



KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2023/2592

2023 m. lapkričio 21 d.

kuriuo dėl veikliųjų medžiagų 1-naftilacetamido, 1-naftilacto rūgšties, 2-fenilfenolio (įskaitant druskas, kaip antai natrio druską), 8-hidroksichinolino, amidosulfurono, bifenokso, dikambos, difenokonazolo, diflufenikano, dimetachloro, esfenvalerato, etofenprokso, fenoksapropo-P, fenpropidino, fenzpirazamino, p-fluazifopo, lenacilo, napropamido, nikosulfurono, parafininių alyvų, parafininės alyvos, penkonazolio, pikloramo, proheksadiono, spiroksamino, sieros, tetrakonazolio ir trialato patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2009 m. spalio 21 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų pateikimo į rinką ir panaikinanti Tarybos direktyvas 79/117/EEB ir 91/414/EEB ⁽¹⁾, ypač į jo 17 straipsnio pirmą pastraipą,

kadangi:

- (1) pagal Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 78 straipsnio 3 dalį į Tarybos direktyvos 91/414/EEB ⁽²⁾ I priedą įtrauktos veikliosios medžiagos laikomos patvirtintomis pagal Reglamentą (EB) Nr. 1107/2009 ir yra išvardytos Komisijos įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 ⁽³⁾ priedo A dalyje. Pagal Reglamentą (EB) Nr. 1107/2009 patvirtintos veikliosios medžiagos yra išvardytos įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 priedo B dalyje, o veikliosios medžiagos, patvirtintos pagal Reglamentą (EB) Nr. 1107/2009 kaip keistinos medžiagos, yra išvardytos to priedo E dalyje;
- (2) veikliosios medžiagos 2-fenilfenolis (įskaitant druskas, kaip antai natrio druską), amidosulfuronas, bifenokso, dikamba, difenokonazolas, diflufenikanas, dimetachloras, etofenproksas, fenoksapropas-P, fenpropidinas, lenacilas, napropamidas, nikosulfuronas, parafininės alyvos, parafininė alyva, penkonazolis, pikloramas, siera, tetrakonazolis ir trialatas yra įtrauktos į Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 priedo A dalį. Veikliosios medžiagos 1-naftilacetamidas, 1-naftilacto rūgštis, 8-hidroksichinolinai, fenzpirazaminas, p-fluazifopas, proheksadionas ir spiroksaminas yra įtrauktos į to priedo B dalį, o veiklioji medžiaga esfenvaleratas – į to priedo E dalį;
- (3) Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) 2022/1480 ⁽⁴⁾ veikliųjų medžiagų 2-fenilfenolio, 8-hidroksichinolino, amidosulfurono, bifenokso, dikambos, difenokonazolo, diflufenikano, dimetachloro, esfenvalerato, etofenprokso, fenoksapropo-P, fenpropidino, fenzpirazamino, lenacilo, nikosulfurono, parafininių alyvų, parafininės alyvos, penkonazolio, pikloramo, proheksadiono, sieros, tetrakonazolio ir trialato patvirtinimo galiojimas pratęstas iki 2023 m. gruodžio 31 d.;

⁽¹⁾ OL L 309, 2009 11 24, p. 1.

⁽²⁾ 1991 m. liepos 15 d. Tarybos direktyva 91/414/EEB dėl augalų apsaugos produktų pateikimo į rinką (OL L 230, 1991 8 19, p. 1).

⁽³⁾ 2011 m. gegužės 25 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011, kuriuo dėl patvirtintų veikliųjų medžiagų sąrašo įgyvendinamas Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1107/2009 (OL L 153, 2011 6 11, p. 1).

⁽⁴⁾ 2022 m. rugsėjo 7 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2022/1480, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų 2-fenilfenolio (įskaitant jo druskas, kaip antai natrio druską), 8-hidroksichinolino, amidosulfurono, bensulfurono, bifenokso, chlormekvato, chlortolurono, klofentezino, klomazono, daminozido, deltametrino, dikambos, difenokonazolo, diflufenikano, dimetachloro, esfenvalerato, etofenprokso, fenoksapropo-P, fenpropidino, fenzpirazamino, fludioksonilo, flufenaceto, flumetralino, fostiazato, lenacilo, MCPA, MCPB, nikosulfurono, parafininių alyvų, parafininės alyvos, penkonazolio, pikloramo, proheksadiono, propakvizafopo, prosulfokarbo, kvizalofop-P-etilo, kvizalofop-P-tefurilo, natrio 5-nitrovajakolato, natrio o-nitrofenolato, natrio p-nitrofenolato, sieros, tebufenpirado, tetrakonazolio, trialato, triflusulfurono ir tritosulfurono patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 233, 2022 9 8, p. 43).

