



**ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2024/2781**

**z dnia 31 października 2024 r.**

**zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 8-hydroksychinolina, aminopyralid, azoksystrobina, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, fluroksypyr, imazalil, krezoksym metylu, metobromuron, oksyfluorofen, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, teflutryna i terbutyloazyna**

**(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. 17 akapit pierwszy,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 993/2011<sup>(2)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną 8-hydroksychinolina. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 891/2014<sup>(3)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2024 r. substancję czynną aminopyralid. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 703/2011<sup>(4)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną azoksystrobina. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 373/2013<sup>(5)</sup> zatwierdzono do dnia 30 września 2023 r. substancję czynną *Candida oleophila* szczep O. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1199/2013<sup>(6)</sup> zatwierdzono do dnia 30 kwietnia 2024 r. substancję czynną chlorantraniliprol. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 736/2011<sup>(7)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną fluroksypyr. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 705/2011<sup>(8)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną imazalil. Rozporządzeniem

<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> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 993/2011 z dnia 6 października 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej 8-hydroksychinolina, 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 263 z 7.10.2011, s. 1, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/993/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/993/oj)).

<sup>(3)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 891/2014 z dnia 14 sierpnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej aminopyralid, 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 243 z 15.8.2014, s. 47, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2014/891/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/891/oj)).

<sup>(4)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 703/2011 z dnia 20 lipca 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej azoksystrobina, 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 190 z 21.7.2011, s. 33, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/703/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/703/oj)).

<sup>(5)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 373/2013 z dnia 23 kwietnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej *Candida oleophila* szczep O, 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 112 z 24.4.2013, s. 10, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2013/373/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/373/oj)).

<sup>(6)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1199/2013 z dnia 25 listopada 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej chlorantraniliprol, 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 315 z 26.11.2013, s. 69, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2013/1199/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1199/oj)).

<sup>(7)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 736/2011 z dnia 26 lipca 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej fluroksypyr, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 195 z 27.7.2011, s. 37, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/736/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/736/oj)).

<sup>(8)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 705/2011 z dnia 20 lipca 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej imazalil, 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 190 z 21.7.2011, s. 43, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/705/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/705/oj)).

wykonawczym Komisji (UE) nr 810/2011<sup>(9)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną krezoksym metylu. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 890/2014<sup>(10)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2024 r. substancję czynną metobromuron. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 798/2011<sup>(11)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną oksyfluorofen. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 378/2013<sup>(12)</sup> zatwierdzono do dnia 30 września 2023 r. substancję czynną *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901. Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 800/2011<sup>(13)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną teflutryna, a rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 820/2011<sup>(14)</sup> zatwierdzono do dnia 31 grudnia 2021 r. substancję czynną terbutyloazyna.

- (2) Odpowiednie zatwierdzenia substancji czynnych: 8-hydroksychinolina, aminopyralid, azoksystrobina, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, fluoksypyr, imazalil, krezoksym metylu, metobromuron, oksyfluorofen, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, teflutryna i terbutyloazyna są ujęte w części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011<sup>(15)</sup>.
- (3) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/2592<sup>(16)</sup> przedłużono do dnia 31 grudnia 2024 r. okres zatwierdzenia substancji czynnej 8-hydroksychinolina.
- (4) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2019/291<sup>(17)</sup> przedłużono do dnia 31 grudnia 2024 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: azoksystrobina, fluoksypyr, imazalil, krezoksym metylu, oksyfluorofen, teflutryna i terbutyloazyna.

<sup>(9)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 810/2011 z dnia 11 sierpnia 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej krezoksym metylu, 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 207 z 12.8.2011, s. 7, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/810/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/810/oj)).

<sup>(10)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 890/2014 z dnia 14 sierpnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej metobromuron, 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 243 z 15.8.2014, s. 42, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2014/890/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/890/oj)).

<sup>(11)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 798/2011 z dnia 9 sierpnia 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej oksyfluorofen, 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 i decyzji Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 205 z 10.8.2011, s. 9, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/798/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/798/oj)).

