



2026/1421

1.7.2026

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2026/1421

ze dne 30. června 2026,

kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek bensulfuron, benzovindiflupyr, chlortoluron, kletchodim, cykloxydim, cymoxanil, dazomet, deltamethrin, diklofop, fenazachin, fluopikolid, hymexazol, lambda-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron-methyl, paklobutrazol a tebukonazol

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS ⁽¹⁾, a zejména na čl. 17 první pododstavec uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Účinné látky bensulfuron, benzovindiflupyr, chlortoluron, kletchodim, cykloxydim, cymoxanil, dazomet, deltamethrin, diklofop, fenazachin, fluopikolid, hymexazol, lambda-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron-methyl, paklobutrazol a tebukonazol byly schváleny jako účinné látky pro použití v přípravcích na ochranu rostlin na omezenou dobu a žádosti o obnovení jejich schválení jsou v současné době předmětem hodnocení podle článku 14 nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (2) Metsulfuron-methyl byl směrnicí Komise 2000/49/ES ⁽²⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS ⁽³⁾ do 30. června 2011. Prováděcím nařízením Komise (EU) 2016/139 ⁽⁴⁾ bylo obnoveno schválení uvedené účinné látky jako látky, která se má nahradit, do 31. března 2023 a daná látka byla zařazena do části E přílohy prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 ⁽⁵⁾. Schválení metsulfuron-methylu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením Komise (EU) 2024/324 ⁽⁶⁾, a to do 31. srpna 2026.

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

⁽²⁾ Směrnice Komise 2000/49/ES ze dne 26. července 2000 o zařazení účinné látky (metsulfuron-methyl) do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh (Úř. věst. L 197, 3.8.2000, s. 32, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/49/oj>).

⁽³⁾ Směrnice Rady 91/414/EHS ze dne 15. července 1991 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh (Úř. věst. L 230, 19.8.1991, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2016/139 ze dne 2. února 2016, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh obnovuje schválení účinné látky metsulfuron-methyl jako látky, která se má nahradit, a mění příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 27, 3.2.2016, s. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/139/oj).

⁽⁵⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 ze dne 25. května 2011, kterým se provádí nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokud jde o seznam schválených účinných látek (Úř. věst. L 153, 11.6.2011, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽⁶⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2024/324 ze dne 19. ledna 2024, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek benzovindiflupyr, bromukonazol, buprofezin, cyflufenamid, fluazinam, fluopyram, flutolanil, lambda-cyhalothrin, mekoprop-P, mepikvat, metsulfuron-methyl, fosfan a pyraklostrobin (Úř. věst. L 2024/324, 22.1.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/324/oj).

- (3) Lambda-cyhalothrin byl směrnicí Komise 2000/80/ES⁽⁷⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS do 31. prosince 2011. Prováděcím nařízením Komise (EU) 2016/146⁽⁸⁾ bylo obnoveno schválení uvedené účinné látky jako látky, která se má nahradit, do 31. března 2023 a daná látka byla zařazena do části E přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení lambda-cyhalothrinu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2024/324, a to do 31. srpna 2026.
- (4) Deltamethrin byl směrnicí Komise 2003/5/ES⁽⁹⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS do 31. října 2013 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení deltamethrinu bylo devětkrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/1757⁽¹⁰⁾, a to do 15. srpna 2026.
- (5) Chlortoluron byl směrnicí Komise 2005/53/ES⁽¹¹⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 28. února 2016 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení chlortoluronu bylo osmkrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/1757, a to do 15. srpna 2026.
- (6) MCPA a MCPB byly směrnicí Komise 2005/57/ES⁽¹²⁾ zařazeny jako účinné látky do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 30. dubna 2016 a následně byly zařazeny do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení MCPA a MCPB byla osmkrát prodloužena, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/1757, a to do 15. srpna 2026.
- (7) Cymoxanil a tebukonazol byly směrnicí Komise 2008/125/ES⁽¹³⁾ zařazeny jako účinné látky do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. srpna 2019 a následně byly zařazeny do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení cymoxanilu a tebukonazolu byla čtyřikrát, resp. pětkrát prodloužena, naposledy prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/1446⁽¹⁴⁾, a to do 15. srpna 2026.