- (4) Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) 2019/291 ⁽⁵⁾ veikliųjų medžiagų 1-naftilacetamido, 1-naftilacto rūgšties, p-fluazifopo ir spiroksamino patvirtinimo galiojimas pratęstas iki 2023 m. gruodžio 31 d.;
- (5) pagal Komisijos įgyvendinimo reglamentą (ES) 2018/670 ⁽⁶⁾ veikliosios medžiagos napropamido patvirtinimas nustoją galioti 2023 m. gruodžio 31 d.;
- (6) paraiškos dėl kiekvienos iš tų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo pratęsimo ir papildomi dokumentų rinkiniai buvo pateikti pagal Komisijos įgyvendinimo reglamentą (ES) Nr. 844/2012 ⁽⁷⁾. Atitinkamos valstybės narės atskaitos rengėjos visas šias paraiškas paskelbė priimtiniomis;
- (7) veikliųjų medžiagų 1-naftilacetamido, 1-naftilacto rūgšties, bifnokso, esfenvalerato, etofenprokso, fenpirazamino, p-fluazifopo, napropamido, parafininių alyvų, proheksadiono, spiroksamino, tetrakonazolio ir trialato keliamos rizikos vertinimo pagal Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 844/2012 11 straipsnį atitinkamos valstybės narės atskaitos rengėjos dar nebaigė;
- (8) dėl veikliųjų medžiagų 8-hidroksichinolino, dikambos, dimetachloro, nikosulfuro ir penkonazolio Europos maisto saugos tarnybai (toliau – Tarnyba) reikia papildomo laiko išvadai priimti ir prireikus konsultacijoms su ekspertais surengti. Be to, Komisijai reikia papildomo laiko, kad vėliau priimtų rizikos valdymo sprendimą;
- (9) Tarnyba pagal Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 844/2012 13 straipsnio 3a dalies pirmą pastraipą paprašė pateikti papildomos informacijos dėl veikliųjų medžiagų 2-fenilfenolio, difenokonazolo, diflufenikano, fenpropidino ir pikloramo, kad būtų galima įvertinti Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 II priedo 3.6.5 ir 3.8.2 punktuose nustatytus patvirtinimo kriterijus: dėl 2-fenilfenolio – iki 2025 m. rugsėjo 20 d., dėl difenokonazolo – iki 2024 m. sausio 22 d., dėl diflufenikano – iki 2023 m. lapkričio 5 d., dėl fenpropidino – iki 2025 m. kovo 10 d. ir dėl pikloramo – iki 2025 m. gruodžio 1 d.;
- (10) Tarnyba pagal Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 844/2012 13 straipsnio 3a dalies pirmą pastraipą paprašė pateikti papildomos informacijos dėl veikliųjų medžiagų amidosulfuro, fenoksapropo-P, lenacilo ir parafininės alyvos, kad būtų galima įvertinti Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 II priedo 3.6.5 ir 3.8.2 punktuose nustatytus patvirtinimo kriterijus, ir ją pareiškėjai pateikė per Tarnybos nustatytą laikotarpį. Tačiau Tarnybai reikia papildomo laiko, kad ji galėtų įvertinti gautą informaciją ir priimti išvadą dėl to, ar galima manyti, kad veikliosios medžiagos atitinka patvirtinimo kriterijus, o Komisijai – vėliau priimti atitinkamą rizikos valdymo sprendimą;
- (11) Tarnyba pateikė pareiškėjui, valstybėms narėms ir Komisijai savo išvadą dėl veikliosios medžiagos sieros. Komisija pradėjo diskusijas dėl šios veikliosios medžiagos Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatiniam komitetui;
- (12) atsižvelgiant į tai, kad tikėtina, kad sprendimas dėl šių veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo pratęsimo nebus priimtas iki jų atitinkamų patvirtinimų galiojimo pabaigos 2023 m. gruodžio 31 d., o patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūrų vėlavimo priežasčių atitinkami pareiškėjai negali kontroliuoti, veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas, kad būtų galima užbaigti reikiamus vertinimus ir reguliavimo sprendimų priėmimo procedūras, susijusias su atitinkamomis paraiškėmis dėl patvirtinimo galiojimo pratęsimo;

⁽⁵⁾ 2019 m. vasario 19 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2019/291, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų 1-naftilacetamido, 1-naftilacto rūgšties, akrinatrino, azoksistrobino, fluazifopo p, fluoksipiro, imazalilo, metilrezoksimo, oksifluorfenio, prochlorazo, proheksadiono, spiroksamino, teflutrino ir terbutilazino patvirtinimo galiojimo laikotarpių pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 48, 2019 2 20, p. 17).

