



**ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/351**

**z dnia 18 lutego 2026 r.**

**w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej spinosad zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011**

**(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<sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 20 ust. 1,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Dyrektywą Komisji 2007/6/WE<sup>(2)</sup> włączono spinosad jako substancję czynną do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG<sup>(3)</sup>.
- (2) Substancje czynne włączone do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG uznaje się za zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 i są one wymienione w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011<sup>(4)</sup>.
- (3) Zatwierdzenie substancji czynnej spinosad, określonej w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011, wygasa w dniu 31 października 2026 r.
- (4) Wniosek o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej spinosad przedłożono Niderlandom – państwu członkowskiemu pełniącemu rolę sprawozdawcy – oraz Francji – państwu członkowskiemu pełniącemu rolę współsprawozdawcy – zgodnie z art. 1 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 844/2012<sup>(5)</sup> w terminie określonym w tym artykule.
- (5) Wnioskodawca złożył wymaganą dodatkową dokumentację państwu członkowskiemu pełniącemu rolę sprawozdawcy, państwu członkowskiemu pełniącemu rolę współsprawozdawcy, Komisji i Europejskiemu Urzędowi ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) zgodnie z art. 6 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy stwierdziło, że wniosek spełnia kryteria formalne.
- (6) Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w porozumieniu z państwem członkowskim pełniącym rolę współsprawozdawcy przygotowało projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia i w dniu 30 marca 2017 r. przedłożyło go Urzędowi i Komisji. W projekcie sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy zaproponowało odnowienie zatwierdzenia spinosadu.

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

<sup>(2)</sup> Dyrektywa Komisji 2007/6/WE z dnia 14 lutego 2007 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia metrafenonu, bakterii *Bacillus subtilis*, spinosadu i tiametoksamu jako substancji czynnych (Dz.U. L 43 z 15.2.2007, s. 13, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/6/oj>).

<sup>(3)</sup> 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>).

<sup>(4)</sup> 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](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj)).

<sup>(5)</sup> 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](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj)).

