



2026/1826

29.7.2026

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2026/1826

af 28. juli 2026

om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne aclonifen, amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600, beflubutamid, clomazon, cyantraniliprol, cyprodinil, daminozid, dichlorprop-P, dimethachlor, fludioxonil, formetanat, fosetyl, isofetamid, metalaxyl, metazachlor, penconazol, phenmedipham, pirimicarb, pyraclostrobin og S-abscisinsyre

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 af 21. oktober 2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler og om ophævelse af Rådets direktiv 79/117/EØF og 91/414/EØF ⁽¹⁾, særlig artikel 17, første afsnit, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Aktivstofferne aclonifen, amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600, beflubutamid, clomazon, cyantraniliprol, cyprodinil, daminozid, dichlorprop-P, dimethachlor, fludioxonil, formetanat, fosetyl, isofetamid, metalaxyl, metazachlor, penconazol, phenmedipham, pirimicarb, pyraclostrobin og S-abscisinsyre blev godkendt som aktivstoffer til brug i plantebeskyttelsesmidler for en begrænset periode, og ansøgningerne om fornyelse af deres godkendelser vurderes i øjeblikket i henhold til artikel 14 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- (2) Ved Kommissionens direktiv 2004/30/EF ⁽²⁾ blev pyraclostrobin optaget i bilag I til Rådets direktiv 91/414/EØF ⁽³⁾ som aktivstof indtil den 31. maj 2014, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011 ⁽⁴⁾. Godkendelsen af pyraclostrobin er blevet forlænget ti gange, senest ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2025/1489 ⁽⁵⁾ indtil den 15. september 2026.
- (3) Ved Kommissionens direktiv 2004/58/EF ⁽⁶⁾ blev phenmedipham optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 28. februar 2015, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af phenmedipham er blevet forlænget ni gange, senest ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2025/99 ⁽⁷⁾ indtil den 30. september 2026.

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

⁽²⁾ Kommissionens direktiv 2004/30/EF af 10. marts 2004 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage benzoesyre, flazasulfuron og pyraclostrobin som aktive stoffer (EUT L 77 af 13.3.2004, s. 50, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2004/30/oj>).

⁽³⁾ Rådets direktiv 91/414/EØF af 15. juli 1991 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler (EFT L 230 af 19.8.1991, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁴⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer (EUT L 153 af 11.6.2011, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽⁵⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2025/1489 af 24. juli 2025 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelsen af godkendelsesperioderne for aktivstofferne ametoctradin, *Beauveria bassiana* stamme ATCC 74040 og GHA, buprofezin, clodinafop, kobberforbindelser, cyflumetofen, daminozid, flupyradifuron, *Helicoverpa armigera nucleopolyhedrovirus*, mandestrobin, mandipropamid, metam, pyraclostrobin, rescalure, *Spodoptera littoralis nucleopolyhedrovirus*, *Streptomyces lydicus* stamme WYEC 108, *Trichoderma asperellum* stamme T34 og *Trichoderma atroviride* stamme I-1237 (EUT L, 2025/1489, 25.7.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/1489/oj).

⁽⁶⁾ Kommissionens direktiv 2004/58/EF af 23. april 2004 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage alpha-cypermethrin, benalaxyl, bromoxynil, desmedipham, ioxynil og phenmedipham som aktive stoffer (EUT L 120 af 24.4.2004, s. 26, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2004/58/oj>).

⁽⁷⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2025/99 af 21. januar 2025 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelsen af godkendelsesperioderne for aktivstofferne *Aureobasidium pullulans* (stamme DSM 14940 og DSM 14941), *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaxyl-M, cyprodinil, dichlorprop-P, formetanat, fosetyl, halosulfuron-methyl, imazamox, milbemectin, phenmedipham, pirimicarb, *Pseudomonas* sp. stamme DSMZ 13134, pyrimethanil, pyriofenon, pyroxsulam, spinosad, svovl, *Trichoderma harzianum* Rifai stamme T-22 og ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (tidligere *T. harzianum*) stamme ICC012, T-25 og TV-1, *Trichoderma atroviride* (tidligere *T. harzianum*) stamme T11, *Trichoderma gamsii* (tidligere *T. viride*) stamme ICC080, triticonazol og ziram (EUT L, 2025/99, 22.1.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/99/oj).

