



2026/1421

1.7.2026

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2026/1421 VAN DE COMMISSIE

van 30 juni 2026

tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen bensulfuron, benzovindiflupyr, chloortoluron, clethodim, cycloxydim, cymoxanil, dazomet, deltamethrin, diclofop, fenazaquin, fluopicolide, hymexazool, λ-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyde, metsulfuron-methyl, paclobutrazool en tebuconazool

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen en tot intrekking van de Richtlijnen 79/117/EEG en 91/414/EEG van de Raad ⁽¹⁾, en met name artikel 17, eerste alinea,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De werkzame stoffen bensulfuron, benzovindiflupyr, chloortoluron, clethodim, cycloxydim, cymoxanil, dazomet, deltamethrin, diclofop, fenazaquin, fluopicolide, hymexazool, λ-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyde, metsulfuron-methyl, paclobutrazool en tebuconazool zijn voor een beperkte periode goedgekeurd als werkzame stoffen voor gebruik in gewasbeschermingsmiddelen en de aanvragen voor de verlenging van de goedkeuring van die stoffen worden momenteel beoordeeld overeenkomstig artikel 14 van Verordening (EG) nr. 1107/2009.
- (2) Bij Richtlijn 2000/49/EG van de Commissie ⁽²⁾ is metsulfuron-methyl als werkzame stof opgenomen in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG van de Raad ⁽³⁾ tot en met 30 juni 2011. Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/139 van de Commissie ⁽⁴⁾ is de goedkeuring van die werkzame stof als voor vervanging in aanmerking komende werkzame stof tot en met 31 maart 2023 verlengd en is deze stof opgenomen in de lijst in deel E van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 van de Commissie ⁽⁵⁾. De goedkeuring van metsulfuron-methyl is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2024/324 van de Commissie ⁽⁶⁾ tot en met 31 augustus 2026.

⁽¹⁾ PB L 309 van 24.11.2009, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/1107/oj>.

⁽²⁾ Richtlijn 2000/49/EG van de Commissie van 26 juli 2000 houdende opneming van een werkzame stof (metsulfuron-methyl) in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG van de Raad betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen (PB L 197 van 3.8.2000, blz. 32, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/49/oj>).

⁽³⁾ Richtlijn 91/414/EEG van de Raad van 15 juli 1991 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen (PB L 230 van 19.8.1991, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁴⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2016/139 van de Commissie van 2 februari 2016 tot verlenging van de goedkeuring van de voor vervanging in aanmerking komende werkzame stof metsulfuron-methyl overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen, en tot wijziging van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 (PB L 27 van 3.2.2016, blz. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/139/oj).

⁽⁵⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 van de Commissie van 25 mei 2011 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad wat de lijst van goedgekeurde werkzame stoffen betreft (PB L 153 van 11.6.2011, blz. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽⁶⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2024/324 van de Commissie van 19 januari 2024 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen benzovindiflupyr, bromuconazool, buprofezin, cyflufenamid, fluazinam, fluopyram, flutolanil, lambda-cyhalothrin, mecoprop-P, mepiquat, metsulfuron-methyl, fosfaan en pyraclostrobin (PB L, 2024/324, 22.1.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/324/oj).

- (3) Bij Richtlijn 2000/80/EG van de Commissie ⁽⁷⁾ is λ -cyhalothrin als werkzame stof opgenomen in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG tot en met 31 december 2011. Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/146 van de Commissie ⁽⁸⁾ is de goedkeuring van die werkzame stof als voor vervanging in aanmerking komende werkzame stof tot en met 31 maart 2023 verlengd en is deze stof opgenomen in de lijst in deel E van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van λ -cyhalothrin is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2024/324 tot en met 31 augustus 2026.
- (4) Bij Richtlijn 2003/5/EG van de Commissie ⁽⁹⁾ is deltamethrin in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 oktober 2013 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van deltamethrin is negenmaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1757 van de Commissie ⁽¹⁰⁾ tot en met 15 augustus 2026.
- (5) Bij Richtlijn 2005/53/EG van de Commissie ⁽¹¹⁾ is chloortoluron in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 28 februari 2016 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van chloortoluron is acht keer verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1757 tot en met 15 augustus 2026.
- (6) Bij Richtlijn 2005/57/EG van de Commissie ⁽¹²⁾ zijn MCPA en MCPB in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stoffen tot en met 30 april 2016 en zij zijn vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuringen van MCPA en MCPB zijn acht keer verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1757 tot en met 15 augustus 2026.
- (7) Bij Richtlijn 2008/125/EG van de Commissie ⁽¹³⁾ zijn cymoxanil en tebuconazool in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stoffen tot en met 31 augustus 2019 en zij zijn vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuringen van cymoxanil en tebuconazool zijn respectievelijk vier en vijf keer verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1446 van de Commissie ⁽¹⁴⁾ tot en met 15 augustus 2026.