- (7) Urząd podał do wiadomości publicznej dodatkową dokumentację skróconą. Urząd udostępnił również projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia wnioskodawcy i państwom członkowskim, aby mogli zgłosić uwagi, i rozpoczął konsultacje publiczne na ten temat. Otrzymane uwagi Urząd przekazał Komisji.
- (8) W dniu 4 kwietnia 2018 r. Urząd przedstawił Komisji wnioski <sup>(6)</sup>, w których określił, czy substancja czynna spinosad ma szansę spełnić kryteria zatwierdzenia przewidziane w art. 4 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.
- (9) W swoich wnioskach Urząd zaproponował sklasyfikowanie spinosadu jako substancji działającej szkodliwie na rozrodczość kategorii 2 zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1272/2008 <sup>(7)</sup>. Ponadto zaobserwowano niekorzystny wpływ spinosadu na wiele narządów, m.in. na narządy dokrewne. Na tej podstawie Urząd stwierdził, że tymczasowe kryteria określania właściwości zaburzania funkcjonowania układu hormonalnego w odniesieniu do zdrowia ludzi, określone w pkt 3.6.5 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w jego ówczesnym brzmieniu, mogą być spełnione, co budzi poważne obawy.
- (10) W dniu 24 października 2018 r. Komisja przedstawiła projekt sprawozdania w sprawie odnowienia zatwierdzenia spinosadu na forum Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz.
- (11) Ponieważ osoby zarządzające ryzykiem nie były w stanie stwierdzić, czy spinosad jest zaburzaczem hormonalnym zgodnie z nowymi naukowymi kryteriami określania właściwości zaburzania funkcjonowania układu hormonalnego, które określono w pkt 3.6.5 i 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 i wprowadzono rozporządzeniem Komisji (UE) 2018/605 <sup>(8)</sup>, w dniu 14 stycznia 2019 r. Komisja zwróciła się do Urzędu o ponowną ocenę dostępnych informacji, a także o zażądanie w razie potrzeby dodatkowych informacji od wnioskodawcy oraz o zaktualizowanie wniosków dotyczących potencjału spinosadu w zakresie zaburzania funkcjonowania układu hormonalnego zgodnie z art. 13 ust. 3a akapit pierwszy rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012.
- (12) W lipcu 2024 r. państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy udostępniło Urzędowi, państwom członkowskim i Komisji zaktualizowany projekt sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia. W zaktualizowanym projekcie sprawozdania z oceny w sprawie odnowienia państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy na wniosek Urzędu rozważyło dodatkowe informacje dotyczące kryteriów określania właściwości zaburzania funkcjonowania układu hormonalnego i zaproponowało odnowienie zatwierdzenia spinosadu.
- (13) W dniu 12 grudnia 2024 r. Urząd przekazał Komisji zaktualizowane wnioski <sup>(9)</sup>, w których stwierdził, że biorąc pod uwagę kryteria zatwierdzenia ustanowione w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, można oczekiwać, że środki ochrony roślin zawierające spinosad spełniają kryteria zatwierdzenia przewidziane w art. 4 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009. W oparciu o dowody naukowe Urząd stwierdził, że spinosad nie spełnia kryteriów zaburzania funkcjonowania układu hormonalnego.
- (14) W dniu 11 marca 2025 r. Komisja przedstawiła Stałemu Komitetowi ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz zaktualizowane sprawozdanie w sprawie odnowienia, a dnia 9 lipca 2025 r. – projekt niniejszego rozporządzenia.
- (15) Komisja zwróciła się do wnioskodawcy o przedstawienie uwag do wniosków Urzędu oraz, zgodnie z art. 14 ust. 1 akapit trzeci rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012, do sprawozdania w sprawie odnowienia. Wnioskodawca przedstawił uwagi, które zostały dokładnie przeanalizowane i uwzględnione.

<sup>(6)</sup> Wnioski z wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy, dotyczącej substancji czynnej spinosad. Dziennik EFSA 2018;16:e5252, dostępny na stronie: <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2018.5252>.

<sup>(7)</sup> Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniające i uchylające dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz.U. L 353 z 31.12.2008, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1272/oj>).

<sup>(8)</sup> 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>).

<sup>(9)</sup> Zaktualizowane wnioski ze wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy, dotyczącej substancji czynnej spinosad. Dziennik EFSA 2025;23:e9193, dostępny na stronie: <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9193>.

