

2026/1826

29.7.2026

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/1826

z dnia 28 lipca 2026 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów
zatwierdzenia substancji czynnych aktonifen, amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI
600, beflubutamid, chlomezon, cyjanotraniliprol, cyprodynil, daminozyd, dichlorprop-P,
dimetachlor, fludioksonil, formetanat, fosetyl, izofetamid, metalaksyl, metazachlor, penkonazol,
fenmedifam, pirymikarb, piraklostrobina i kwas S-abscysynowy

(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 aktonifen, amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI 600, beflubutamid, chlomezon, cyjanotraniliprol, cyprodynil, daminozyd, dichlorprop-P, dimetachlor, fludioksonil, formetanat, fosetyl, izofetamid, metalaksyl, metazachlor, penkonazol, fenmedifam, pirymikarb, piraklostrobina i kwas S-abscysynowy zostały zatwierdzone jako substancje czynne do stosowania w środkach ochrony roślin na ograniczony okres, a wnioski o odnowienie ich zatwierdzenia są obecnie oceniane zgodnie z art. 14 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.
- (2) Dyrektywą Komisji 2004/30/WE⁽²⁾ włączono do dnia 31 maja 2014 r. piraklostrobinę jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG⁽³⁾, a następnie włączono ją do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011⁽⁴⁾. Zatwierdzenie piraklostrobiny przedłużono dziesięciokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2025/1489⁽⁵⁾ do dnia 15 września 2026 r.
- (3) Dyrektywą Komisji 2004/58/WE⁽⁶⁾ włączono do dnia 28 lutego 2015 r. fenmedifam jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie fenmedifamu przedłużono dziewięciokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2025/99⁽⁷⁾ do dnia 30 września 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 2004/30/WE z dnia 10 marca 2004 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia kwasu benzoowego, flazasulfuronu i piraklostrobiny jako substancji czynnych (Dz.U. L 77 z 13.3.2004, s. 50, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2004/30/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) 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).

⁽⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2025/1489 z dnia 24 lipca 2025 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych ametoctadyna, *Beauveria bassiana* szczepy ATCC 74040 i GHA, buprofenzyna, kłodinafop, związki miedzi, cyflumetofen, daminozyd, flupiradifuron, wirus polihebrozy jądrowej *Helicoverpa armigera*, mandestrobin, mandipropamid, metam, pyraklostrobina, reskalur, wirus polihebrozy jądrowej *Spodoptera littoralis*, *Streptomyces lydicus* szczep WYEC 108, *Trichoderma asperellum* szczep T34 i *Trichoderma atroviride* szczep I-1237 (Dz.U. L, 2025/1489, 25.7.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/1489/oj).

⁽⁶⁾ Dyrektywa Komisji 2004/58/WE z dnia 23 kwietnia 2004 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia alfa-cypermetyryny, 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>).

⁽⁷⁾ 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* (szczepy 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. szczep DSMZ 13134, pirymetamil, pyriofenon, piroksulam, 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 (Dz.U. L, 2025/99, 22.1.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/99/oj).

- (4) Dyrektywą Komisji 2005/53/WE⁽⁸⁾ włączono do dnia 28 lutego 2016 r. daminozyd jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie daminozydu przedłużono dziewięciokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2025/1489 do dnia 15 września 2026 r.
- (5) Dyrektywą Komisji 2006/39/WE⁽⁹⁾ włączono do dnia 31 stycznia 2017 r. pirymikarb jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie pirymikarbu przedłużono dziewięciokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2025/99 do dnia 31 października 2026 r.
- (6) Dyrektywą Komisji 2006/64/WE⁽¹⁰⁾ włączono do dnia 30 kwietnia 2017 r. cyprodynil i fosetyl jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono je do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenia cyprodynilu i fosetylu przedłużono ośmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2025/99, w obu przypadkach do dnia 31 października 2026 r.
- (7) Dyrektywą Komisji 2006/74/WE⁽¹¹⁾ włączono do dnia 31 maja 2017 r. dichlorprop-P jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie dichlorpropu-P przedłużono ośmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2025/99 do dnia 31 października 2026 r.
- (8) Dyrektywą Komisji 2007/5/WE⁽¹²⁾ włączono do dnia 30 września 2017 r. formetanat jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie formetanatu przedłużono ośmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2025/99 do dnia 30 września 2026 r.
- (9) Dyrektywą Komisji 2007/50/WE⁽¹³⁾ włączono do dnia 30 listopada 2017 r. beflubutamid jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie beflubutamidu przedłużono siedmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/918⁽¹⁴⁾ do dnia 31 października 2026 r.