⁽⁷⁾ Richtlijn 2000/80/EG van de Commissie van 4 december 2000 tot wijziging van bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen, met het oog op de consolidatie van die bijlage en de opname van een nieuwe werkzame stof (lambda-cyhalothrin) (PB L 309 van 9.12.2000, blz. 14, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/80/oj>).

⁽⁸⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2016/146 van de Commissie van 4 februari 2016 tot verlenging van de goedkeuring van de voor vervanging in aanmerking komende werkzame stof lambda-cyhalothrin overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen, en tot wijziging van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 (PB L 30 van 5.2.2016, blz. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/146/oj).

⁽⁹⁾ Richtlijn 2003/5/EG van de Commissie van 10 januari 2003 houdende wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde deltamethrin op te nemen als werkzame stof (PB L 8 van 14.1.2003, blz. 7, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/5/oj>).

⁽¹⁰⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1757 van de Commissie van 11 september 2023 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen bensulfuron, chloormequat, chloortoluron, clomazon, daminozide, deltamethrin, eugenol, fludioxonil, flufenacet, flumetralin, fosthiazaat, geraniol, MCPA, MCPB, propaquizafop, prosulfocarb, quizalofop-P-ethyl, quizalofop-P-tefuryl, natrium-5-nitroguajacolaat, natrium-o-nitrofenolaat, natrium-p-nitrofenolaat, sulfurylfluoride, tebufenpyrad, thymol en tritosulfuron (PB L 224 van 12.9.2023, blz. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1757/oj).

⁽¹¹⁾ Richtlijn 2005/53/EG van de Commissie van 16 september 2005 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde chloorthalonil, chloortoluron, cypermethrin, daminozide en thiofanaat-methyl op te nemen als werkzame stof (PB L 241 van 17.9.2005, blz. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/53/oj>).

⁽¹²⁾ Richtlijn 2005/57/EG van de Commissie van 21 september 2005 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde MCPA en MCPB op te nemen als werkzame stoffen (PB L 246 van 22.9.2005, blz. 14, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/57/oj>).

⁽¹³⁾ Richtlijn 2008/125/EG van de Commissie van 19 december 2008 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG om aluminiumfosfide, calciumfosfide, magnesiumfosfide, cymoxanil, dodemorf, 2,5-dichloorbenzoëzuurmethylester, metamitron, sulcotrione, tebuconazool en triadimenol op te nemen als werkzame stoffen (PB L 344 van 20.12.2008, blz. 78, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/125/oj>).

⁽¹⁴⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1446 van de Commissie van 12 juli 2023 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring voor de werkzame stoffen 2,5-dichloorbenzoëzuurmethylester, azijnzuur, aluminiumammoniumsulfate, aluminiumfosfide, aluminiumsilicaat, calciumcarbide, cymoxanil, dodemorf, ethyleen, extract van theeboom, vetdestillatieresiduen, vetzuren C7-C20, flonicamid (IKI-220), gibberellinezuur, gibberellinen, halosulfuron-methyl, gehydrolyseerde eiwitten, ijzersulfate, magnesiumfosfide, maltodextrine, metamitron, plantaardige oliën/kruidnagelolie, plantaardige oliën/raapzaadolie, plantaardige oliën/groenemuntolie, pyrethrinen, sulcotrione, tebuconazool en ureum (PB L 178 van 13.7.2023, blz. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1446/oj).