- (4) Ved Kommissionens direktiv 2005/53/EF ⁽⁸⁾ blev daminozid optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 28. februar 2016, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af daminozid er blevet forlænget ni gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2025/1489 indtil den 15. september 2026.
- (5) Ved Kommissionens direktiv 2006/39/EF ⁽⁹⁾ blev pirimicarb optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 31. januar 2017, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af pirimicarb er blevet forlænget ni gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2025/99 indtil den 31. oktober 2026.
- (6) Ved Kommissionens direktiv 2006/64/EF ⁽¹⁰⁾ blev cyprodinil og fosetyl optaget i bilag I til Rådets direktiv 91/414/EØF som aktivstoffer indtil den 30. april 2017, og de blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelserne af cyprodinil og fosetyl er blevet forlænget otte gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2025/99 begge indtil den 31. oktober 2026.
- (7) Ved Kommissionens direktiv 2006/74/EF ⁽¹¹⁾ blev dichlorprop-P optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 31. maj 2017, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af dichlorprop-P er blevet forlænget otte gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2025/99 indtil den 31. oktober 2026.
- (8) Ved Kommissionens direktiv 2007/5/EF ⁽¹²⁾ blev formetanat optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 30. september 2017, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af formetanat er blevet forlænget otte gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2025/99 indtil den 30. september 2026.
- (9) Ved Kommissionens direktiv 2007/50/EF ⁽¹³⁾ blev beflubutamid optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 30. november 2017, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af beflubutamid er blevet forlænget syv gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2023/918 ⁽¹⁴⁾ indtil den 31. oktober 2026.

⁽⁸⁾ Kommissionens direktiv 2005/53/EF af 16. september 2005 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozid og thiophanat-methyl som aktive stoffer (EUT L 241 af 17.9.2005, s. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/53/oj>).

⁽⁹⁾ Kommissionens direktiv 2006/39/EF af 12. april 2006 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage clodinafop, pirimicarb, rimsulfuron, tolclofos-methyl og triticonazol som aktive stoffer (EUT L 104 af 13.4.2006, s. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/39/oj>).

⁽¹⁰⁾ Kommissionens direktiv 2006/64/EF af 18. juli 2006 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage clopyralid, cyprodinil, fosetyl og trinexapac som aktive stoffer (EUT L 206 af 27.7.2006, s. 107, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/64/oj>).

⁽¹¹⁾ Kommissionens direktiv 2006/74/EF af 21. august 2006 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage dichlorprop-P, metconazol, pyrimethanil og triclopyr som aktive stoffer (EUT L 235 af 30.8.2006, s. 17, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/74/oj>).

⁽¹²⁾ Kommissionens direktiv 2007/5/EF af 7. februar 2007 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage captan, folpet, formetanat og methiocarb som aktivstoffer (EUT L 35 af 8.2.2007, s. 11, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/5/oj>).

⁽¹³⁾ Kommissionens direktiv 2007/50/EF af 2. august 2007 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage beflubutamid og *Spodoptera exigua* nuclear polyhedrosis virus som aktivstoffer (EUT L 202 af 3.8.2007, s. 15, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/50/oj>).

⁽¹⁴⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/918 af 4. maj 2023 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelsen af godkendelsesperioderne for aktivstofferne acelonifen, ametocradin, beflubutamid, benthialicarb, boscalid, captan, clethodim, cycloxydim, cyflumetofen, dazomet, diclofop, dimethomorph, ethephon, fenazaquin, fluopicolid, fluoxastrobin, flurochloridon, folpet, formetanat, *Helicoverpa armigera* nucleopolyhedrovirus, hymexazol, indolyismørsyre, mandipropamid, metalaxyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metribuzin, milbemectin, paclobutrazol, penoxsulam, phenmedipham, pirimiphos-methyl, propamocarb, proquinazid, prothioconazol, s-metolachlor, *Spodoptera littoralis* nucleopolyhedrovirus, *Trichoderma asperellum* stamme T34 og *Trichoderma atroviride* stamme I-1237 (EUT L 119 af 5.5.2023, s. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

- (10) Ved Kommissionens direktiv 2007/76/EF⁽¹⁵⁾ blev fludioxonil og clomazon optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstoffer indtil den 31. oktober 2018, og de blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelserne af fludioxonil og clomazon er blevet forlænget syv gange, senest ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2025/787⁽¹⁶⁾ indtil den 30. september 2026.
- (11) Ved Kommissionens direktiv 2008/116/EF⁽¹⁷⁾ blev aclonifen og metazachlor optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstoffer indtil den 31. juli 2019, og de blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelserne af aclonifen og metazachlor er blevet forlænget henholdsvis tre og fire gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2023/918 indtil den 31. oktober 2026.
- (12) Ved Kommissionens direktiv 2009/77/EF⁽¹⁸⁾ blev dimethachlor og penconazol optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstoffer indtil den 31. december 2019, og de blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelserne af dimethachlor og penconazol er blevet forlænget fire gange, senest ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/2592⁽¹⁹⁾ indtil den 15. oktober 2026.
- (13) Ved Kommissionens direktiv 2010/28/EU⁽²⁰⁾ blev metalaxyl optaget i bilag I til direktiv 91/414/EØF som aktivstof indtil den 30. juni 2020, og det blev efterfølgende optaget i del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af metalaxyl er blevet forlænget to gange, senest ved gennemførelsesforordning (EU) 2023/918 indtil den 30. september 2026.
- (14) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 151/2014⁽²¹⁾ blev aktivstoffet S-abscisinsyre godkendt indtil den 30. juni 2024 og optaget i del B i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af S-abscisinsyre er blevet forlænget én gang ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2024/1892⁽²²⁾ indtil den 15. september 2026.