⁽⁸⁾ 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>).

⁽⁹⁾ 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>).

⁽¹⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2006/64/WE z dnia 18 lipca 2006 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia kłopyralidu, 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>).

⁽¹¹⁾ Dyrektywa Komisji 2006/74/WE z dnia 21 sierpnia 2006 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia dichlorpropu-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>).

⁽¹²⁾ 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>).

⁽¹³⁾ Dyrektywa Komisji 2007/50/WE z dnia 2 sierpnia 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej beflubutamidu i wirusa poliedrozy jądrowej *Spodoptera exigua* jako substancji czynnych (Dz.U. L 202 z 3.8.2007, s. 15, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/50/oj>).

⁽¹⁴⁾ 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, flurochloridon, folpet, formetanat, wirus poliedrozy 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 poliedrozy 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).

- (10) Dyrektywą Komisji 2007/76/WE⁽¹⁵⁾ włączono do dnia 31 października 2018 r. fludioksonil i chlomazon jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono je do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenia zarówno fludioksonilu, jak i chlomazonu przedłużono siedmiokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2025/787⁽¹⁶⁾, w obu przypadkach do dnia 30 września 2026 r.
- (11) Dyrektywą Komisji 2008/116/WE⁽¹⁷⁾ włączono do dnia 31 lipca 2019 r. aklonifen i metazachlor jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono je do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenia aklonifenu i metazachloru przedłużono odpowiednio trzy- i czterokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918, w obu przypadkach do dnia 31 października 2026 r.
- (12) Dyrektywą Komisji 2009/77/WE⁽¹⁸⁾ włączono do dnia 31 grudnia 2019 r. dimetachlor i penkonazol jako substancje czynne do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono je do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenia dimetachloru i penkonazolu przedłużono czterokrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/2592⁽¹⁹⁾, w obu przypadkach do dnia 15 października 2026 r.
- (13) Dyrektywą Komisji 2010/28/UE⁽²⁰⁾ włączono do dnia 30 czerwca 2020 r. metalaksyl jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG, a następnie włączono go do części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie metalaksylu przedłużono dwukrotnie, ostatnio rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2023/918 do dnia 30 września 2026 r.
- (14) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 151/2014⁽²¹⁾ zatwierdzono do dnia 30 czerwca 2024 r. substancję czynną kwas S-abskysynowy i włączono ją do części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie kwasu S-abskysynowego przedłużono jednokrotnie rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2024/1892⁽²²⁾ do dnia 15 września 2026 r.

⁽¹⁵⁾ Dyrektywa Komisji 2007/76/WE z dnia 20 grudnia 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej fludioksonilu, chlomazonu i prosulfokarbu jako substancji czynnych (Dz.U. L 337 z 21.12.2007, s. 100, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/76/oj>).

⁽¹⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2025/787 z dnia 24 kwietnia 2025 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych 1,4-dimetylonaftalen, amidosulfuron, bentazon, biksafen, chlomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluoksastrobina, flutolanil, fluksapyroksad, kwas giberelinowy, gibereliny, hałauksyfen metylu, mekoprop-P, olej parafinowy, pentiopirad, pirymifos metylu, propamokarb, propyzamid, protiokonazol, rimsulfuron, sedaksan i sulfoksafior (Dz.U. L, 2025/787, 25.4.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/787/oj).