(7) Směrnice Komise 2000/80/ES ze dne 4. prosince 2000, kterou se mění příloha I směrnice Rady 91/414/EHS o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh za účelem konsolidace dané přílohy a zařazení další účinné látky (lambda-cyhalothrin) (Úř. věst. L 309, 9.12.2000, s. 14, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/80/oj>).

(8) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2016/146 ze dne 4. února 2016, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh obnovuje schválení účinné látky lambda-cyhalothrin jako látky, která se má nahradit, a mění příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 30, 5.2.2016, s. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/146/oj).

(9) Směrnice Komise 2003/5/ES ze dne 10. ledna 2003, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky deltamethrinu (Úř. věst. L 8, 14.1.2003, s. 7, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/5/oj>).

(10) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/1757 ze dne 11. září 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek bensulfuron, chlormekvat, chlortoluron, klomazon, daminozid, deltamethrin, eugenol, fludioxonil, flufenacet, flumetralin, fosthiazát, geraniol, MCPA, MCPB, propachizafop, prosulfokarb, chizalofof-P-ethyl, chizalofof-P-tefuryl, natrium 5-nitroguajakolát, natrium-2-nitrofenolát, natrium-4-nitrofenolát, sulfurylfluorid, tebufenpyrad, thymol a tritosulfuron (Úř. věst. L 224, 12.9.2023, s. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1757/oj).

(11) Směrnice Komise 2005/53/ES ze dne 16. září 2005, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinných látek chlorthalonilu, chlortoluronu, cypermethrinu, daminozidu a thiofanát-methylu (Úř. věst. L 241, 17.9.2005, s. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/53/oj>).

(12) Směrnice Komise 2005/57/ES ze dne 21. září 2005, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinných látek MCPA a MCPB (Úř. věst. L 246, 22.9.2005, s. 14, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/57/oj>).

(13) Směrnice Komise 2008/125/ES ze dne 19. prosince 2008, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinných látek fosfidu hlinitého, fosfidu vápenatého, fosfidu hořečnatého, cymoxanilu, dodemorfu, methylesteru 2,5-kyseliny dichlorbenzoové, metamitronu, sulcotrionu, tebukonazolu a triadimenolu (Úř. věst. L 344, 20.12.2008, s. 78, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/125/oj>).

(14) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/1446 ze dne 12. července 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek methylester 2,5-kyseliny dichlorbenzoové, kyselina octová, síran hlinito-amonný, fosfid hlinitý, křemičitan hlinitý, karbid vápníku, cymoxanil, dodemorf, ethylen, výtažek z kajeputu střídavolistého (tea tree), destilační zbytky tuku, mastné kyseliny C7 až C20, flonikamid (IKI-220), giberelová kyselina, gibereliny, halosulfuron-methyl, hydrolyzované bílkoviny, síran železnatý, fosfid hořečnatý, maltodextrin, metamitron, rostlinné oleje / hřebíčkový olej, rostlinné oleje / řepkový olej, rostlinné oleje / mátový olej, pyrethrin, sulcotrion, tebukonazol a močovina (Úř. věst. L 178, 13.7.2023, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1446/oj).

- (8) Bensulfuron byl směrnicí Komise 2009/11/ES⁽¹⁵⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. října 2019 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení bensulfuronu bylo třikrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením 1757, a to do 15. srpna 2026.
- (9) Fluopikolid byl směrnicí Komise 2010/15/EU⁽¹⁶⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2020 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení fluopikolidu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/918⁽¹⁷⁾, a to do 31. srpna 2026.
- (10) Cykloxydim byl směrnicí Komise 2011/4/EU⁽¹⁸⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011. Schválení cykloxydimu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (11) Hymexazol byl směrnicí Komise 2011/5/EU⁽¹⁹⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení hymexazolu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (12) Klethodim byl směrnicí Komise 2011/21/EU⁽²⁰⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení klethodimu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (13) Fenazachin byl prováděcí směrnicí Komise 2011/39/EU⁽²¹⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení fenazachinu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.