⁽¹⁵⁾ Kommissionens direktiv 2007/76/EF af 20. december 2007 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage fludioxonil, clomazon og prosulfocarb som aktivstoffer (EUT L 337 af 21.12.2007, s. 100, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/76/oj>).

⁽¹⁶⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2025/787 af 24. april 2025 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne 1,4-dimethylnaphthalen, amidosulfuron, bentazon, bixafen, clomazon, fenoxaprop-P, fludioxonil, fluoxastrobin, flutolanil, fluxapyroxad, gibberellinsyre, gibberelliner, halauxifenmethyl, mecoprop-P, paraffinolie, penthiopyrad, pirimiphos-methyl, propamocarb, propyzamid, prothioconazol, rimsulfuron, sedaxan og sulfoxaflor (EUT L, 2025/787, 25.4.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/787/oj).

⁽¹⁷⁾ Kommissionens direktiv 2008/116/EF af 15. december 2008 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage aclonifen, imidacloprid og metazachlor som aktivstoffer (EUT L 337 af 16.12.2008, s. 86, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/116/oj>).

⁽¹⁸⁾ Kommissionens direktiv 2009/77/EF af 1. juli 2009 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage chlorsulfuron, cyromazin, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazol, triallat og triflusalufuron som aktivstoffer (EUT L 172 af 2.7.2009, s. 23, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/77/oj>).

⁽¹⁹⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/2592 af 21. november 2023 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne 1-naphthylacetamid, 1-naphthyledikesyre, 2-phenylphenol (også salte heraf, f.eks. natriumsalt), 8-hydroxyquinolin, amidosulfuron, bifenox, dicamba, difenoconazol, diflufenican, dimethachlor, esfenvalerat, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, fenpyrazamin, fluaizifop-P, lenacil, napropamid, nicosulfuron, paraffinolier, paraffinolie, penconazol, picloram, prohexadion, spiroxamin, svovl, tetraconazol og tri-allat (EUT L, 2023/2592, 22.11.2023, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2592/oj).

⁽²⁰⁾ Kommissionens direktiv 2010/28/EU af 23. april 2010 om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF for at optage metalaxyl som aktivstof (EUT L 104 af 24.4.2010, s. 57, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/28/oj>).

⁽²¹⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 151/2014 af 18. februar 2014 om godkendelse af aktivstoffet S-abscisinsyre, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 48 af 19.2.2014, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/151/oj).

⁽²²⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2024/1892 af 10. juli 2024 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne amisulbrom, S-abscisinsyre, thien carbazon og valifenalat (EUT L, 2024/1892, 11.7.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/1892/oj).

- (15) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 193/2014 ⁽²³⁾ blev aktivstoffet amisulbrom godkendt indtil den 30. juni 2024 og optaget i del B i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011. Godkendelsen af amisulbrom blev forlænget ved gennemførelsesforordning (EU) 2024/1892 indtil den 15. september 2026.
- (16) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2016/1414 ⁽²⁴⁾ blev aktivstoffet cyantraniliprol godkendt indtil den 14. september 2026 og optaget i del B i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011.
- (17) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2016/1425 ⁽²⁵⁾ blev aktivstoffet isofetamid godkendt indtil den 15. september 2026 og optaget i del B i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011.
- (18) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2016/1429 ⁽²⁶⁾ blev aktivstoffet *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600 godkendt indtil den 16. september 2026 og optaget i del B i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011.
- (19) Da godkendelserne af disse aktivstoffer kan forventes at udløbe, inden der er truffet afgørelse om fornyelse heraf som led i de igangværende fornyelsesprocedurer, hørte Kommissionen de berørte rapporterende medlemsstater og Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet («autoriteten») om årsagerne til forsinkelserne i fornyelsesprocedurerne for disse aktivstoffer. Kommissionen spurgte også, hvornår de rapporterende medlemsstaters udkast til vurderingsrapporter vedrørende fornyelse eller autoritetens konklusioner forventes at blive færdiggjort.
- (20) De foreliggende oplysninger, herunder oplysningerne fra de rapporterende medlemsstater og autoriteten, viser, at årsagerne til forsinkelserne i hver af disse fornyelsesprocedurer ikke kan tilskrives ansøgerne.
- (21) I betragtning af den midlertidige og ekstraordinære karakter af mekanismen for forlængelse af godkendelser bør godkendelsesperioderne for disse aktivstoffer derfor forlænges med den periode, der vurderes at være nødvendig i hvert enkelt tilfælde og på grundlag af de oplysninger, der foreligger på tidspunktet for vedtagelsen af denne forordning, med henblik på at afslutte de respektive procedurer for fornyelse af godkendelserne. Da vurderingen af den tid, der er nødvendig for at afslutte hver fornyelsesprocedure, i hvert enkelt tilfælde er baseret på skøn, bør der tages hensyn til denne grad af usikkerhed.
- (22) Der er indgivet ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af aktivstofferne aclonifen, beflubutamid, clomazon, cyprodinil, daminozid, dichlorprop-P, dimethachlor, fludioxonil, formetanat, fosetyl, metalaxyl, metazachlor, penconazol, phenmedipham, pirimicarb og pyraclostrobin, som vurderes i henhold til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 ⁽²⁷⁾.