⁽¹⁷⁾ Dyrektywa Komisji 2008/116/WE z dnia 15 grudnia 2008 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej aklonifenu, imidachloprydu i metazachloru jako substancji czynnych (Dz.U. L 337 z 16.12.2008, s. 86, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/116/oj>).

⁽¹⁸⁾ Dyrektywa Komisji 2009/77/WE z dnia 1 lipca 2009 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej chlorsulfuronu, cyromazyny, dimetachloru, etofenproksu, lufenuronu, penkonazolu, trialatu oraz triflusaluronu, jako substancji czynnych (Dz.U. L 172 z 2.7.2009, s. 23, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/77/oj>).

⁽¹⁹⁾ 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, fluzifop-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).

⁽²⁰⁾ Dyrektywa Komisji 2010/28/UE z dnia 23 kwietnia 2010 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia do niej metalaksylu jako substancji czynnej (Dz.U. L 104 z 24.4.2010, s. 57, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/28/oj>).

⁽²¹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 151/2014 z dnia 18 lutego 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej kwas S-abskysynowy, 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 48 z 19.2.2014, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/151/oj).

⁽²²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2024/1892 z dnia 10 lipca 2024 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: amisulbrom, kwas S-abskysynowy, tienkarbazon i walifenalat (Dz.U. L, 2024/1892, 11.7.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/1892/oj).

- (15) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 193/2014⁽²³⁾ zatwierdzono do dnia 30 czerwca 2024 r. substancję czynną amisulbrom i włączono ją do części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011. Zatwierdzenie amisulbromu przedłużono rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2024/1892 do dnia 15 września 2026 r.
- (16) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2016/1414⁽²⁴⁾ zatwierdzono do dnia 14 września 2026 r. substancję czynną cyjanotraniliprol i włączono ją do części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011.
- (17) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2016/1425⁽²⁵⁾ zatwierdzono do dnia 15 września 2026 r. substancję czynną izofetamid i włączono ją do części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011.
- (18) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2016/1429⁽²⁶⁾ zatwierdzono do dnia 16 września 2026 r. substancję czynną *Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI 600 i włączono ją do części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011.
- (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) Jak w wyniku z dostępnych informacji, w tym informacji dostarczonych przez państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawców i Urząd, 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, należy wziąć pod uwagę ten stopień niepewności.
- (22) Wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych aklonifen, beflubutamid, chlomazon, cyprodynil, daminozyd, dichlorprop-P, dimetachlor, fludioksonil, formetanat, fosetyl, metalaksyl, metazachlor, penkonazol, fenmedifam, pirymikarb i piraklostrobina złożono i są one oceniane zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012⁽²⁷⁾.

⁽²³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 193/2014 z dnia 27 lutego 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej amisulbrom, 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 59 z 28.2.2014, s. 25, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/193/oj).

⁽²⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/1414 z dnia 24 sierpnia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej cyjanotraniliprol, 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 230 z 25.8.2016, s. 16, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1414/oj).

⁽²⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/1425 z dnia 25 sierpnia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej izofetamid, 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 231 z 26.8.2016, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1425/oj).

⁽²⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/1429 z dnia 26 sierpnia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej *Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI 600, 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 27.8.2016, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1429/oj).

⁽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).