⁽¹⁵⁾ Směrnice Komise 2009/11/ES ze dne 18. února 2009, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinných látek bensulfuronu, natrium-5-nitroguajakolátu, natrium-2-nitrofenolátu, natrium-4-nitrofenolátu a tebufenpyradu (Úř. věst. L 48, 19.2.2009, s. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/11/oj>).

⁽¹⁶⁾ Směrnice Komise 2010/15/EU ze dne 8. března 2010, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky fluopikolidu (Úř. věst. L 58, 9.3.2010, s. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/15/oj>).

⁽¹⁷⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/918 ze dne 4. května 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek aklonifen, ametoktradin, beflubutamid, benthialikalb, boskalid, kaptan, klethodim, cykloxydim, cyflumetofen, dazomet, diklofop, dimethomorf, ethefon, fenazachin, fluopikolid, fluoxastrobín, flurochloridon, folpet, formetanát, *Helicoverpa armigera nucleopolyhedrovirus*, hymexazol, kyselina indolylmásečná, mandipropamid, metalaxyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metribuzin, milbemektin, paklobutrazol, penoxsulam, fenmedifam, pirimifos-methyl, propamokarb, prochinazid, prothiokonazol, s-metolachlor, *Spodoptera littoralis nucleopolyhedrovirus*, *Trichoderma asperellum* kmen T34 a *Trichoderma atroviride* kmen I-1237 (Úř. věst. L 119, 5.5.2023, s. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

⁽¹⁸⁾ Směrnice Komise 2011/4/EU ze dne 20. ledna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky cykloxydimu a kterou se mění rozhodnutí 2008/934/ES (Úř. věst. L 18, 21.1.2011, s. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/4/oj>).

⁽¹⁹⁾ Směrnice Komise 2011/5/EU ze dne 20. ledna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky hymexazolu a kterou se mění rozhodnutí 2008/934/ES (Úř. věst. L 18, 21.1.2011, s. 34, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/5/oj>).

⁽²⁰⁾ Směrnice Komise 2011/21/EU ze dne 2. března 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky klethodimu a kterou se mění rozhodnutí 2008/934/ES (Úř. věst. L 58, 3.3.2011, s. 49, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/21/oj>).

⁽²¹⁾ Prováděcí směrnice Komise 2011/39/EU ze dne 11. dubna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky fenazachinu a kterou se mění rozhodnutí Komise 2008/934/ES (Úř. věst. L 97, 12.4.2011, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/39/oj).

- (14) Diklofop byl prováděcí směrnicí Komise 2011/45/EU⁽²²⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení diklofopu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (15) Dazomet byl prováděcí směrnicí Komise 2011/53/EU⁽²³⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení dazometu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (16) Metaldehyd byl prováděcí směrnicí Komise 2011/54/EU⁽²⁴⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení metaldehydu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (17) Paklobutrazol byl prováděcí směrnicí Komise 2011/55/EU⁽²⁵⁾ zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. května 2021 a následně byl zařazen do části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení paklobutrazolu bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2023/918, a to do 31. srpna 2026.
- (18) Prováděcím nařízením Komise (EU) 2016/177⁽²⁶⁾ byla schválena účinná látka benzovindiflupyr jako látka, která se má nahradit, do 2. března 2023 a daná látka byla zařazena do části E přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Schválení benzovindiflupyru bylo dvakrát prodlouženo, naposledy prováděcím nařízením (EU) 2024/324, a to do 2. srpna 2026.
- (19) Vzhledem k tomu, že doba platnosti schválení těchto účinných látek pravděpodobně skončí dříve, než budou v rámci probíhajících postupů obnovení schválení přijata rozhodnutí o jejich obnovení, Komise se dotčených zpravodajských členských států a Evropského úřadu pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) dotázala na důvody zpoždění v postupech obnovení schválení těchto účinných látek. Komise se rovněž dotázala, kdy lze očekávat, že budou dokončeny návrhy hodnotících zpráv o obnovení předložené zpravodajskými členskými státy nebo závěry úřadu.
- (20) Komise se na základě informací dostupných v době přijetí tohoto nařízení, včetně informací poskytnutých zpravodajskými členskými státy a úřadem, domnívá, že důvody zpoždění v každém z těchto postupů obnovení schválení jsou mimo kontrolu žadatelů.
- (21) S ohledem na prozatímní a výjimečnou povahu mechanismu prodloužení schválení by proto měla být doba platnosti schválení uvedených účinných látek prodloužena o dobu, která je v každém konkrétním případě vyhodnocena na základě informací dostupných v době přijetí tohoto nařízení jako nezbytná k tomu, aby bylo možno finalizovat příslušné postupy obnovení schválení. Vzhledem k tomu, že individuální posouzení doby potřebné k dokončení každého postupu obnovení vychází z odhadů v určitém okamžiku, měla by být tato míra nejistoty zohledněna.