⁽²³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 193/2014 af 27. februar 2014 om godkendelse af aktivstoffet amisulbrom, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 59 af 28.2.2014, s. 25, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/193/oj).

⁽²⁴⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2016/1414 af 24. august 2016 om godkendelse af aktivstoffet cyantraniliprol, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 230 af 25.8.2016, s. 16, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1414/oj).

⁽²⁵⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2016/1425 af 25. august 2016 om godkendelse af aktivstoffet isofetamid, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 231 af 26.8.2016, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1425/oj).

⁽²⁶⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2016/1429 af 26. august 2016 om godkendelse af aktivstoffet *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændring af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 232 af 27.8.2016, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1429/oj).

⁽²⁷⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 af 18. september 2012 om fastsættelse af de fornødne bestemmelser til gennemførelse af fornyelsesprocedurer for aktivstoffer, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler (EUT L 252 af 19.9.2012, s. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj).

- (23) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet aclonifen blev indgivet den 12. juli 2016, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 19. august 2016 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 og anslår, at den vil kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten inden udgangen af september 2026. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 29 måneder, indtil den 31. marts 2029.
- (24) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet beflubutamid blev indgivet den 27. november 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 12. december 2019 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 10. november 2023 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 16. december 2024 til den 14. februar 2025. Den 6. oktober 2025 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 5. november 2025 inden for den fastsatte frist. Den 17. juni 2026 forelagde den rapporterende medlemsstat det reviderede udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten. Hvis der ikke anmodes om yderligere oplysninger i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, anslår autoriteten, at den vil være i stand til at færdiggøre sin konklusion om beflubutamid inden udgangen af marts 2027, og da Kommissionen har brug for tid til at vedtage de deraf følgende afgørelser vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 21 måneder, dvs. indtil den 31. juli 2028.
- (25) Der blev indgivet to ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet clomazon den 30. oktober 2015, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 8. februar 2016 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningernes antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig deres fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at de kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningerne. Den 12. februar 2018 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 8. marts til den 8. maj 2023. Den 15. april 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgerne fremlagde disse oplysninger henholdsvis den 14. og den 15. maj 2019 inden for den fastsatte frist. Den 18. februar 2020 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved Kommissionens forordning (EU) 2018/605 ⁽²⁸⁾, og ansøgerne fremlagde oplysningerne henholdsvis den 12. og den 16. august og den 31. oktober 2022 inden for den fastsatte frist. Autoriteten gennemførte endnu en offentlig høring om det ajourførte udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse mellem den 31. oktober 2023 og den 3. januar 2024. Den 18. december 2024 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgerne, medlemsstaterne og Kommissionen, og som blev offentliggjort den 21. februar 2025. Autoriteten offentliggjorde en revideret udgave af konklusionen den 1. september 2025 for at afklare spørgsmål vedrørende konstaterede datamangler. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelserne af aktivstoffet clomazon i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 11. marts 2025. På trods af den reviderede konklusion er der dog stadig nogle videnskabelige spørgsmål vedrørende aktivstoffets tekniske specifikation, effektive risikobegrænsende foranstaltninger, menneskers eksponering og økotoxikologiske egenskaber, der mangler at blive afklaret. Kommissionen er derfor i færd med at udarbejde et nyt mandat til autoriteten. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 15 måneder, indtil den 31. december 2027.