- (23) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej aklonifen złożono w dniu 12 lipca 2016 r., a w dniu 19 sierpnia 2016 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 ocen 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 do końca września 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy, do dnia 31 marca 2029 r.
- (24) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej beflubutamid złożono w dniu 27 listopada 2014 r., a w dniu 12 grudnia 2019 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 10 listopada 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 16 grudnia 2024 r. do dnia 14 lutego 2025 r. W dniu 6 października 2025 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 5 listopada 2025 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 17 czerwca 2026 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi zmieniony projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Jeżeli nie będą wymagane dodatkowe informacje na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, Urząd szacuje, że będzie w stanie sfinalizować swoje wnioski dotyczące beflubutamidu do końca marca 2027 r., a ponieważ Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 21 miesięcy, do dnia 31 lipca 2028 r.
- (25) Dwa wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej chlomazon złożono w dniu 30 października 2015 r., a w dniu 8 lutego 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 są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. W dniu 12 lutego 2018 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 8 marca do dnia 8 maja 2023 r. W dniu 15 kwietnia 2019 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i wnioskodawcy przedłożyli te informacje odpowiednio w dniach 14 i 15 maja 2019 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 18 lutego 2020 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, a wnioskodawcy przedłożyli te informacje odpowiednio w dniach 12 i 16 sierpnia oraz w dniu 31 października 2022 r. w wyznaczonym terminie. W okresie od dnia 31 października 2023 r. do dnia 3 stycznia 2024 r. Urząd przeprowadził dodatkowe konsultacje publiczne na temat zaktualizowanego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 18 grudnia 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcom, państwom członkowskim i Komisji; opublikowano je w dniu 21 lutego 2025 r. Dnia 1 września 2025 r. Urząd opublikował zmienioną wersję wniosków w celu wyjaśnienia kwestii związanych ze stwierdzonymi lukami w danych. W dniu 11 marca 2025 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej chlomazon w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Pomimo zmienionych wniosków należy jednak jeszcze wyjaśnić pewne nierozstrzygnięte kwestie naukowe dotyczące specyfikacji technicznej substancji czynnej, skutecznych środków zmniejszających ryzyko, narażenia ludzi i właściwości ekotoksykologicznych. W związku z tym Komisja przygotowuje nowe upoważnienie dla Urzędu. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 15 miesięcy, do dnia 31 grudnia 2027 r.

⁽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>).

- (26) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej cyprodynil złożono w dniu 29 kwietnia 2014 r., a w dniu 1 października 2014 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 2 października 2017 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 16 grudnia 2022 r. do dnia 14 lutego 2023 r. W dniu 27 marca 2018 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 25 kwietnia 2018 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 7 czerwca 2019 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 7 grudnia 2021 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 18 grudnia 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwu członkowskiemu i Komisji; W dniu 11 marca 2025 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej cyprodynil w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Projekt sprawozdania w sprawie odnowienia i projekt rozporządzenia wykonawczego zostały omówione na forum Stałego Komitetu w dniu 10 marca 2026 r. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 9 miesięcy, do dnia 31 lipca 2027 r.
- (27) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej daminozyd złożono w dniu 27 lutego 2013 r., a w dniu 15 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 31 października 2018 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 czerwca do dnia 14 sierpnia 2023 r. W dniu 3 stycznia 2020 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 3 lutego 2020 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 18 sierpnia 2020 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 15 lutego 2023 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 18 grudnia 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwu członkowskiemu i Komisji. W dniu 11 marca 2025 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej daminozyd w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz, podczas których zidentyfikowano wątpliwości dotyczące narażenia pozażywnościowego, wiarygodności kluczowych badań toksykologicznych i oceny ryzyka dla operatorów, pracowników, mieszkańców i osób postronnych. W związku z tym w dniu 18 listopada 2025 r. Komisja upoważniła Urząd do ponownej oceny wraz z państwem członkowskiemu pełniącym rolę sprawozdawcy niektórych informacji dostępnych we wniosku oraz do zaktualizowania swoich wniosków. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Urzędowi zaktualizowane sprawozdanie z oceny w sprawie odnowienia w lutym 2026 r., a Urząd ma zaktualizować swoje wnioski dotyczące daminozydu do końca listopada 2026 r. Ponieważ wydanie opinii przez Stały Komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 15 miesięcy, do dnia 15 grudnia 2027 r.
- (28) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej dichlorprop-P złożono w dniu 29 maja 2014 r., a w dniu 27 listopada 2015 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 16 marca 2017 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 28 kwietnia do dnia 28 czerwca 2017 r. W dniu 4 października 2017 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 3 listopada 2017 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 16 maja 2018 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwu członkowskiemu i Komisji; Komisja rozpoczęła rozmowy w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej dichlorprop-P. W wyniku rozmów w dniu 14 stycznia 2019 r. Komisja upoważniła Urząd, na podstawie art. 14 ust. 1a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, do ponownej oceny, czy dichlorprop-P spełnia kryteria zatwierdzenia dotyczące właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego, określone w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 zmienionego rozporządzeniem (UE) 2018/605. W dniu 9 sierpnia 2019 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów ponownej oceny kryteriów zatwierdzenia na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i wnioskodawca przedłożył te informacje w dniu 26 stycznia 2022 r. w wyznaczonym terminie. W okresie od dnia 4 lipca do dnia 2 września 2022 r. Urząd przeprowadził dodatkowe konsultacje publiczne na temat zaktualizowanego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 9 lutego 2024 r. Urząd przyjął swoje zaktualizowane wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwu członkowskiemu i Komisji. W dniu 19 grudnia 2025 r. Urząd przyjął ponownie zaktualizowane wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwu członkowskiemu i Komisji. W dniu 10 marca 2026 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej dichlorprop-P w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Komisja przygotowuje projekt rozporządzenia wykonawczego i projekt sprawozdania z przeglądu w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej, które mają zostać przedłożone Stałemu Komitetowi. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 12 miesięcy, do dnia 31 października 2027 r.