⁽²²⁾ Prováděcí směrnice Komise 2011/45/EU ze dne 13. dubna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky diklofopu a kterou se mění rozhodnutí Komise 2008/934/ES (Úř. věst. L 100, 14.4.2011, s. 47, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/45/oj).

⁽²³⁾ Prováděcí směrnice Komise 2011/53/EU ze dne 20. dubna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky dazometu a kterou se mění rozhodnutí Komise 2008/934/ES (Úř. věst. L 105, 21.4.2011, s. 24, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/53/oj).

⁽²⁴⁾ Prováděcí směrnice Komise 2011/54/EU ze dne 20. dubna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky metaldehydu a kterou se mění rozhodnutí Komise 2008/934/ES (Úř. věst. L 105, 21.4.2011, s. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/54/oj).

⁽²⁵⁾ Prováděcí směrnice Komise 2011/55/EU ze dne 26. dubna 2011, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinné látky paklobutrazolu a kterou se mění rozhodnutí Komise 2008/934/ES (Úř. věst. L 106, 27.4.2011, s. 5, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/55/oj).

⁽²⁶⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2016/177 ze dne 10. února 2016, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh schvaluje účinná látka benzovindiflupyr jako látka, která se má nahradit, a mění příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 35, 11.2.2016, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/177/oj).

- (22) Žádosti o obnovení schválení účinných látek bensulfuron, benzovindiflupyr, chlortoluron, klethodim, cykloxydim, cymoxanil, dazomet, deltamethrin, diklofop, fenazachin, fluopikolid, hymexazol, lambda-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron-methyl, paklobutrazol a tebukonazol byly předloženy a jsou nyní hodnoceny v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) č. 844/2012 ⁽²⁷⁾.
- (23) Žádost o obnovení schválení účinné látky bensulfuron byla předložena dne 27. října 2016 a zpravodajský členský stát informoval dne 28. listopadu 2017 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 30. srpna 2022 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který v období od 27. září do 26. listopadu 2022 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou konzultaci. Dne 21. března 2023 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatel tyto informace předložil dne 21. dubna 2023 ve stanovené lhůtě. Dne 28. srpna 2024 přijal úřad svůj závěr a sdělil jej žadateli, členským státům a Komisi. Komise zahájila jednání o obnovení schválení účinné látky bensulfuron ve Stálém výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva tím, že představila závěry úřadu. S cílem usnadnit regulační rozhodovací proces a vyjasnit některé zbývající nejistoty předložila Komise dne 30. března 2026 zpravodajskému členskému státu žádost, aby znovu vyhodnotil některé informace dostupné v dokumentaci pro obnovení schválení a do 10. června 2026 předložil Komisi, úřadu a členským státům aktualizovanou hodnotící zprávu o obnovení. Následně bude úřad pověřen přezkumem aktualizované hodnotící zprávy o obnovení a v případě potřeby aktualizací jejího závěru. Vzhledem k tomu, že k vydání stanoviska stálého výboru a k tomu, aby Komise přijala následné rozhodnutí o řízení rizik, bude zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 15 měsíců, tedy do 15. listopadu 2027.
- (24) Žádost o obnovení schválení účinné látky benzovindiflupyr byla předložena dne 17. února 2020 a zpravodajský členský stát informoval dne 31. července 2020 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Zpravodajský členský stát nedokončil posouzení rizik podle článku 11 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a odhaduje, že návrh hodnotící zprávy o obnovení bude moci úřadu předložit ve druhém čtvrtletí roku 2026. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 2. ledna 2029.
- (25) Žádost o obnovení schválení účinné látky chlortoluron byla předložena dne 26. února 2013 a zpravodajský členský stát informoval dne 9. dubna 2013 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 6. června 2019 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který v období od 12. října do 11. prosince 2021 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou konzultaci. Dne 8. srpna 2022 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatel tyto informace předložil dne 8. září 2022 ve stanovené