- (8) Bij Richtlijn 2009/11/EG van de Commissie ⁽¹⁵⁾ is bensulfuron in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 oktober 2019 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van bensulfuron is drie keer verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/1757 tot en met 15 augustus 2026.
- (9) Bij Richtlijn 2010/15/EU van de Commissie ⁽¹⁶⁾ is fluopicolide in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2020 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van fluopicolide is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 van de Commissie ⁽¹⁷⁾ tot en met 31 augustus 2026.
- (10) Bij Richtlijn 2011/4/EU van de Commissie ⁽¹⁸⁾ is cycloxydim in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van cycloxydim is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (11) Bij Richtlijn 2011/5/EU van de Commissie ⁽¹⁹⁾ is hymexazool in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van hymexazool is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (12) Bij Richtlijn 2011/21/EU van de Commissie ⁽²⁰⁾ is clethodim in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van clethodim is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (13) Bij Uitvoeringsrichtlijn 2011/39/EU van de Commissie ⁽²¹⁾ is fenazaquin in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van fenazaquin is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.

⁽¹⁵⁾ Richtlijn 2009/11/EG van de Commissie van 18 februari 2009 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde bensulfuron, natrium-5-nitroguaiacolaat, natrium-o-nitrofenolaat, natrium-p-nitrofenolaat en tebufenpyrad op te nemen als werkzame stoffen (PB L 48 van 19.2.2009, blz. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/11/oj>).

⁽¹⁶⁾ Richtlijn 2010/15/EU van de Commissie van 8 maart 2010 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde fluopicolide op te nemen als werkzame stof (PB L 58 van 9.3.2010, blz. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/15/oj>).

⁽¹⁷⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 van de Commissie van 4 mei 2023 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring voor de werkzame stoffen aclonifen, ametoctradin, beflubutamid, benthialdicarb, boscalid, captan, clethodim, cycloxydim, cyflumetofen, dazomet, diclofop, dimethomorf, ethefon, fenazaquin, fluopicolide, fluoxastrobin, flurochloridone, folpet, formatanaat, *Helicoverpa armigera* kernpolyedervirus, hymexazool, indolylboterzuur, mandipropamid, metalaxyl, metaldehyde, metam, metazachloor, metribuzin, milbemectin, paclobutrazool, penoxsulam, fenmedifam, pirimifos-methyl, propamocarb, proquinazid, prothioconazool, S-metolachloor, *Spodoptera littoralis* kernpolyedervirus, *Trichoderma asperellum* (stam T34) en *Trichoderma atroviride* stam I-1237 (PB L 119 van 5.5.2023, blz. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

⁽¹⁸⁾ Richtlijn 2011/4/EU van de Commissie van 20 januari 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad om cycloxydim op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG (PB L 18 van 21.1.2011, blz. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/4/oj>).

⁽¹⁹⁾ Richtlijn 2011/5/EU van de Commissie van 20 januari 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde hymexazool op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG (PB L 18 van 21.1.2011, blz. 34, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/5/oj>).

⁽²⁰⁾ Richtlijn 2011/21/EU van de Commissie van 2 maart 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde clethodim op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG (PB L 58 van 3.3.2011, blz. 49, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/21/oj>).

⁽²¹⁾ Uitvoeringsrichtlijn 2011/39/EU van de Commissie van 11 april 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad teneinde fenazaquin op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG van de Commissie (PB L 97 van 12.4.2011, blz. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/39/oj).