- (29) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej dimetachlor złożono w dniu 19 grudnia 2016 r., a w dniu 20 stycznia 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 4 października 2021 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 22 maja do dnia 21 lipca 2023 r. W dniu 12 października 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 10 listopada 2023 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 12 listopada 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 (UE) 2018/605, na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, które to informacje wnioskodawca ma przedłożyć do dnia 12 maja 2027 r., a ich przedłożenie jest w toku. Urząd szacuje, że będzie potrzebował 120 dni od otrzymania zmienionego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia na zakończenie oceny i sfinalizowanie wniosków dotyczących dimetachloru, a ponieważ Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 29 miesięcy i 15 dni, do dnia 31 marca 2029 r.
- (30) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej fludioksonil złożono w dniu 26 października 2015 r., a w dniu 29 marca 2016 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 21 lutego 2018 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 13 stycznia do dnia 14 marca 2023 r. W dniu 2 maja 2019 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 6 czerwca 2019 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 4 lipca 2019 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 20 grudnia 2021 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 25 września 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji. W dniu 4 grudnia 2024 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej fludioksonil w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Komisja przygotowuje projekt rozporządzenia wykonawczego i projekt sprawozdania z przeglądu w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej, które mają zostać przedłożone Stałemu Komitetowi. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 12 miesięcy, do dnia 30 września 2027 r.

- (31) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej formetanat złożono w dniu 29 września 2014 r., a w dniu 13 października 2014 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 2 października 2017 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 17 listopada 2022 r. do dnia 16 stycznia 2023 r. W dniu 5 listopada 2018 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 4 grudnia 2018 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 12 lipca 2019 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 10 stycznia 2022 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 12 grudnia 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji; W dniu 11 marca 2025 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej formetanat w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Komisja przygotowuje projekt rozporządzenia wykonawczego i projekt sprawozdania z przeglądu w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej, które mają zostać przedłożone Stałemu Komitetowi. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 12 miesięcy, do dnia 30 września 2027 r.
- (32) Pięć wniosków o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej fosetyl złożono odpowiednio w dniach 15, 23, 25, 28 i 30 kwietnia 2014 r., a w dniu 16 grudnia 2015 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 1 kwietnia 2017 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 12 lipca do dnia 11 września 2017 r. W dniu 27 października 2017 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów oceny odnowienia na podstawie art. 13 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i wnioskodawcy przedłożyli te informacje odpowiednio w dniach 20, 21 i 24 listopada 2017 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 24 maja 2018 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcom, państwom członkowskim i Komisji. Komisja rozpoczęła rozmowy w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej fosetyl. W wyniku rozmów w dniu 7 października 2019 r. Komisja upoważniła Urząd, na podstawie art. 14 ust. 1a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, do ponownej oceny, czy fosetyl spełnia kryteria zatwierdzenia dotyczące właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego określone w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 zmienionego rozporządzeniem (UE) 2018/605. W dniu 15 czerwca 2020 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów ponownej oceny kryteriów zatwierdzenia na podstawie art. 13 ust. 3a

rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i wnioskodawcy przedłożyli te informacje odpowiednio w dniach 9 i 13 grudnia 2022 r. w wyznaczonym terminie. W okresie od dnia 8 lutego do dnia 8 kwietnia 2024 r. Urząd przeprowadził dodatkowe konsultacje publiczne na temat zaktualizowanego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 13 czerwca 2025 r. Urząd przyjął swoje zaktualizowane wnioski i przekazał je wnioskodawcom, państwom członkowskim i Komisji. W dniu 10 grudnia 2025 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej fosetyl w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz, podczas których zidentyfikowano pewne wątpliwości dotyczące składników obojętnych. W związku z tym w dniu 22 kwietnia 2026 r. Komisja upoważniła Urząd do ponownej oceny wraz z państwem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy niektórych informacji dostępnych we wniosku oraz do zaktualizowania wniosków Urzędu, co ma nastąpić do końca kwietnia 2027 r. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 15 miesięcy, do dnia 31 stycznia 2028 r.

- (33) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej metalaksyl złożono w dniu 29 czerwca 2017 r., a w dniu 13 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. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen 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 do końca stycznia 2027 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 33 miesiące, do dnia 30 czerwca 2029 r.
- (34) Trzy wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej metazachlor złożono odpowiednio w dniach 25, 26 i 27 lipca 2016 r., a w dniu 27 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 są dopuszczalne. Urząd podał wnioski do wiadomości publicznej. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen 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 do końca grudnia 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 31 miesięcy, do dnia 31 maja 2029 r.
- (35) Dwa wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej penkonazol złożono odpowiednio w dniach 21 i 29 grudnia 2016 r., a w dniu 17 stycznia 2017 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 listopada 2021 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 22 sierpnia do dnia 21 października 2022 r. W dniu 9 lutego 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 wnioskodawcy przedłożyli te informacje odpowiednio w dniach 6 i 13 marca 2023 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 28 lipca 2025 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, które to informacje wnioskodawcy mają przedłożyć do dnia 27 marca 2027 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 penkonazolu, a Komisja będzie potrzebowała czasu na przyjęcie wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 28 miesięcy, do dnia 15 lutego 2029 r.