- (16) W odniesieniu do jednego reprezentatywnego zastosowania lub większej liczby reprezentatywnych zastosowań co najmniej jednego środka ochrony roślin zawierającego spinosad ustalono, że spełnione są kryteria zatwierdzenia przewidziane w art. 4 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009. Należy zatem odnowić zatwierdzenie spinosadu.
- (17) Chociaż ocena ryzyka dotycząca odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej spinosad opiera się na ograniczonej liczbie reprezentatywnych zastosowań, nie ogranicza to zastosowań, w odniesieniu do których mogą zostać dopuszczone środki ochrony roślin zawierające spinosad. Nie należy zatem utrzymywać ograniczenia stosowania jako środka owadobójczego.
- (18) Zgodnie z art. 14 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w związku z jego art. 6, w świetle aktualnej wiedzy naukowej i technicznej oraz w kontekście wyników oceny ryzyka należy jednak określić pewne warunki.
- (19) Państwa członkowskie powinny przede wszystkim zwracać szczególną uwagę na: ocenę pobierania z dietą przez konsumentów, z uwzględnieniem pozostałości metabolitów spinosadu oraz wpływu przechowywania i przetwarzania; ochronę operatorów, zwłaszcza w przypadku opryskiwaczy ręcznych do roślin nisko rosnących; oraz ochronę dzikich ssaków, organizmów wodnych, pszczół i stawonogów niebędących przedmiotem zwalczania.
- (20) Dodatkowo, aby uwiarygodnić tę decyzję, wnioskodawca powinien przedłożyć Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi następujące informacje potwierdzające: międzygatunkowe porównawcze badanie metabolizmu *in vitro*; ogólną ocenę neurotoksyczności rozwojowej, w tym dane z baterii testów *in vitro* neurotoksyczności rozwojowej; toksyczność i wielkość pozostałości spinosynu B i K, PsA i MET A-Li-4(5b) w matrycach roślinnych i zwierzęcych w celu potwierdzenia definicji pozostałości na potrzeby oceny ryzyka; wpływ procesów uzdatniania wody na charakter pozostałości obecnych w wodach powierzchniowych i podziemnych, w przypadku gdy wody powierzchniowe lub podziemne pobiera się w celu wykorzystania jako wody pitnej; a także informacje dotyczące wpływu przewlekłego na pszczoły miodne (osobniki dorosłe i larwy).
- (21) Należy odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (22) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2025/99<sup>(10)</sup> przedłużono okres zatwierdzenia spinosadu do dnia 31 października 2026 r., aby umożliwić zakończenie procesu odnowienia przed upływem okresu zatwierdzenia tej substancji czynnej. Jednak z uwagi na to, że decyzję w sprawie odnowienia podjęto przed tym przedłużonym terminem wygaśnięcia zatwierdzenia, niniejsze rozporządzenie należy zacząć stosować przed tą datą.
- (23) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

#### Artykuł 1

### Odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej

Odnawia się zatwierdzenie substancji czynnej spinosad określonej w załączniku I do niniejszego rozporządzenia, z zastrzeżeniem warunków wyszczególnionych w tym załączniku.

<sup>(10)</sup> 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* (szczyepy 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, pirymetanił, 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](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/99/oj)).

Artykuł 2

**Zmiany w rozporządzeniu wykonawczym (UE) nr 540/2011**

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany określone w załączniku II do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 3

**Wejście w życie i data rozpoczęcia stosowania**

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

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia 1 kwietnia 2026 r.

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

Sporządzono w Brukseli dnia 18 lutego 2026 r.

W imieniu Komisji  
Przewodnicząca  
Ursula VON DER LEYEN

ZAŁĄCZNIK I

Nazwa zwyczajowa, numery identyfikacyjne	Nazwa IUPAC	Czystość (%)	Data zatwierdzenia	Data wygaśnięcia zatwierdzenia	Przepisy szczegółowe
<p>Spinosad</p> <p>Nr CAS: Spinosad: 168316-95-8</p> <p>Spinozyn A: 131929-60-7</p> <p>Spinozyn D: 131929-63-0</p> <p>Nr CIPAC: 636</p>	<p>Spinozyn A: (50–95 %) (2R,3aS,5aR,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bR)-2-(6-deoksy-2,3,4-tri-O-metylo-<math>\alpha</math>-L-mannopyranosyloksy)-13-(4-dimetyloamino-2,3,4,6-tetradeoksy-<math>\beta</math>-D-erytropranosyloksy)-9-etylo-2,3,3a,5a,5b,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b-heksadekahydro-14-metylo-1H-as-indaceno[3,2-d]oksacyklododecyno-7,15-dion</p> <p>Spinozyn D: (50–5 %) (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bS)-2-(6-deoksy-2,3,4-tri-O-metylo-<math>\alpha</math>-L-mannopyranosyloksy)-13-(4-dimetyloamino-2,3,4,6-tetradeoksy-<math>\beta</math>-D-erytropranosyloksy)-9-etylo-2,3,3a,5a,5b,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b-heksadekahydro-4,14-dimetylo-1H-as-indaceno[3,2-d]oksacyklododecyno-7,15-dion</p>	<p>≥ 850 g/kg</p> <p>z 50–95 % spinozynu A i 5–50 % spinozynu D</p>	<p>1 kwietnia 2026 r.</p>	<p>1 kwietnia 2041 r.</p>	<p>W celu wprowadzenia w życie jednolitych zasad, o których mowa w art. 29 ust. 6 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, uwzględnia się wnioski ze sprawozdania z dnia 11 grudnia 2025 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia spinosadu, w szczególności dodatki I i II do tego sprawozdania.</p> <p>W swojej ogólnej ocenie państwa członkowskie zwracają szczególną uwagę na:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ocenę pobierania z dietą przez konsumentów, z uwzględnieniem pozostałości metabolitów spinosadu oraz wpływu przechowywania i przetwarzania,</li> <li>— ochronę operatorów, zwłaszcza w przypadku opryskiwaczy ręcznych do roślin nisko rosnących,</li> <li>— ochronę dzikich ssaków, organizmów wodnych, pszczół i stawonogów niebędących przedmiotem zwalczania.</li> </ul> <p>W warunkach stosowania uwzględnia się, w stosownych przypadkach, środki ograniczające ryzyko.</p> <p>Wnioskodawca przedkłada informacje potwierdzające w odniesieniu do:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) międzygatunkowego porównawczego badania metabolizmu <i>in vitro</i>;</li> <li>2) ogólnej oceny neurotoksyczności rozwojowej, w tym dane z baterii testów <i>in vitro</i> neurotoksyczności rozwojowej;</li> </ol>