⁽²⁷⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 844/2012 ze dne 18. září 2012, kterým se stanoví ustanovení nezbytná k provedení postupu obnovení schválení účinných látek podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokud jde o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh (Úř. věst. L 252, 19.9.2012, s. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj).

lhůtě. Dne 17. června 2024 požádal úřad podle čl. 13 odst. 3a prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 pro účely posouzení kritérií pro schválení týkajících se vlastností vyvolávajících narušení činnosti endokrinního systému stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 ve znění nařízení Komise (EU) 2018/605 ⁽²⁸⁾ o dodatečné informace, které má žadatel předložit do 18. prosince 2026, a na jejich předložení se nyní čeká. Vzhledem k tomu, že úřad odhaduje, že dokončení hodnocení a dokončení závěru ohledně chlortoluronu bude vyžadovat 120 dnů po obdržení revidovaného návrhu hodnotící zprávy o obnovení, a vzhledem k tomu, že Komise bude potřebovat čas na přijetí následných rozhodnutí o řízení rizik, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 22 měsíců a 15 dnů, tedy do 30. června 2028.

- (26) Žádost o obnovení schválení účinné látky klethodim byla předložena dne 25. května 2018 a zpravodajský členský stát informoval dne 20. června 2018 spolupřavodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 28. března 2023 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který v období od 11. prosince 2023 do 9. února 2024 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou konzultaci. Dne 7. května 2024 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatel tyto informace předložil dne 7. června 2024 ve stanovené lhůtě. Úřad očekává, že dokončí hodnocení a závěr ohledně klethodimu do 30. června 2026, a vzhledem k tomu, že Komise bude potřebovat čas na přijetí následných rozhodnutí o řízení rizik, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 15 měsíců a 15 dnů, tedy do 15. prosince 2027.
- (27) Žádost o obnovení schválení účinné látky cykloxydim byla předložena dne 24. května 2018 a zpravodajský členský stát informoval dne 15. června 2018 spolupřavodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Zpravodajský členský stát nedokončil posouzení rizik podle článku 11 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a odhaduje, že návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu předloží v červnu 2026. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 31. ledna 2029.
- (28) Tři žádosti o obnovení schválení účinné látky cymoxanil byly předloženy ve dnech 26. srpna 2016 (dvě žádosti) a 30. srpna 2016 a zpravodajský členský stát informoval dne 3. října 2016 spolupřavodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádostí podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 28. února 2020 předložil zpravodajský členský stát úřadu návrh hodnotící zprávy o obnovení. Dne 6. dubna 2021 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatelé tyto informace předložili ve dnech 4. až 5. května 2021 ve stanovené lhůtě. Dne 14. prosince 2021 požádal úřad podle čl. 13 odst. 3a prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 pro účely posouzení kritérií pro schválení týkajících se vlastností vyvolávajících narušení činnosti endokrinního systému stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 ve znění nařízení (EU) 2018/605 o dodatečné informace a žadatelé uvedené