⁽⁶⁾ 2018 m. balandžio 30 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2018/670, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų bromokonazolo, buprofezino, haloksifopo-P ir napropamido patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 113, 2018 5 3, p. 1).

⁽⁷⁾ 2012 m. rugsėjo 18 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 844/2012, kuriuo nustatomos veikliųjų medžiagų patvirtinimo pratęsimo procedūros įgyvendinimo nuostatos, kaip numatyta Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų pateikimo į rinką (OL L 252, 2012 9 19, p. 26), kuris toliau taikomas tų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūrai pagal 2020 m. lapkričio 20 d. Komisijos įgyvendinimo reglamento (ES) 2020/1740, kuriuo nustatomos veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo atnaujinimo procedūrai įgyvendinti būtinos nuostatos, kaip numatyta Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 1107/2009, ir panaikinamas Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 844/2012 (OL L 392, 2020 11 23, p. 20), 17 straipsnį.

- (13) kadangi valstybės narės ataskaitos rengėjos dar nebaigė rizikos vertinimo, ir atsižvelgiant į laiką, kurio reikia likusiems kiekvienos patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūros etapams užbaigti, veikliųjų medžiagų bifenokso, etofenprokso, napropamido, parafininių alyvų, tetrakonazolio ir triolato patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas trisdešimt devyniais mėnesiais, o veikliųjų medžiagų 1-naftilacetamido, 1-naftilacto rūgšties, esfenvalerato, fenpirazamino, p-fluazifopo, proheksadiono ir spiroksamino – dvidešimt devyniais mėnesiais;
- (14) kadangi Tarnybai reikia papildomo laiko viešoms konsultacijoms dėl veikliųjų medžiagų dikambos ir nikosulfurono pradėti ir atsižvelgiant į laiką, kurio reikia likusiems kiekvienos patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūros etapams užbaigti, tų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas trisdešimt devyniais mėnesiais;
- (15) kadangi Tarnybai reikia padaryti išvadą dėl veikliųjų medžiagų dimetachloro ir penkonazolio ir prireikus surengti konsultacijas su ekspertais bei atsižvelgiant į laiką, kurio reikia likusiems kiekvienos patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūros etapams užbaigti, tų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas trisdešimt trimis su puse mėnesio;
- (16) kadangi Tarnyba paprašė papildomos informacijos, kad galėtų įvertinti veikliųjų medžiagų 2-fenilfenolio, difenokonazolo, diflufenikano, fenpropidino ir pikloramo patvirtinimo kriterijus, nustatytus Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 II priedo 3.6.5 ir 3.8.2 punktuose, ir atsižvelgiant į laiką, kurio reikia likusiems kiekvienos patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūros etapams užbaigti, 2-fenilfenolio patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas keturiasdešimt šešiais su puse mėnesio, difenokonazolo – dvidešimt šešiais su puse mėnesio, diflufenikano – dvidešimt keturiais su puse mėnesio, fenpropidino – keturiasdešimt su puse mėnesio, o pikloramo – keturiasdešimt devyniais su puse mėnesio;
- (17) kadangi Tarnybai reikia papildomo laiko, kad ji galėtų įvertinti papildomą informaciją, gautą Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 II priedo 3.6.5 ir 3.8.2 punktuose nustatytiems patvirtinimo kriterijams įvertinti, ir atsižvelgiant į laiką, kurio reikia likusiems kiekvienos patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūros etapams užbaigti, veikliųjų medžiagų amidosulfurono, fenoksapropo-P, lenacilo ir parafininės alyvos patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas devyniolika su puse mėnesio;
- (18) pagal Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 II priedo 3.6.4 punktą veiklioji medžiaga patvirtinama tik tuo atveju, jei ji pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1272/2008 ⁽⁸⁾ nuostatas nepriskiriama arba neturi būti priskiriama 1B kategorijos toksiškoms reprodukcijai medžiagoms, nebent tos augalų apsaugos produkte esančios medžiagos poveikis žmonėms siūlomomis realiomis naudojimo sąlygomis yra nežymus. Kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 4 straipsnio 1 dalyje, vertinant veikliąją medžiagą pirmiausia nustatoma, ar laikomasi II priedo 3.6.2–3.6.4 ir 3.7 punktuose nustatytų patvirtinimo kriterijų. Atsižvelgiant į Komisijos reglamentą (ES) 2017/776 ⁽⁹⁾, kuriuo iš dalies keičiamas Reglamento (EB) Nr. 1272/2008 VI priedas, kuriuo 8-hidroksichinolinas priskiriamas 1B kategorijos toksiškoms reprodukcijai medžiagoms, tos veikliosios medžiagos patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas dvylika mėnesių;
- (19) kadangi Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinis komitetas dar nepateikė nuomonės ir atsižvelgiant į laiką, kurio reikia likusiems kiekvienos patvirtinimo galiojimo pratęsimo procedūros etapams užbaigti, veikliosios medžiagos sieros patvirtinimo galiojimas turėtų būti pratęstas penkiolika su puse mėnesio. Todėl įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 turėtų būti atitinkamai iš dalies pakeistas;
- (20) tuo atveju, kai Komisija priima reglamentą, kuriame nustatyta, kad šio reglamento priede nurodytų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimas nepratęsiamas, Komisija nustatys galiojimo pabaigos datą – ji bus arba ta pati, kaip ir prieš priimant šį reglamentą, arba diena, kurią įsigalioja reglamentas dėl veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo nepratęsimo, priklausomai nuo to, kuri iš šių datų bus vėlesnė. Tais atvejais, kai Komisija turi priimti reglamentą, kuriuo pratęsiamas šio reglamento priede nurodytų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimas, Komisija nustatys, kai tinkama konkrečiomis aplinkybėmis, kuo ankstesnę taikymo pradžios datą;