⁽²⁸⁾ Kommissionens forordning (EU) 2018/605 af 19. april 2018 om ændring af bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009 ved at fastlægge videnskabelige kriterier til bestemmelse af hormonforstyrrende egenskaber (EUT L 101 af 20.4.2018, s. 33, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/605/oj>).

- (26) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet cyprodinil blev indgivet den 29. april 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 1. oktober 2014 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 2. oktober 2017 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 16. december 2022 til den 14. februar 2023. Den 27. marts 2018 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 25. april 2018 inden for den fastsatte frist. Den 7. juni 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, og ansøgeren fremlagde oplysningerne den 7. december 2021 inden for den fastsatte frist. Den 18. december 2024 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelserne af aktivstoffet cyprodinil i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 11. marts 2025. Udkastet til rapport vedrørende fornyelse og udkastet til gennemførelsesforordning blev drøftet i Den Stående Komité den 10. marts 2026. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 9 måneder, indtil den 31. juli 2027.
- (27) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet daminozid blev indgivet den 27. februar 2013, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 15. april 2013 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 31. oktober 2018 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 14. juni til den 14. august 2023. Den 3. januar 2020 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 3. februar 2020 inden for den fastsatte frist. Den 18. august 2020 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, og ansøgeren fremlagde oplysningerne den 15. februar 2023 inden for den fastsatte frist. Den 18. december 2024 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet daminozid i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 11. marts 2025, hvor der blev påpeget usikkerheder vedrørende anden eksponering end via kosten, pålideligheden af centrale toksikologiske undersøgelser og risikovurderingen for operatører, arbejdstagere, beboere og andre tilstedeværende. Den 18. november 2025 forelagde Kommissionen derfor autoriteten et mandat til sammen med den rapporterende medlemsstat at revurdere nogle af oplysningerne i ansøgningen og ajourføre sin konklusion. Den rapporterende medlemsstat forelagde i februar 2026 sin ajourførte vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som forventes at ajourføre sin konklusion om daminozid inden udgangen af november 2026. Da der vil være behov for yderligere tid til, at Den Stående Komité kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 15 måneder, indtil den 15. december 2027.
- (28) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet dichlorprop-P blev indgivet den 29. maj 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 27. november 2015 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 16. marts 2017 forelagde den rapporterende medlemsstat

udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 28. april til den 28. juni 2017. Den 4. oktober 2017 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 3. november 2017 inden for den fastsatte frist. Den 16. maj 2018 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen har indledt drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet dichlorprop-P i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder. Efter drøftelserne forelagde Kommissionen den 14. januar 2019 autoriteten et mandat i henhold til artikel 14, stk. 1a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 med henblik på en fornyet vurdering af, hvorvidt dichlorprop-P opfylder godkendelseskriterierne vedrørende hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605. Den 9. august 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på revurdering af godkendelseskriterierne, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 26. januar 2022 inden for den fastsatte frist. Autoriteten gennemførte endnu en offentlig høring om det ajourførte udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse mellem den 4. juli og den 2. september 2022. Den 9. februar 2024 vedtog autoriteten sin ajourførte konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Den 19. december 2025 vedtog autoriteten en yderligere ajourført konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet dichlorprop-P i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 10. marts 2026. Kommissionen er ved at udarbejde et udkast til gennemførelsesforordning og et udkast til revideret vurderingsrapport om fornyelse af godkendelsen af dette aktivstof, som skal forelægges Den Stående Komité. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 12 måneder, indtil den 31. oktober 2027.

- (29) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet dimethachlor blev indgivet den 19. december 2016, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 20. januar 2017 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 4. oktober 2021 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 22. maj til den 21. juli 2023. Den 12. oktober 2023 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 10. november 2023 inden for den fastsatte frist. Den 12. november 2024 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, som ansøgeren skal fremlægge senest den 12. maj 2027 og endnu ikke har fremlagt. Autoriteten anslår, at den har brug for 120 dage efter modtagelse af det reviderede udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse til at afslutte vurderingen og færdiggøre sin konklusion vedrørende dimethachlor, og da Kommissionen har brug for tid til at vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 29 måneder og 15 dage, indtil den 31. marts 2029.

- (30) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet fludioxonil blev indgivet den 26. oktober 2015, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 29. marts 2016 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 21. februar 2018 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 13. januar til den 14. marts 2023. Den 2. maj 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 6. juni 2019 inden for den fastsatte frist. Den 4. juli 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger

med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, og ansøgeren fremlagde oplysningerne den 20. december 2021 inden for den fastsatte frist. Den 25. september 2024 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelserne af aktivstoffet fludioxonil i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 4. december 2024. Kommissionen er ved at udarbejde et udkast til gennemførelsesforordning og et udkast til revideret vurderingsrapport om fornyelse af godkendelsen af dette aktivstof, som skal forelægges Den Stående Komité. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 12 måneder, indtil den 30. september 2027.