<sup>(12)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 378/2013 z dnia 24 kwietnia 2013 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, 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 113 z 25.4.2013, s. 5, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2013/378/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/378/oj)).

<sup>(13)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 800/2011 z dnia 9 sierpnia 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej teflutryna, 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 i zmiany decyzji Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 205 z 10.8.2011, s. 22, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/800/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/800/oj)).

<sup>(14)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 820/2011 z dnia 16 sierpnia 2011 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej terbutyloazyna, 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 i decyzji Komisji 2008/934/WE (Dz.U. L 209 z 17.8.2011, s. 18, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2011/820/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/820/oj)).

<sup>(15)</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>(16)</sup> 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](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2592/oj)).

<sup>(17)</sup> 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, akryntryna, azoksystrobina, fluzifop-P, fluoksypyr, imazalil, krezoksym metylu, oksyfluorofen, prochloraz, proheksadion, spiroksamina, teflutryna i terbutyloazyna (Dz.U. L 48 z 20.2.2019, s. 17, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2019/291/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2019/291/oj)).

- (5) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/2007<sup>(18)</sup> przedłużono do dnia 31 grudnia 2024 r. okresy zatwierdzenia substancji czynnych: *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol i *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901.
- (6) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2020/1740<sup>(19)</sup> złożono wnioski i dodatkową dokumentację dotyczące odnowienia zatwierdzenia każdej z tych substancji czynnych. W dniach 16 sierpnia r., 23 maja 2022 r., 28 stycznia 2019 r., 15 marca 2022 r., 29 lipca 2022 r., 30 marca 2022 r., 31 maja 2022 r., 11 października 2023 r., 19 marca 2019 r., 10 sierpnia 2022 r. i 27 lipca 2022 r. państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawców w odniesieniu do 8-hydroksychinoliny, aminopyralidu, azoksystrobiny, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprolu, fluorksyfury, krezoksymu metylu, metobromuronu, oksyfluorofenu, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901 i terbutyloazyny poinformowały państwa członkowskie pełniące rolę współsprawozdawców, Komisję i Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”), że oceniły dopuszczalność, a w szczególności kompletność i terminowość każdego z tych wniosków, i stwierdziły, że są one dopuszczalne. Dokumentację uzupełniającą dotyczącą odnowienia zatwierdzenia imazalilu i teflutryny przedłożono za pośrednictwem centralnego systemu składania wniosków odpowiednio dnia 16 grudnia 2021 r. i 17 lutego 2022 r., a państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawców oceniają dopuszczalność wniosków.
- (7) W odniesieniu do substancji czynnych: aminopyralid, azoksystrobina, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, imazalil, krezoksym metylu, metobromuron, oksyfluorofen, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, teflutryna i terbutyloazyna odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawców nie zakończyły jeszcze oceny ryzyka na podstawie art. 11 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 i potrzebny jest dodatkowy czas na zakończenie pozostałych etapów każdej procedury odnowienia.
- (8) W przypadku substancji czynnej fluorksyfury Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na zakończenie oceny ryzyka prowadzonej w odniesieniu do tej substancji, w tym, w stosownych przypadkach, konsultacji publicznych i konsultacji z ekspertami. Komisja również potrzebuje dodatkowego czasu na przyjęcie wynikającej z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (9) W odniesieniu do substancji czynnej 8-hydroksychinoliny Urząd przekazał swoje wnioski wnioskodawcy, państwom członkowskim oraz Komisji. Komisja przedstawiła Stałemu Komitetowi ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz sprawozdanie w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej oraz projekt rozporządzenia w sprawie odnowienia zatwierdzenia tej substancji czynnej. Komitet potrzebuje dodatkowego czasu na wydanie opinii, a Komisja – na przyjęcie wynikającej z tego decyzji w sprawie zarządzania ryzykiem.
- (10) Jest zatem prawdopodobne, że żadna z decyzji w sprawie odnowienia zatwierdzeń tych substancji czynnych nie będzie mogła zostać podjęta przed wygaśnięciem ich odpowiednich okresów zatwierdzenia w dniu 31 grudnia 2024 r., a przyczyny opóźnienia w procedurach odnowienia pozostają poza kontrolą odpowiednich wnioskodawców. W związku z tym należy przedłużyć okresy zatwierdzenia tych substancji czynnych, aby umożliwić zakończenie wymaganych ocen i sfinalizowanie odpowiednich procedur dotyczących odnowienia zatwierdzenia.