- (14) Bij Uitvoeringsrichtlijn 2011/45/EU van de Commissie⁽²²⁾ is diclofop in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van diclofop is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (15) Bij Uitvoeringsrichtlijn 2011/53/EU van de Commissie⁽²³⁾ is dazomet in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van dazomet is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (16) Bij Uitvoeringsrichtlijn 2011/54/EU van de Commissie⁽²⁴⁾ is metaldehyde in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van metaldehyde is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (17) Bij Uitvoeringsrichtlijn 2011/55/EU van de Commissie⁽²⁵⁾ is paclobutrazool in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG opgenomen als werkzame stof tot en met 31 mei 2021 en deze stof is vervolgens opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van paclobutrazool is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2023/918 tot en met 31 augustus 2026.
- (18) Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/177 van de Commissie⁽²⁶⁾ is de werkzame stof benzovindiflupyr goedgekeurd als voor vervanging in aanmerking komende werkzame stof tot en met 2 maart 2023 en is deze stof opgenomen in de lijst in deel E van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De goedkeuring van benzovindiflupyr is tweemaal verlengd, laatstelijk bij Uitvoeringsverordening (EU) 2024/324 tot en met 2 augustus 2026.
- (19) Aangezien de goedkeuringen van deze werkzame stoffen waarschijnlijk zullen vervallen voordat in het kader van de lopende verlengingsprocedures een besluit over de verlenging ervan is genomen, heeft de Commissie bij de betrokken lidstaten-rapporteurs en de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) gevraagd naar de redenen voor de vertragingen van de verlengingsprocedures voor deze werkzame stoffen. De Commissie heeft ook gevraagd wanneer de ontwerpen van de beoordelingsverslagen over de verlenging van de lidstaten-rapporteurs of de conclusies van de EFSA naar verwachting zullen worden afgerond.
- (20) De Commissie is op basis van de informatie die ten tijde van de vaststelling van deze verordening beschikbaar was, met inbegrip van de informatie die door de lidstaten-rapporteurs en de EFSA is verstrekt, van oordeel dat de vertragingen bij elk van deze verlengingsprocedures te wijten zijn aan redenen waarop de aanvragers geen invloed hebben.
- (21) Rekening houdend met de tijdelijke en uitzonderlijke aard van het mechanisme voor de verlenging van goedkeuringen, moet daarom de geldigheidsduur van de goedkeuring van die werkzame stoffen worden verlengd voor de periode die in elk specifiek geval en op basis van de op het moment van de vaststelling van deze verordening beschikbare informatie nodig wordt geacht om de respectieve procedures voor de verlenging van de goedkeuringen af te ronden. Aangezien de beoordeling per geval, waarbij gekeken wordt naar de tijd die nodig is om elke verlengingsprocedure af te ronden, is gebaseerd op schattingen op een bepaald moment, moet rekening worden gehouden met een zekere mate van onzekerheid.

⁽²²⁾ Uitvoeringsrichtlijn 2011/45/EU van de Commissie van 13 april 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad om diclofop op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG van de Commissie (PB L 100 van 14.4.2011, blz. 47, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/45/oj).

⁽²³⁾ Uitvoeringsrichtlijn 2011/53/EU van de Commissie van 20 april 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad om dazomet op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG van de Commissie (PB L 105 van 21.4.2011, blz. 24, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/53/oj).

⁽²⁴⁾ Uitvoeringsrichtlijn 2011/54/EU van de Commissie van 20 april 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad om metaldehyde op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG van de Commissie (PB L 105 van 21.4.2011, blz. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/54/oj).

⁽²⁵⁾ Uitvoeringsrichtlijn 2011/55/EU van de Commissie van 26 april 2011 tot wijziging van Richtlijn 91/414/EEG van de Raad om paclobutrazool op te nemen als werkzame stof en tot wijziging van Beschikking 2008/934/EG van de Commissie (PB L 106 van 27.4.2011, blz. 5, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/55/oj).

⁽²⁶⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2016/177 van de Commissie van 10 februari 2016 tot goedkeuring van de voor vervanging in aanmerking komende werkzame stof benzovindiflupyr overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen, en tot wijziging van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 (PB L 35 van 11.2.2016, blz. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/177/oj).