- (31) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet formetanat blev indgivet den 29. september 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 13. oktober 2014 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 2. oktober 2017 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 17. november 2022 til den 16. januar 2023. Den 5. november 2018 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 4. december 2018 inden for den fastsatte frist. Den 12. juli 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, og ansøgeren fremlagde oplysningerne den 10. januar 2022 inden for den fastsatte frist. Den 12. december 2024 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet formetanat i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 11. marts 2025. Kommissionen er ved at udarbejde et udkast til gennemførelsesforordning og et udkast til revideret vurderingsrapport om fornyelse af godkendelsen af dette aktivstof, som skal forelægges Den Stående Komité. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 12 måneder, indtil den 30. september 2027.
- (32) Der blev indgivet fem ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet fosetyl henholdsvis den 15., 23., 25., 28. og 30. april 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 16. december 2015 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningernes antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig deres fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at de kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningerne. Den 1. april 2017 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 12. juli til den 11. september 2017. Den 27. oktober 2017 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgerne fremlagde disse oplysninger henholdsvis den 20., 21. og 24. november 2017 inden for den fastsatte frist. Den 24. maj 2018 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgerne, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen har indledt drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet fosetyl i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder. Efter drøftelserne forelagde Kommissionen den 7. oktober 2019 autoriteten et mandat i henhold til artikel 14, stk. 1a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 med henblik på en fornyet vurdering af, om fosetyl opfylder godkendelseskriterierne vedrørende hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605. Den 15. juni 2020 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på

revurdering af godkendelseskriterier, og ansøgerne fremlagde disse oplysninger henholdsvis den 9. og 13. december 2022 inden for den fastsatte frist. Autoriteten gennemførte endnu en offentlig høring om det ajourførte udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse mellem den 8. februar og den 8. april 2024. Den 13. juni 2025 vedtog autoriteten sin ajourførte konklusion, som den meddelte ansøgerne, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet fosetyl i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 10. december 2025, hvor der blev påpeget nogle usikkerheder vedrørende hjælpestofferne. Den 22. april 2026 forelagde Kommissionen derfor autoriteten et mandat til sammen med den rapporterende medlemsstat at revurdere nogle af oplysningerne i ansøgningen og ajourføre sin konklusion, som forventes inden udgangen af april 2027. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 15 måneder, indtil den 31. januar 2028.

- (33) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet metalaxyl blev indgivet den 29. juni 2017, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 13. november 2017 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 og anslår, at den vil kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten inden udgangen af januar 2027. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 33 måneder, indtil den 30. juni 2029.
- (34) Der blev indgivet tre ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet metazachlor henholdsvis den 25., 26. og den 27. juli 2016, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 27. oktober 2016 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningernes antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig deres fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at de kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningerne. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 og anslår, at den vil kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten inden udgangen af december 2026. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 31 måneder, indtil den 31. maj 2029.
- (35) Der blev indgivet to ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet penconazol henholdsvis den 21. og den 29. december 2016, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 17. januar 2017 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningernes antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig deres fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at de kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningerne. Den 19. november 2021 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 22. august til den 21. oktober 2022. Den 9. februar 2023 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgerne fremlagde disse oplysninger henholdsvis den 6. og 13. marts 2023 inden for den fastsatte frist. Den 28. juli 2025 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, som ansøgerne skal fremlægge senest den 27. marts 2027 og endnu ikke har fremlagt. Da autoriteten anslår, at den har brug for 120 dage efter modtagelse af det reviderede udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse til at afslutte vurderingen og færdiggøre sin konklusion vedrørende penconazol, og da Kommissionen har brug for tid til at vedtage de deraf følgende afgørelse vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 28 måneder, indtil den 15. februar 2029.