⁽²⁸⁾ Nařízení Komise (EU) 2018/605 ze dne 19. dubna 2018, kterým se mění příloha II nařízení (ES) č. 1107/2009 a stanoví se vědecká kritéria pro určení vlastností vyvolávajících narušení činnosti endokrinního systému (Úř. věst. L 101, 20.4.2018, s. 33, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/605/oj>).

informace předložili dne 12. června 2024 ve stanovené lhůtě. Dne 10. září 2024 předložil zpravodajský členský stát revidovaný návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který v období od 20. prosince 2024 do 18. února 2025 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou konzultaci. Úřad očekává, že dokončí hodnocení a závěr ohledně cymoxanilu do 31. května 2026, a vzhledem k tomu, že Komise bude potřebovat čas na přijetí následných rozhodnutí o řízení rizik, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 15 měsíců a 15 dnů, tedy do 30. listopadu 2027.

- (29) Žádost o obnovení schválení účinné látky dazomet byla předložena dne 28. května 2018 a zpravodajský členský stát informoval dne 5. listopadu 2020 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Zpravodajský členský stát nedokončil posouzení rizik podle článku 11 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a odhaduje, že návrh hodnotící zprávy o obnovení bude moci úřadu předložit v červnu 2027. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 39 měsíců, tedy do 30. listopadu 2029.
- (30) Pět žádostí o obnovení schválení účinné látky deltamethrin bylo předloženo ve dnech 18. října 2013, 24. října 2013, 26. října 2013 a 28. října 2013 (dvě žádosti) a zpravodajský členský stát informoval dne 25. listopadu 2013 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádostí podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 19. února 2018 předložil zpravodajský členský stát úřadu návrh hodnotící zprávy o obnovení. Dne 21. prosince 2018 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatel tyto informace předložil ve dnech 19. až 21. ledna 2019 ve stanovené lhůtě. Dne 28. srpna 2023 požádal úřad podle čl. 13 odst. 3a prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 pro účely posouzení kritérií pro schválení týkajících se vlastností vyvolávajících narušení činnosti endokrinního systému stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 ve znění nařízení (EU) 2018/605 o dodatečné informace a žadatel uvedené informace předložil dne 4. března 2026 ve stanovené lhůtě. Vzhledem k tomu, že úřad odhaduje, že dokončení hodnocení a dokončení závěru ohledně deltamethrinu bude vyžadovat 120 dnů po obdržení revidovaného návrhu hodnotící zprávy o obnovení, a vzhledem k tomu, že Komise bude potřebovat čas na přijetí následných rozhodnutí o řízení rizik, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 22 měsíců a 15 dnů, tedy do 30. června 2028.
- (31) Byly předloženy dvě žádosti o obnovení schválení účinné látky diklofop, a sice obě dne 21. května 2018, a zpravodajský členský stát informoval dne 17. července 2018 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádostí podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 6. května 2025 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který si vyžádal provedení revizí zprávy. Na předložení revidovaného návrhu hodnotící zprávy o obnovení zpravodajským členským státem úřadu se dosud čeká. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 31. ledna 2029.
- (32) Žádost o obnovení schválení účinné látky fenazachin byla předložena dne 30. května 2018 a zpravodajský členský stát informoval dne 13. července 2018 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 19. září 2024 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který v období od 14. července do 13. září 2025 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou

konzultaci. Zpravodajský členský stát odhaduje, že do konce května 2026 bude moci úřadu předložit vyplněnou tabulku se shromážděnými připomínkami z veřejné konzultace. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 23 měsíců a 15 dnů, tedy do 15. srpna 2028.