<sup>(18)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/2007 z dnia 8 grudnia 2020 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 1,4-dimetylonaftalen, 6-benzylodena, acekwincyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, siarczan glinu, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (szczoney DSM 14940 i DSM 14941), azadyrachtyna, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksyl-M, biksafen, bupirymat, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, fosfonian sodu, ditianon, dodyna, emamektyna, flubendiamid, fluometuron, fluksapyroksad, flutriafol, heksytiazoks, imazamoks, ipkonazol, izoksaben, kwas L-askorbinowy, wielosiarczek wapnia, olejek pomarańczowy, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, pendimetalina, penflufen, pentiopirad, fosfoniany potasu, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pirydalil, pyriofenon, piroksulam, chinomerak, kwas S-abcycsynowy, sedaksan, sintofen, sodowy tiosiarczan srebra, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* szczep WYEC 108, tau-fluwalinat, tebufenozyd, tembotrion, tienkarbazon, walifenalat, fosforek cynku (Dz.U. L 414 z 9.12.2020, s. 10, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2020/2007/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/2007/oj)).

<sup>(19)</sup> 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](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1740/oj)).

- (11) W przypadku substancji czynnych: aminopyralid, azoksystrobina, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, imazalil, krezoksym metylu, metobromuron, oksyfluorofen, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, teflutryna i terbutyloazyna, ponieważ odpowiednie państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy nie zakończyły jeszcze oceny ryzyka oraz z uwagi na czas potrzebny na zakończenie pozostałych etapów każdej procedury odnowienia, okres zatwierdzenia należy przedłużyć o 29 miesięcy.
- (12) W przypadku substancji czynnej fluroksypyr, ponieważ Urząd potrzebuje dodatkowego czasu na wyciągnięcie wniosków z oceny ryzyka po upływie dwóch dodatkowych miesięcy niezbędnych do zakończenia konsultacji publicznych zgodnie z art. 12 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 oraz z uwagi na czas potrzebny na zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia, okres zatwierdzenia tej substancji czynnej należy przedłużyć o 25 miesięcy i 2 tygodnie.
- (13) W odniesieniu do substancji czynnej 8-hydroksychinolina, ponieważ oczekuje się na wydanie opinii przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz oraz ze względu na czas potrzebny na zakończenie pozostałych etapów procedury odnowienia, okres zatwierdzenia tej substancji czynnej należy przedłużyć o 12 miesięcy.
- (14) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (15) Jeżeli Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, nie zostaje odnowione, Komisja wyznaczy datę wygaśnięcia na dzień wejścia w życie tego rozporządzenia lub ustali, że będzie to ta sama data, która obowiązywała przed przyjęciem niniejszego rozporządzenia, w zależności od tego, która z tych dat jest późniejsza. W przypadku gdy Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja wyznaczy, stosownie do okoliczności, najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (16) 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 31 października 2024 r.

W imieniu Komisji  
Przewodnicząca  
Ursula VON DER LEYEN

## ZAŁĄCZNIK

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

- 1) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 4: „Azoksystrobina”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 2) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 5: „Imazalil”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 3) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 8: „Krezoksym metylu”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 4) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 9: „Fluoksypyr”, datę zastępuje się datą „15 lutego 2027 r.”;
- 5) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 10: „Teflutryna”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 6) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 11: „Oksyfluorofen”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 7) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 16: „Terbutyloazyna”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 8) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 18: „8-hydroksychinolina”, datę zastępuje się datą „31 grudnia 2025 r.”;
- 9) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 37: „*Candida oleophila* szczep O”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 10) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 39: „*Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 11) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 62: „Chlorantraniliprol”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 12) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 76: „Metobromuron”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”;
- 13) w kolumnie szóstej: „Wygaśnięcie zatwierdzenia”, w wierszu 77: „Aminopyralid”, datę zastępuje się datą „31 maja 2027 r.”.