- (36) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej fenmedifam złożono w dniu 28 lipca 2014 r., a w dniu 12 maja 2015 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 15 grudnia 2016 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 20 lutego do dnia 22 kwietnia 2017 r. W dniu 26 czerwca 2017 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 25 lipca 2017 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 31 stycznia 2018 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 fenmedifam. W wyniku rozmów w dniu 14 stycznia 2019 r. Komisja upoważniła Urząd, na podstawie art. 14 ust. 1a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, do ponownej oceny, czy fenmedifam spełnia kryteria zatwierdzenia dotyczące właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego określone w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 zmienionego rozporządzeniem (UE) 2018/605. W dniu 9 sierpnia 2019 r. Urząd zwrócił się o dodatkowe informacje do celów ponownej oceny kryteriów zatwierdzenia na podstawie art. 13 ust. 3a rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 i wnioskodawca przedłożył te informacje w dniu 14 lutego 2022 r. w wyznaczonym terminie. W okresie od dnia 8 czerwca do dnia 8 sierpnia 2022 r. Urząd przeprowadził dodatkowe konsultacje publiczne na temat zaktualizowanego projektu sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W dniu 30 września 2025 r. Urząd przyjął swoje zaktualizowane wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji. W dniu 10 grudnia 2025 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej fenmedifam w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Komisja przygotowuje projekt rozporządzenia wykonawczego i projekt sprawozdania z przeglądu w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej, które mają zostać przedłożone Stałemu Komitetowi. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 12 miesięcy, do dnia 30 września 2027 r.
- (37) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej pirykarmb złożono w dniu 20 stycznia 2014 r., a w dniu 14 lutego 2014 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 4 grudnia 2017 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 15 września 2023 r. W dniu 17 lipca 2018 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 dniach 16 i 22 sierpnia 2018 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 13 stycznia 2020 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 8 lipca 2022 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 25 września 2024 r. Urząd przyjął swoje wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji. W dniu 4 grudnia 2024 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej pirykarmb w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Projekt sprawozdania w sprawie odnowienia i projekt rozporządzenia wykonawczego w sprawie odnowienia zatwierdzenia pirykarmbu zostały omówione na forum Stałego Komitetu w dniu 10 marca 2026 r. Ponieważ wydanie opinii przez komitet oraz przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 9 miesięcy, do dnia 31 lipca 2027 r.
- (38) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej piraklostrobina złożono w dniu 24 stycznia 2014 r., a w dniu 7 marca 2014 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 lutego 2018 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 20 lipca do

dnia 18 września 2022 r. W dniu 14 maja 2019 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 17 czerwca 2019 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 19 lutego 2020 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 13 grudnia 2021 r. w wyznaczonym terminie. W dniu 28 stycznia 2026 r. Urząd przyjął swoje zaktualizowane wnioski i przekazał je wnioskodawcy, państwom członkowskim i Komisji. W dniu 10 marca 2026 r. Komisja rozpoczęła wstępne rozmowy w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej piraklostrobina w ramach Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz. Projekt sprawozdania w sprawie odnowienia i projekt rozporządzenia wykonawczego zostały po raz pierwszy omówione na forum Stałego Komitetu w dniu 4 maja 2026 r. W dniu 30 czerwca 2026 r. Stały Komitet zagłosował za wnioskiem Komisji w sprawie odnowienia zatwierdzenia piraklostrobiny. Ponieważ przyjęcie przez Komisję wynikających z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 3 miesiące, do dnia 15 grudnia 2026 r.

- (39) W odniesieniu do substancji czynnych akлонifen, beflubutamid, metalaksyl i metazachlor 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, jeżeli uzna to za konieczne do oceny właściwości tych substancji czynnych zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego. Proponowane okresy przedłużenia dla tych substancji czynnych nie obejmują dodatkowego czasu, który może być niezbędny do dostarczenia i oceny tych informacji.
- (40) Złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI 600, cyjanotraniliprol, izofetamid i kwas S-abscysynowy, które są obecnie oceniane zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1740 ⁽²⁹⁾.
- (41) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej amisulbrom złożono w dniu 28 września 2021 r., a w dniu 28 kwietnia 2023 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 8 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Wniosek został podany do wiadomości publicznej przez Urząd, który przeprowadził konsultacje publiczne na jego temat na podstawie art. 10 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 w okresie od dnia 15 lutego do dnia 15 kwietnia 2024 r. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 i nie potrafiło oszacować, kiedy będzie w stanie przedłożyć Komisji i Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 42 miesiące, do dnia 15 marca 2030 r.
- (42) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej *Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI 600 złożono w dniu 12 września 2023 r., a państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie oceniło jeszcze dopuszczalności na podstawie art. 8 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 i szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Komisji i Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia do końca czerwca 2027 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 38 miesięcy i 15 dni, do dnia 1 grudnia 2029 r.

⁽²⁹⁾ 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).