Nazwa zwyczajowa, numery identyfikacyjne	Nazwa IUPAC	Czystość <sup>(1)</sup>	Data zatwierdzenia	Data wygaśnięcia zatwierdzenia	Przepisy szczegółowe
					<p>3) toksyczności i wielkości pozostałości spinozynu B i K, PsA i MET A-Li-4(5b) w matrycach roślinnych i zwierzęcych w celu potwierdzenia definicji pozostałości na potrzeby oceny ryzyka;</p> <p>4) wpływu procesów uzdatniania wody na charakter pozostałości obecnych w wodzie pitnej;</p> <p>5) wpływu przewlekłego na pszczoły miodne (osobniki dorosłe i larwy).</p> <p>Wnioskodawca przedkłada Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi informacje, o których mowa w pkt 1, 3 i 4, do dnia 11 marca 2028 r.</p> <p>Wnioskodawca przedkłada Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi informacje, o których mowa w pkt 2, w ciągu dwóch lat od przyjęcia wytycznych dotyczących oceny neurotoksyczności rozwojowej. W ciągu dwóch lat od przyjęcia wytycznych wnioskodawca przedkłada Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi informacje, o których mowa w pkt 5, wraz ze zmienioną metodyką oceny ryzyka w odniesieniu do pszczół miodnych.</p>

<sup>(1)</sup> Dodatkowe dane szczegółowe dotyczące identyfikacji i specyfikacji substancji czynnej znajdują się w sprawozdaniu w sprawie odnowienia.

## ZAŁĄCZNIK II

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

- 1) w części A skreśla się pozycję 139 dotyczącą spinosadu;
- 2) w części B dodaje się pozycję w brzmieniu:

Nr	Nazwa zwyczajowa, numery identyfikacyjne	Nazwa IUPAC	Czystość (%)	Data zatwierdzenia	Data wygaśnięcia zatwierdzenia	Przepisy szczegółowe
„177	<p>Spinosad</p> <p>Nr CAS: 168316-95-8</p> <p>Spinozyn A: 131929-60-7</p> <p>Spinozyn D: 131929-63-0</p> <p>Nr CIPAC: 636</p>	<p>Spinozyn A: (50–95 %) (2R,3aS,5aR,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bR)- 2-(6-deoksy-2,3,4-tri-O-metylo-<math>\alpha</math>-L- mannopyranosyloksy)- 13-(4-dimetyloamino-2,3,4,6-tetradeoksy-<math>\beta</math>- D-erytropranosyloksy)- 9-etylo-2,3,3a,5a,5- b,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b- heksadekahydro-14-metylo-1H-as- indaceno[3,2-d] oksacyklododecyno-7,15-dion</p> <p>Spinozyn D: (50–5 %) (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bS)- 2-(6-deoksy-2,3,4-tri-O-metylo-<math>\alpha</math>-L- mannopyranosyloksy)- 13-(4-dimetyloamino-2,3,4,6-tetradeoksy-<math>\beta</math>- D-erytropranosyloksy)- 9-etylo-2,3,3a,5a,5- b,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b- heksadekahydro-4,14-dimetylo-1H-as- indaceno[3,2-d] oksacyklododecyno-7,15-dion</p>	<p><math>\geq 850</math> g/kg</p> <p>z 50–95 % spinozynu A i 5–50 % spinozynu D</p>	1 kwietnia 2026 r.	1 kwietnia 2041 r.	<p>W celu wprowadzenia w życie jednolitych zasad, o których mowa w art. 29 ust. 6 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, uwzględnia się wnioski ze sprawozdania z dnia 11 grudnia 2025 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia spinosadu, w szczególności dodatki I i II do tego sprawozdania.</p> <p>W swojej ogólnej ocenie państwa członkowskie zwracają szczególną uwagę na:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ocenę pobierania z dietą przez konsumentów, z uwzględnieniem pozostałości metabolitów spinosadu oraz wpływu przechowywania i przetwarzania,</li> <li>— ochronę operatorów, zwłaszcza w przypadku opryskiwaczy ręcznych do roślin nisko rosnących,</li> <li>— ochronę dzikich ssaków, organizmów wodnych, pszczół i stawonogów niebędących przedmiotem zwalczania.</li> </ul> <p>W warunkach stosowania uwzględnia się, w stosownych przypadkach, środki ograniczające ryzyko.</p> <p>Wnioskodawca przedkłada informacje potwierdzające w odniesieniu do:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) międzygatunkowego porównawczego badania metabolizmu <i>in vitro</i>;</li> </ol>

Nr	Nazwa zwyczajowa, numery identyfikacyjne	Nazwa IUPAC	Czystość <sup>(1)</sup>	Data zatwierdzenia	Data wygaśnięcia zatwierdzenia	Przepisy szczegółowe
						<p>2) ogólnej oceny neurotoksyczności rozwojowej, w tym dane z baterii testów <i>in vitro</i> neurotoksyczności rozwojowej;</p> <p>3) toksyczności i wielkości pozostałości spinozynu B i K, PsA i MET A-Li-4(5b) w matrycach roślinnych i zwierzęcych w celu potwierdzenia definicji pozostałości na potrzeby oceny ryzyka;</p> <p>4) wpływu procesów uzdatniania wody na charakter pozostałości obecnych w wodzie pitnej;</p> <p>5) wpływu przewlekłego na pszczoły miodne (osobniki dorosłe i larwy).</p> <p>Wnioskodawca przedkłada Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi informacje, o których mowa w pkt 1, 3 i 4, do dnia 11 marca 2028 r.</p> <p>Wnioskodawca przedkłada Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi informacje, o których mowa w pkt 2, w ciągu dwóch lat od przyjęcia wytycznych dotyczących oceny neurotoksyczności rozwojowej. W ciągu dwóch lat od przyjęcia wytycznych wnioskodawca przedkłada Komisji, państwom członkowskim i Urzędowi informacje, o których mowa w pkt 5, wraz ze zmienioną metodyką oceny ryzyka w odniesieniu do pszczół miodnych.”</p>

<sup>(1)</sup> Dodatkowe dane szczegółowe dotyczące identyfikacji i specyfikacji substancji czynnej znajdują się w sprawozdaniu w sprawie odnowienia.