 2028 r.

- (42) W odniesieniu do substancji czynnych benzowindiflupyr, cykloksydym, dazomet, diklofop, fenazachina, fluopikolid, himeksazol, lambda-cyhalotryna, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron metylu, paklobutrazol i tebukonazol Urząd, w porozumieniu z państwami członkowskimi, może nadal zwrócić się do wnioskodawców o dodatkowe informacje na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012. Proponowane okresy przedłużenia dla tych substancji czynnych nie obejmują dodatkowego czasu, który może być niezbędny do dostarczenia i oceny tych informacji.
- (43) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (44) Jeżeli Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia nie zostaje odnowione, Komisja powinna wyznaczyć datę wygaśnięcia zatwierdzenia tej substancji czynnej na dzień wejścia w życie tego rozporządzenia lub ustalić, 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 powinna wyznaczyć, stosownie do okoliczności, najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (45) 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 30 czerwca 2026 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

ZAŁĄCZNIK

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:

1. w części A wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 40: „Deltametryna”, datę zastępuje się datą „30 czerwca 2028 r.”;
- 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 102: „Chlorotoluron”, datę zastępuje się datą „30 czerwca 2028 r.”;
- 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 107: „MCPA”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2028 r.”;
- 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 108: „MCPB”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2028 r.”;
- 5) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 263: „Cymoksanil”, datę zastępuje się datą „30 listopada 2027 r.”;
- 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 268: „Tebukonazol”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2028 r.”;
- 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 271: „Bensulfuron”, datę zastępuje się datą „15 listopada 2027 r.”;
- 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 297: „Fluopikolid”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2029 r.”;
- 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 316: „Cykloksydym”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2029 r.”;
- 10) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 322: „Hymeksazol”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2029 r.”;
- 11) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 329: „Kletodym”, datę zastępuje się datą „15 grudnia 2027 r.”;
- 12) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 339: „Dazomet”, datę zastępuje się datą „30 listopada 2029 r.”;
- 13) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 340: „Metaldehyd”, datę zastępuje się datą „15 października 2028 r.”;
- 14) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 342: „Fenazachina”, datę zastępuje się datą „15 sierpnia 2028 r.”;
- 15) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 344: „Diklofop”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2029 r.”;
- 16) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 348: „Paklobutrazol”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2029 r.”;

2. w części E wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 3: „Metsulfuron metylowy”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2029 r.”;
- 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 4: „Benzowynidiflupyr”, datę zastępuje się datą „2 stycznia 2029 r.”;
- 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 5: „Lambda-cyhalotryna”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2029 r.”.