- (36) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet phenmedipham blev indgivet den 28. juli 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 12. maj 2015 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 15. december 2016 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 20. februar til den 22. april 2017. Den 26. juni 2017 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 25. juli 2017 inden for den fastsatte frist. Den 31. januar 2018 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen har indledt drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet phenmedipham i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder. Efter drøftelserne forelagde Kommissionen den 14. januar 2019 autoriteten et mandat i henhold til artikel 14, stk. 1a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 med henblik på en fornyet vurdering af, om phenmedipham opfylder godkendelseskriterierne vedrørende hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605. Den 9. august 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på revurdering af godkendelseskriterierne, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 14. februar 2022 inden for den fastsatte frist. Autoriteten gennemførte endnu en offentlig høring om det ajourførte udkast til vurderingsrapport vedrørende fornyelse mellem den 8. juni og den 8. august 2022. Den 30. september 2025 vedtog autoriteten sin ajourførte konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet phenmedipham i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 10. december 2025. Kommissionen er ved at udarbejde et udkast til gennemførelsesforordning og et udkast til revideret vurderingsrapport om fornyelse af godkendelsen af dette aktivstof, som skal forelægges Den Stående Komité. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 12 måneder, indtil den 30. september 2027.
- (37) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet pirimicarb blev indgivet den 20. januar 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 14. februar 2014 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 4. december 2017 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 14. juli til den 15. september 2023. Den 17. juli 2018 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 16. og 22. august 2018 inden for den fastsatte frist. Den 13. januar 2020 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved Kommissionens forordning (EU) 2018/605, og ansøgeren fremlagde oplysningerne den 8. juli 2022 inden for den fastsatte frist. Den 25. september 2024 vedtog autoriteten sin konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelserne af aktivstoffet pirimicarb i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 4. december 2024. Udkastet til rapport vedrørende fornyelse og udkastet til gennemførelsesforordning om fornyelse af godkendelsen af pirimicarb blev drøftet i Den Stående Komité den 10. marts 2026. Da der er behov for yderligere tid til, at det nævnte udvalg kan afgive sin udtalelse og til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 9 måneder, indtil den 31. juli 2027.
- (38) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet pyraclostrobin blev indgivet den 24. januar 2014, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 7. marts 2014 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 3 i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Autoriteten

har givet offentligheden adgang til ansøgningen. Den 19. februar 2018 forelagde den rapporterende medlemsstat udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om det fra den 20. juli til den 18. september 2022. Den 14. maj 2019 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurderingen af fornyelse, og ansøgeren fremlagde disse oplysninger den 17. juni 2019 inden for den fastsatte frist. Den 19. februar 2020 anmodede autoriteten i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om yderligere oplysninger med henblik på vurdering af godkendelseskriterierne vedrørende de hormonforstyrrende egenskaber i punkt 3.6.5 og 3.8.2 i bilag II til forordning (EF) nr. 1107/2009, som ændret ved forordning (EU) 2018/605, og ansøgeren fremlagde oplysningerne den 13. december 2021 inden for den fastsatte frist. Den 28. januar 2026 vedtog autoriteten sin ajourførte konklusion, som den meddelte ansøgeren, medlemsstaterne og Kommissionen. Kommissionen iværksatte indledende drøftelser om fornyelse af godkendelserne af aktivstoffet pyraclostrobin i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 10. marts 2026. Udkastet til rapport vedrørende fornyelse og udkastet til gennemførelsesforordning blev først drøftet i Den Stående Komité den 4. maj 2026. Den Stående Komité stemte for Kommissionens forslag om fornyelse af pyraclostrobin den 30. juni 2026. Da der er behov for yderligere tid til, at Kommissionen kan vedtage de deraf følgende beslutninger vedrørende risikostyring, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 3 måneder, indtil den 15. december 2026.

- (39) For så vidt angår aktivstofferne acclonifen, beflubutamid, metalaxyl og metazachlor kan autoriteten i samråd med medlemsstaterne stadig anmode ansøgerne om yderligere oplysninger i henhold til artikel 13, stk. 3a, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, hvis den finder det nødvendigt for at vurdere disse aktivstoffers hormonforstyrrende egenskaber. De foreslåede forlængelsesperioder for disse aktivstoffer omfatter ikke eventuel yderligere tid, der kan være nødvendig for at tilvejebringe og vurdere disse oplysninger.
- (40) Der er indgivet ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af aktivstofferne amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600, cyantraniliprol, isofetamid og S-abscisinsyre, som vurderes i henhold til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 ⁽²⁹⁾.
- (41) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet amisulbrom blev indgivet den 28. september 2021, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 28. april 2023 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet ansøgningens antagelighed i henhold til artikel 8 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Ansøgningen er offentliggjort af autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om den fra den 15. februar til den 15. april 2024 i henhold til artikel 10 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 og kunne ikke give noget skøn for, hvornår den ville kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for Kommissionen og autoriteten. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 42 måneder, indtil den 15. marts 2030.
- (42) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600 blev indgivet den 12. september 2023, og den rapporterende medlemsstat har endnu ikke vurderet antageligheden i henhold til artikel 8 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 og anslår, at den vil kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for Kommissionen og autoriteten inden udgangen af juni 2027. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 38 måneder og 15 dage, indtil den 1. december 2029.

⁽²⁹⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 af 20. november 2020 om fastsættelse af de fornødne bestemmelser til gennemførelse af fornyelsesproceduren for aktivstoffer, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009, og om ophævelse af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 (EUT L 392 af 23.11.2020, s. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1740/oj).