- (33) Žádost o obnovení schválení účinné látky fluopikolid byla předložena dne 24. května 2017 a zpravodajský členský stát informoval dne 15. června 2017 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 27. května 2025 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který si vyžádal provedení revizí. Dne 22. dubna 2026 předložil zpravodajský členský stát úřadu revidovaný návrh hodnotící zprávy o obnovení. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 31. ledna 2029.
- (34) Žádost o obnovení schválení účinné látky hymexazol byla předložena dne 23. května 2018 a zpravodajský členský stát informoval dne 21. června 2018 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 29. dubna 2026 předložil zpravodajský členský stát úřadu návrh hodnotící zprávy o obnovení. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 31. ledna 2029.
- (35) Žádost o obnovení schválení účinné látky lambda-cyhalothrin byla předložena dne 31. března 2020 a zpravodajský členský stát informoval dne 29. dubna 2020 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 31. července 2025 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který si dne 24. listopadu 2025 vyžádal provedení revizí zprávy. Na předložení revidovaného návrhu hodnotící zprávy o obnovení zpravodajským členským státem se dosud čeká. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 31. ledna 2029.
- (36) Dvě žádosti o obnovení schválení účinné látky MCPA byly předloženy ve dnech 21. a 24. dubna 2013 a zpravodajský členský stát informoval dne 29. května 2013 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 24. března 2022 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který v období od 24. května do 23. července 2022 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou konzultaci. Dne 16. ledna 2023 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatelé tyto informace předložili v únoru 2023 ve stanovené lhůtě. Na předložení revidovaného návrhu hodnotící zprávy o obnovení zpravodajským členským státem v návaznosti na setkání odborníků, jež se konalo listopadu/prosinci 2025, se dosud čeká. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 23 měsíců a 15 dnů, tedy do 31. července 2028.
- (37) Žádost o obnovení schválení účinné látky MCPB byla předložena dne 27. března 2013 a zpravodajský členský stát informoval dne 5. srpna 2013 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Dne 17. března 2022 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy

o obnovení úřadu, který v období od 5. května do 4. července 2022 uskutečnil o tomto návrhu veřejnou konzultaci. Dne 16. ledna 2023 požádal úřad o dodatečné informace pro účely posouzení obnovení podle čl. 13 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a žadatelé tyto informace předložili v únoru 2023 ve stanovené lhůtě. Na předložení revidovaného návrhu hodnotící zprávy o obnovení zpravodajským členským státem v návaznosti na setkání odborníků, jež se konalo listopadu/prosinci 2025, se dosud čeká. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 23 měsíců a 15 dnů, tedy do 31. července 2028.

- (38) Byly předloženy tři žádosti o obnovení schválení účinné látky metaldehyd, a sice všechny dne 29. května 2018, a zpravodajský členský stát informoval dne 5. září 2018 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádostí podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 4. července 2024 předložil zpravodajský členský stát úřadu návrh hodnotící zprávy o obnovení. Zpravodajský členský stát a úřad odhadují, že veřejná konzultace o návrhu hodnotící zprávy o obnovení bude zahájena v květnu 2026. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 25 měsíců a 15 dnů, tedy do 15. října 2028.
- (39) Žádost o obnovení schválení účinné látky metsulfuron-methyl byla předložena dne 25. března 2020 a zpravodajský členský stát informoval dne 16. října 2023 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádosti podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména její úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádost je přijatelná. Úřad žádost zveřejnil. Zpravodajský členský stát nedokončil posouzení rizik podle článku 11 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 a odhaduje, že návrh hodnotící zprávy o obnovení bude moci úřadu předložit v únoru 2027. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 35 měsíců, tedy do 31. července 2029.
- (40) Byly předloženy dvě žádosti o obnovení schválení účinné látky paklobutrazol, a sice obě dne 29. května 2018, a zpravodajský členský stát informoval dne 26. června 2018 spoluzpravodajský členský stát, Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádostí podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 21. května 2025 předložil zpravodajský členský stát návrh hodnotící zprávy o obnovení úřadu, který si vyžádal provedení revizí zprávy. Dne 12. února 2026 předložil zpravodajský členský stát úřadu revidovaný návrh hodnotící zprávy o obnovení. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 29 měsíců, tedy do 31. ledna 2029.
- (41) Dvě žádosti o obnovení schválení účinné látky tebukonazol byly předloženy ve dnech 24. a 29. srpna 2016 a zpravodajský členský stát informoval dne 27. září 2016 Komisi a úřad, že posoudil přijatelnost žádostí podle článku 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012, a zejména jejich úplnost a včasnost, a dospěl k závěru, že žádosti jsou přijatelné. Úřad žádosti zveřejnil. Dne 8. dubna 2019 předložil původní zpravodajský členský stát úřadu návrh hodnotící zprávy o obnovení. Dne 3. dubna 2020 požádal nově jmenovaný zpravodaj pro účely posouzení kritérií pro schválení týkajících se vlastností vyvolávajících narušení činnosti endokrinního systému stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 ve znění nařízení (EU) 2018/605 o dodatečné informace, které žadatelé předložili v květnu 2020 ve stanovené lhůtě. Dne 19. listopadu 2021 předložil zpravodajský členský stát