⁽⁸⁾ 2008 m. gruodžio 16 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklinimo ir pakavimo, iš dalies keičiantis ir panaikinantis direktyvas 67/548/EEB bei 1999/45/EB ir iš dalies keičiantis Reglamentą (EB) Nr. 1907/2006 (OL L 353, 2008 12 31, p. 1).

⁽⁹⁾ 2017 m. gegužės 4 d. Komisijos reglamentas (ES) 2017/776, kuriuo, derinant prie technikos ir mokslo pažangos, iš dalies keičiamas Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklinimo ir pakavimo (OL L 116, 2017 5 5, p. 1).

(21) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 priedas iš dalies keičiamas pagal šio reglamento priedą.

2 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2023 m. lapkričio 21 d.

Komisijos vardu
Pirmininkė
Ursula VON DER LEYEN

PRIEDAS

Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 priedas iš dalies keičiamas taip:

1. A dalis iš dalies keičiama taip:

- 1) šeštoje skiltyje amidosulfurono (169 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2025 m. rugpjūčio 15 d.“;
- 2) šeštoje skiltyje nikosulfurono (170 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 3) šeštoje skiltyje dikambos (172 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 4) šeštoje skiltyje difenokonazolo (173 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. kovo 15 d.“;
- 5) šeštoje skiltyje lenacilo (176 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2025 m. rugpjūčio 15 d.“;
- 6) šeštoje skiltyje pikloramo (178 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2028 m. vasario 15 d.“;
- 7) šeštoje skiltyje bifenokso (180 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 8) šeštoje skiltyje diflufenikano (181 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. sausio 15 d.“;
- 9) šeštoje skiltyje fenoksaprolo-P (182 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2025 m. rugpjūčio 15 d.“;
- 10) šeštoje skiltyje fenpropidino (183 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. gegužės 15 d.“;
- 11) šeštoje skiltyje dimetachloro (284 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. spalio 15 d.“;
- 12) šeštoje skiltyje etofenprokso (285 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 13) šeštoje skiltyje penkonazolio (287 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. spalio 15 d.“;
- 14) šeštoje skiltyje trialato (288 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 15) šeštoje skiltyje sieros (292 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2025 m. balandžio 15 d.“;
- 16) šeštoje skiltyje tetrakonazolio (293 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 17) šeštoje skiltyje parafininių alyvų (294 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“;
- 18) šeštoje skiltyje parafininės alyvos (295 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2025 m. rugpjūčio 15 d.“;
- 19) šeštoje skiltyje 2-fenilfenolio (įskaitant druskas, kaip antai natrio druską) (299 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. lapkričio 15 d.“;
- 20) šeštoje skiltyje napropamido (310 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2027 m. kovo 31 d.“

2. B dalis iš dalies keičiama taip:

- 1) šeštoje skiltyje proheksadiono (6 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“;
- 2) šeštoje skiltyje spiroksamino (7 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“;
- 3) šeštoje skiltyje 1-naftilacetamido (12 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“;
- 4) šeštoje skiltyje 1-naftilacto rūgšties (13 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“;

- 5) šeštoje skiltyje p-fluazifopo (15 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“;
 - 6) šeštoje skiltyje 8-hidroksichinolino (18 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2024 m. gruodžio 31 d.“;
 - 7) šeštoje skiltyje fenpirazamino (25 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“
3. E dalyje:
- šeštoje skiltyje esfenvalerato (2 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2026 m. gegužės 31 d.“
-