- (22) De aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stoffen bensulfuron, benzovindiflupyr, chloortoluron, clethodim, cycloxydim, cymoxanil, dazomet, deltamethrin, diclofop, fenazaquin, fluopicolide, hymexazool, λ-cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyde, metsulfuron-methyl, paclobutrazool en tebuconazool zijn ingediend en worden beoordeeld overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 van de Commissie ⁽²⁷⁾.
- (23) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof bensulfuron is op 27 oktober 2016 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 28 november 2017 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 30 augustus 2022 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 27 september en 26 november 2022 een openbare raadpleging heeft gehouden. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 21 maart 2023 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvrager heeft die informatie op 21 april 2023 binnen de gestelde termijn ingediend. Op 28 augustus 2024 heeft de EFSA haar conclusie vastgesteld en aan de aanvrager, de lidstaten en de Commissie meegedeeld. De Commissie heeft in het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders besprekingen geopend over de verlenging van de goedkeuring van bensulfuron door de conclusie van de EFSA te presenteren. Om het besluitvormingsproces op regelgevend gebied te vergemakkelijken en een aantal van de resterende onzekerheden te verduidelijken, heeft de Commissie op 30 maart 2026 bij de lidstaat-rapporteur een verzoek ingediend om een deel van de beschikbare informatie in het verlengingsdossier opnieuw te beoordelen en het geactualiseerde beoordelingsverslag over de verlenging uiterlijk op 10 juni 2026 bij de Commissie, de EFSA en de lidstaten in te dienen. Vervolgens zal de EFSA worden gemachtigd om het geactualiseerde beoordelingsverslag over de verlenging te herzien en, indien nodig, haar conclusie te actualiseren. Aangezien er extra tijd nodig zal zijn voordat het Permanent Comité een advies heeft afgegeven en de Commissie het daaruit voortvloeiende besluit inzake risicobeheer heeft vastgesteld, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 15 maanden, tot en met 15 november 2027.
- (24) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof benzovindiflupyr is op 17 februari 2020 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 31 juli 2020 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. De lidstaat-rapporteur heeft de risicobeoordeling overeenkomstig artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 niet afgerond en verwacht het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging in het tweede kwartaal van 2026 bij de EFSA te kunnen indienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 2 januari 2029.
- (25) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof chloortoluron is op 26 februari 2013 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 9 april 2013 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 6 juni 2019 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 12 oktober en 11 december 2021 een openbare raadpleging heeft gehouden. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 8 augustus 2022 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvrager heeft die informatie op 8 september 2022 binnen de

⁽²⁷⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 van de Commissie van 18 september 2012 tot vaststelling van de nodige bepalingen voor de uitvoering van de verlengingsprocedure voor werkzame stoffen, als bedoeld in Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen (PB L 252 van 19.9.2012, blz. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj).

gestelde termijn ingediend. Op 17 juni 2024 heeft de EFSA voor de beoordeling van de goedkeuringscriteria voor hormoonontregelende eigenschappen zoals bedoeld in de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 zoals gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/605 van de Commissie ⁽²⁸⁾, overeenkomstig artikel 13, lid 3 bis, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 om nadere informatie verzocht, die de aanvrager uiterlijk op 18 december 2026 moet indienen en die nog niet is ingediend. Aangezien de EFSA inschat dat zij na ontvangst van het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging 120 dagen nodig zal hebben om de beoordeling te voltooien en haar conclusie voor chloortoluron af te ronden, en aangezien de Commissie tijd nodig zal hebben om de daaruit voortvloeiende besluiten inzake risicobeheer vast te stellen, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 22 maanden en 15 dagen, tot en met 30 juni 2028.

- (26) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof clethodim is op 25 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 20 juni 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 28 maart 2023 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 11 december 2023 en 9 februari 2024 een openbare raadpleging heeft gehouden. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 7 mei 2024 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvrager heeft die informatie op 7 juni 2024 binnen de gestelde termijn ingediend. De EFSA verwacht vóór 30 juni 2026 die beoordeling te voltooien en haar conclusie voor clethodim af te ronden, en aangezien de Commissie tijd nodig zal hebben om de daaruit voortvloeiende besluiten inzake risicobeheer vast te stellen, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 15 maanden en 15 dagen, tot en met 15 december 2027.
- (27) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof cycloxydim is op 24 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 15 juni 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. De lidstaat-rapporteur heeft de risicobeoordeling overeenkomstig artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 niet afgerond en verwacht het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging in juni 2026 bij de EFSA in te dienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 31 januari 2029.
- (28) Drie aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof cymoxanil zijn op 26 augustus 2016 (twee aanvragen) respectievelijk 30 augustus 2016 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 3 oktober 2016 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 28 februari 2020 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 6 april 2021 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvragers hebben die informatie op 4-5 mei 2021 binnen de gestelde termijn ingediend. Op 14 december 2021 heeft de EFSA voor de beoordeling van de goedkeuringscriteria voor hormoonontregelende eigenschappen zoals bedoeld in de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 zoals gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/605, overeenkomstig artikel 13, lid 3 bis, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 om