úřadu znovu revidovaný návrh hodnotící zprávy o obnovení. Úřad o něm v období od 27. února do 28. dubna 2025 uskutečnil veřejnou konzultaci. Na předložení vyplněné tabulky se shromážděnými připomínkami z veřejné konzultace zpravodajským členským státem se čeká. Vzhledem k tomu, že k dokončení zbývajících kroků v postupu obnovení schválení je zapotřebí více času, měla by být délka prodloužení doby platnosti schválení stanovena na 23 měsíců a 15 dnů, tedy do 31. července 2028.

- (42) V případě účinných látek benzovindiflupyr, cykloxydim, dazomet, diklofop, fenazachin, fluopikolid, hymexazol, lambda-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyd, metsulfuron-methyl, paklobutrazol a tebukonazol si úřad po konzultaci s členskými státy může od žadatelů ještě vyžádat dodatečné informace podle čl. 13 odst. 3a prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012. Délky prodloužení navrhané pro tyto účinné látky nezahrnují žádnou dodatečnou dobu, která by mohla být nezbytná pro poskytnutí a vyhodnocení těchto informací.
- (43) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (44) Pokud Komise přijme nařízení, kterým se stanoví, že schválení některé z účinných látek uvedených v příloze tohoto nařízení není obnoveno, měla by Komise stanovit datum konce platnosti schválení této účinné látky na den vstupu uvedeného nařízení v platnost nebo na stejné datum platné před přijetím tohoto nařízení, podle toho, co nastane později. Pokud Komise přijme nařízení o obnovení schválení některé z účinných látek uvedených v příloze tohoto nařízení, měla by Komise v závislosti na okolnostech stanovit co možná nejbližší datum použitelnosti.
- (45) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 30. června 2026.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

PŘÍLOHA

Příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 se mění takto:

1. Část A se mění takto:

- 1) v položce 40 pro deltamethrin se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „30. června 2028“;
- 2) v položce 102 pro chlortoluron se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „30. června 2028“;
- 3) v položce 107 pro MCPA se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. července 2028“;
- 4) v položce 108 pro MCPB se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. července 2028“;
- 5) v položce 263 pro cymoxanil se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „30. listopadu 2027“;
- 6) v položce 268 pro tebukonazol se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. července 2028“;
- 7) v položce 271 pro bensulfuron se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „15. listopadu 2027“;
- 8) v položce 297 pro fluopikolid se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. ledna 2029“;
- 9) v položce 316 pro cykloxydim se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. ledna 2029“;
- 10) v položce 322 pro hymexazol se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. ledna 2029“;
- 11) v položce 329 pro kletnodim se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „15. prosince 2027“;
- 12) v položce 339 pro dazomet se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „30. listopadu 2029“;
- 13) v položce 340 pro metaldehyd se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „15. října 2028“;
- 14) v položce 342 pro fenazachin se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „15. srpna 2028“;
- 15) v položce 344 pro diklofop se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. ledna 2029“;
- 16) v položce 348 pro paklobutrazol se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. ledna 2029“.

2. Část E se mění takto:

- 1) v položce 3 pro metsulfuron-methyl se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. července 2029“;
- 2) v položce 4 pro benzovindiflupyr se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „2. ledna 2029“;
- 3) v položce 5 pro lambda-cyhalothrin se v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ datum nahrazuje datem „31. ledna 2029“.