- (43) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej cyjanotraniliprol złożono w dniu 8 września 2023 r., a w dniu 28 lutego 2024 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 8 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Wniosek został podany do wiadomości publicznej przez Urząd, który przeprowadził konsultacje publiczne na jego temat na podstawie art. 10 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 w okresie od dnia 26 czerwca do dnia 25 lipca 2024 r. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 i szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Komisji i Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia w grudniu 2027 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 42 miesiące, do dnia 14 marca 2030 r.
- (44) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej izofetamid złożono w dniu 18 września 2023 r., a państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie oceniło jeszcze dopuszczalności na podstawie art. 8 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 i nie potrafiło oszacować, kiedy będzie w stanie przedłożyć Komisji i Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 42 miesiące, do dnia 15 marca 2030 r.
- (45) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej kwas S-abcysynowy złożono w dniu 29 września 2021 r., a w dniu 11 kwietnia 2022 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy poinformowało państwo członkowskie pełniące rolę współsprawozdawcy, Komisję i Urząd, że oceniło dopuszczalność wniosku na podstawie art. 8 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740, w szczególności jego kompletność i terminowość, i stwierdziło, że wniosek jest dopuszczalny. Wniosek został podany do wiadomości publicznej przez Urząd, który przeprowadził konsultacje publiczne na jego temat na podstawie art. 10 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 w okresie od dnia 24 października do dnia 22 grudnia 2023 r. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyło ocen ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 i szacuje, że będzie w stanie przedłożyć Komisji i Urzędowi projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia do końca grudnia 2026 r. Ponieważ zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia wymaga dodatkowego czasu, okres przedłużenia zatwierdzenia należy ustalić na 31 miesięcy, do dnia 15 kwietnia 2029 r.
- (46) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (47) 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.
- (48) 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 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 28 lipca 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 81: „Pyraklostrobina”, datę zastępuje się datą „15 grudnia 2026 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 88: „Fenmedifam”, datę zastępuje się datą „30 września 2027 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 104: „Daminozyd”, datę zastępuje się datą „15 grudnia 2027 r.”;
 - 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 124: „Pymikarb”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2027 r.”;
 - 5) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 130: „Cyprodynil”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2027 r.”;
 - 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 131: „Fosetyl”, datę zastępuje się datą „31 stycznia 2028 r.”;
 - 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 133: „Dichlorprop-P”, datę zastępuje się datą „31 października 2027 r.”;
 - 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 147: „Formetanat”, datę zastępuje się datą „30 września 2027 r.”;
 - 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 158: „Beflubutamid”, datę zastępuje się datą „31 lipca 2028 r.”;
 - 10) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 161: „Fludioksonil”, datę zastępuje się datą „30 września 2027 r.”;
 - 11) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 162: „Chlomazon”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2027 r.”;
 - 12) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 215: „Aklonifen”, datę zastępuje się datą „31 marca 2029 r.”;
 - 13) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 217: „Metazachlor”, datę zastępuje się datą „31 maja 2029 r.”;
 - 14) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 284: „Dimetachlor”, datę zastępuje się datą „31 marca 2029 r.”;
 - 15) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 287: „Penkonazol”, datę zastępuje się datą „15 lutego 2029 r.”;
 - 16) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 304: „Metalaksyl”, datę zastępuje się datą „30 czerwca 2029 r.”;
- 2) w części B wprowadza się następujące zmiany:
 - 1) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 65: „Kwas S-abcysynowy”, datę zastępuje się datą „15 kwietnia 2029 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 69: „Amisulbrom”, datę zastępuje się datą „15 marca 2030 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 99: „Cyjanotraniliprol”, datę zastępuje się datą „14 marca 2030 r.”;
 - 4) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 100: „Izofetamid”, datę zastępuje się datą „15 marca 2030 r.”;
 - 5) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 101: „*Bacillus amyloliquefaciens* szczep MBI 600”, datę zastępuje się datą „1 grudnia 2029 r.”.