- (43) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet cyantraniliprol blev indgivet den 8. september 2023, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 28. februar 2024 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet antageligheden i henhold til artikel 8 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Ansøgningen er offentliggjort af autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om den fra den 26. juni til den 25. juli 2024 i henhold til artikel 10 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 og anslår, at den vil kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for Kommissionen og autoriteten i december 2027. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 42 måneder, indtil den 14. marts 2030.
- (44) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet isofetamid blev indgivet den 18. september 2023, og den rapporterende medlemsstat har endnu ikke vurderet antageligheden i henhold til artikel 8 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 og kunne ikke give noget skøn for, hvornår den ville kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for Kommissionen og autoriteten. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 42 måneder, indtil den 15. marts 2030.
- (45) Ansøgningen om fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet S-abscisinsyre blev indgivet den 29. september 2021, og den rapporterende medlemsstat meddelte den 11. april 2022 den medrapporterende medlemsstat, Kommissionen og autoriteten, at den havde vurderet antageligheden i henhold til artikel 8 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740, navnlig dens fuldstændighed og rettidighed, og konkluderet, at den kunne antages. Ansøgningen er offentliggjort af autoriteten, som gennemførte en offentlig høring om den fra den 24. oktober til den 22. december 2023 i henhold til artikel 10 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740. Den rapporterende medlemsstat har ikke færdiggjort risikovurderingerne i henhold til artikel 11 i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 og anslår, at den vil kunne forelægge udkastet til vurderingsrapport vedrørende fornyelse for Kommissionen og autoriteten inden udgangen af december 2026. Da der er behov for yderligere tid til at gennemføre de resterende trin i fornyelsesproceduren, bør varigheden af forlængelsen af godkendelsesperioden fastsættes til 31 måneder, indtil den 15. april 2029.
- (46) Gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor ændres.
- (47) Hvis Kommissionen vedtager en forordning, hvorved godkendelsen af et i nærværende forordnings bilag opført aktivstof ikke fornyes, bør Kommissionen fastsætte udløbsdatoen for godkendelse af det pågældende aktivstof til den seneste af følgende datoer: datoen for ikrafttrædelsen af den pågældende forordning eller den dato, der var gældende inden nærværende forordnings vedtagelse. Hvis Kommissionen vedtager en forordning, hvorved godkendelsen af et i nærværende forordnings bilag omhandlet aktivstof fornyes, bør Kommissionen, afhængigt af omstændighederne, fastsætte den tidligst mulige anvendelsesdato.
- (48) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 ændres i overensstemmelse med bilaget til nærværende forordning.

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft på tredjedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 28. juli 2026.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

BILAG

I bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 foretages følgende ændringer:

1. Del A ændres således:

- 1) I række 81 (vedrørende pyraclostrobin) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »15. december 2026«.
- 2) I række 88 (vedrørende phenmedipham) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »30. september 2027«.
- 3) I række 104 (vedrørende daminozid) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »15. december 2027«.
- 4) I række 124 (vedrørende pirimicarb) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. juli 2027«.
- 5) I række 130 (vedrørende cyprodinil) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. juli 2027«.
- 6) I række 131 (vedrørende fosetyl) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. januar 2028«.
- 7) I række 133 (vedrørende dichlorprop-P) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. oktober 2027«.
- 8) I række 147 (vedrørende formetanat) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »30. september 2027«.
- 9) I række 158 (vedrørende beflubutamid) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. juli 2028«.
- 10) I række 161 (vedrørende fludioxonil) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »30. september 2027«.
- 11) I række 162 (vedrørende clomazon) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. december 2027«.
- 12) I række 215 (vedrørende aclonifen) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. marts 2029«.
- 13) I række 217 (vedrørende metazachlor) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. maj 2029«.
- 14) I række 284 (vedrørende dimethachlor) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »31. marts 2029«.
- 15) I række 287 (vedrørende penconazol) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »15. februar 2029«.
- 16) I række 304 (vedrørende metalaxyl) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »30. juni 2029«.

2. Del B ændres således:

- 1) I række 65 (vedrørende S-abscisinsyre) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »15. april 2029«.
- 2) I række 69 (vedrørende amisulbrom) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »15. marts 2030«.
- 3) I række 99 (vedrørende cyantraniliprol) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »14. marts 2030«.
- 4) I række 100 (vedrørende isofetamid) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »15. marts 2030«.
- 5) I række 101 (vedrørende *Bacillus amyloliquefaciens* stamme MBI 600) ændres datoen i sjette kolonne »Udløbsdato for stoffets godkendelse« til »1. december 2029«.