

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2022/1480**z dnia 7 września 2022 r.**

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 2-fenylofenol (wraz z jego solami takimi jak sól sodowa), 8-hydroksychinolina, amidosulfuron, bensulfuron, bifenoks, chloromekwat, chlorotoluron, klofentezyna, chlomazon, daminozyd, deltametryna, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetachlor, esfenwalerat, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidyna, fenpyrazamina, fludioksonil, flufenacet, flumetralina, fostiazat, lenacyl, MCPA, MCPB, nikosulfuron, oleje parafinowe, olej parafinowy, penkonazol, pikloram, proheksadion, propachizafop, prosulfokarb, chizalofop-P-etylowy, chizalofop-P-tefurylowy, 5-nitrogwajakolan sodu, orto-nitrofenolan sodu, p-nitrofenolan sodu, siarka, tebufenpirad, tetrakonazol, trialat, triflusulfuron i tritosulfuron

(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) W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 ⁽²⁾ określono substancje czynne uznane za zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, natomiast w części B tego załącznika określono substancje czynne zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, a w części E określono substancje czynne zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 jako substancje kwalifikujące się do zastąpienia.
- (2) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2021/1449 ⁽³⁾ przedłużono do dnia 31 października 2022 r. okres zatwierdzenia substancji czynnych: chlorotoluron, chlomazon, daminozyd, deltametryna, fludioksonil, flufenacet, fostiazat, MCPA, MCPB i prosulfokarb, do dnia 30 listopada 2022 r. – okres zatwierdzenia substancji czynnych: chloromekwat, propachizafop, chizalofop-P-etylowy, chizalofop-P-tefurylowy i tritosulfuron oraz do dnia 31 grudnia 2022 r. – okres zatwierdzenia substancji czynnych: 2-fenylofenol, 8-hydroksychinolina, amidosulfuron, bifenoks, klofentezyna, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetachlor, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidyna, lenacyl, nikosulfuron, oleje parafinowe, olej parafinowy, penkonazol, pikloram, siarka, tetrakonazol, trialat i triflusulfuron. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2017/555 ⁽⁴⁾ przedłużono do dnia 31 października 2022 r.

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2021/1449 z dnia 3 września 2021 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 2-fenylofenol (wraz z jego solami takimi jak sól sodowa), 8-hydroksychinolina, amidosulfuron, bifenoks, chloromekwat, chlorotoluron, klofentezyna, chlomazon, cypermetryna, daminozyd, deltametryna, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetachlor, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidyna, fludioksonil, flufenacet, fostiazat, indoksakarb, lenacyl, MCPA, MCPB, nikosulfuron, oleje parafinowe, olej parafinowy, penkonazol, pikloram, propachizafop, prosulfokarb, chizalofop-P-etylowy, chizalofop-P-tefurylowy, siarka, tetrakonazol, trialat, triflusulfuron i tritosulfuron (Dz.U. L 313 z 6.9.2021, s. 20).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2017/555 z dnia 24 marca 2017 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresu obowiązywania zatwierdzenia szeregu substancji czynnych ujętych w części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 686/2012 (program odnowień AIR IV) (Dz.U. L 80 z 25.3.2017, s. 1).

okres zatwierdzenia substancji czynnych: bensulfuron, 5-nitrogwajakolan sodu, orto-nitrofenolan sodu, p-nitrofenolan sodu i tebufenpirad. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2019/291 ⁽⁵⁾ przedłużono do dnia 31 grudnia 2022 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej proheksadion.

- (3) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2015/2047 ⁽⁶⁾ zatwierdzenie substancji czynnej esfenwalerat wygasa z dniem 31 grudnia 2022 r.
- (4) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 595/2012 ⁽⁷⁾ zatwierdzenie substancji czynnej fenpyrazamina wygasa z dniem 31 grudnia 2022 r.
- (5) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2015/2105 ⁽⁸⁾ zatwierdzenie substancji czynnej flumetralina wygasa z dniem 11 grudnia 2022 r.
- (6) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 ⁽⁹⁾ złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia tych substancji czynnych. Pomimo iż rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 844/2012 zostało uchylone rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1740 ⁽¹⁰⁾, przepisy dotyczące odnowienia zatwierdzenia tych substancji czynnych określone w rozporządzeniu wykonawczym (UE) nr 844/2012 nadal mają zastosowanie na podstawie art. 17 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740.
- (7) W związku z tym, że ocena tych substancji czynnych opóźniła się z przyczyn niezależnych od wnioskodawców, prawdopodobnie zatwierdzenia tych substancji czynnych wygasną, zanim zostanie podjęta decyzja w sprawie ich odnowienia. Konieczne jest zatem przedłużenie ich okresów zatwierdzenia, aby zapewnić czas niezbędny do zakończenia oceny.
- (8) Ponadto wymagane jest przedłużenie okresu zatwierdzenia substancji czynnych: amidosulfuron, chlomezon, daminozyd, difenokonazol, diflufenikan, fenoksaprop-P, fludioksonil, flufenacet i tritosulfuron, aby zapewnić czas niezbędny na przeprowadzenie oceny dotyczącej tych substancji czynnych pod kątem właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego zgodnie z procedurą określoną w art. 13 i 14 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012.
- (9) W przypadkach, w których Komisja ma przyjąć rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, nie zostaje odnowione, ponieważ kryteria zatwierdzenia nie zostały spełnione, Komisja ma wyznaczyć taką samą datę wygaśnięcia jak data obowiązująca przed niniejszym rozporządzeniem lub ustalić ją na dzień wejścia w życie rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu

⁽⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/291 z dnia 19 lutego 2019 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych 1-naftyloacetamid, kwas 1-naftylooctowy, akrynatryna, azoksystrobina, fluzafop-P, fluoksypyr, imazalil, krezoksym metylu, oksyfluorofen, prochloraz, proheksadion, spiroksamina, teflutryna i terbutyloazyna (Dz.U. L 48 z 20.2.2019, s. 17).

⁽⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/2047 z dnia 16 listopada 2015 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej esfenwalerat 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 zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 300 z 17.11.2015, s. 8);

⁽⁷⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 595/2012 z dnia 5 lipca 2012 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej fenpyrazamina, 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 176 z 6.7.2012, s. 46).

⁽⁸⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/2105 z dnia 20 listopada 2015 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej flumetralina, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 305 z 21.11.2015, s. 31).

⁽⁹⁾ 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).

⁽¹⁰⁾ 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).

zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z tych dat jest późniejsza. W przypadkach gdy Komisja ma przyjąć rozporządzenie stanowiące o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja postara się, stosownie do okoliczności, wyznaczyć najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.

- (10) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (11) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie 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 7 września 2022 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

ZAŁĄCZNIK

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

a) w części A wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 40: „Deltametryna”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 65: „Flufenacet”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 69: „Fostiazat”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 102: „Chlorotoluron”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 5) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 104: „Daminozyd”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 107: „MCPA”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 108: „MCPB”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 160: „Prosulfokarb”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 161: „Fludioksonil”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 10) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 162: „Chlomazon”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
- 11) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 169: „Amidosulfuron”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 12) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 170: „Nikosulfuron”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 13) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 171: „Klofentezyna”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 14) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 172: „Dikamba”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 15) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 173: „Difenokonazol”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 16) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 176: „Lenacyl”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 17) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 178: „Pikloram”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 18) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 180: „Bifenoks”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 19) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 181: „Diflufenikan”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 20) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 182: „Fenoksaprop-P”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 21) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 183: „Fenpropidyna”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- 22) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 186: „Tritosulfuron”, datę zastępuje się datą „30 listopada 2023 r.”;
- 23) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 271: „Bensulfuron”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;

- 24) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 272: „5-nitrogwajakolan sodu”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
 - 25) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 273: „orto-nitrofenolan sodu”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
 - 26) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 274: „p-nitrofenolan sodu”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
 - 27) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 275: „Tebufenpirad”, datę zastępuje się datą „31 października 2023 r.”;
 - 28) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 276: „Chloromekwat”, datę zastępuje się datą „30 listopada 2023 r.”;
 - 29) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 278: „Propachizafop”, datę zastępuje się datą „30 listopada 2023 r.”;
 - 30) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 279: „Chizalofop-P-etylowy” i „Chizalofop-P-tefurylowy”, datę zastępuje się datą „30 listopada 2023 r.”;
 - 31) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 284: „Dimetachlor”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 32) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 285: „Etofenproks”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 33) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 287: „Penkonazol”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 34) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 288: „Trialat”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 35) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 289: „Triflusulfuron”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 36) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 292: „Siarka”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 37) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 293: „Tetrakonazol”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 38) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 294: „Oleje parafinowe”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 39) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 295: „Olej parafinowy”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 40) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 299: „2-fenylfenol (wraz z jego solami takimi jak sól sodowa)”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- b) w części B wprowadza się następujące zmiany:
- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 6: „Proheksadion”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 18: „8-hydroksychinolina”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 25: „Fenpyrazamina”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”;
- c) w części E wprowadza się następujące zmiany:
- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 1: „Flumetralina”, datę zastępuje się datą „11 grudnia 2023 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 2: „Esfenwalerat”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2023 r.”.
-