⁽²⁸⁾ Verordening (EU) 2018/605 van de Commissie van 19 april 2018 tot wijziging van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 met betrekking tot de vaststelling van wetenschappelijke criteria voor de vaststelling van hormoonontregelende eigenschappen (PB L 101 van 20.4.2018, blz. 33, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/605/oj>).

nadere informatie verzocht, en de aanvragers hebben die informatie op 12 juni 2024 binnen de gestelde termijn ingediend. Op 10 september 2024 heeft de lidstaat-rapporteur het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 20 december 2024 en 18 februari 2025 een openbare raadpleging heeft gehouden. De EFSA verwacht vóór 31 mei 2026 de beoordeling te voltooien en haar conclusie voor cymoxanil af te ronden, en aangezien de Commissie tijd nodig zal hebben om de daaruit voortvloeiende besluiten inzake risicobeheer vast te stellen, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 15 maanden en 15 dagen, tot en met 30 november 2027.

- (29) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof dazomet is op 28 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 5 november 2020 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. De lidstaat-rapporteur heeft de risicobeoordeling overeenkomstig artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 niet afgerond en verwacht het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging in juni 2027 bij de EFSA in te kunnen dienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 39 maanden, tot en met 30 november 2029.
- (30) Vijf aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof deltamethrin zijn op respectievelijk 18 oktober 2013, 24 oktober 2013, 26 oktober 2013 en 28 oktober 2013 (twee aanvragen) ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 25 november 2013 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 19 februari 2018 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 21 december 2018 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvrager heeft die informatie op 19-21 januari 2019 binnen de gestelde termijn ingediend. Op 28 augustus 2023 heeft de EFSA voor de beoordeling van de goedkeuringscriteria voor hormoonontregelende eigenschappen zoals bedoeld in de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 zoals gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/605, overeenkomstig artikel 13, lid 3 bis, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 om nadere informatie verzocht, en de aanvrager heeft die informatie op 4 maart 2026 binnen de gestelde termijn ingediend. Aangezien de EFSA inschat dat zij na ontvangst van het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging 120 dagen nodig zal hebben om de beoordeling te voltooien en haar conclusie voor deltamethrin af te ronden, en aangezien de Commissie tijd nodig zal hebben om de daaruit voortvloeiende besluiten inzake risicobeheer vast te stellen, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 22 maanden en 15 dagen, tot en met 30 juni 2028.
- (31) Twee aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof diclofop zijn beide op 21 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 17 juli 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 6 mei 2025 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die heeft verzocht om herzieningen in het verslag door te voeren. De lidstaat-rapporteur moet het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging nog bij de EFSA indienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 31 januari 2029.
- (32) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof fenazaquin is op 30 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 13 juli 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 19 september 2024 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 14 juli en 13 september 2025 een openbare raadpleging heeft gehouden. De lidstaat-rapporteur schat dat hij de ingevulde

rapporteringstabel met de verzamelde opmerkingen van de openbare raadpleging uiterlijk eind mei 2026 bij de EFSA zal kunnen indienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 23 maanden en 15 dagen, tot en met 15 augustus 2028.

- (33) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof fluopicolide is op 24 mei 2017 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 15 juni 2017 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 27 mei 2025 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die heeft verzocht om herzieningen door te voeren. Op 22 april 2026 heeft de lidstaat-rapporteur het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 31 januari 2029.
- (34) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof hymexazool is op 23 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 21 juni 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 29 april 2026 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 31 januari 2029.
- (35) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof λ -cyhalothrin is op 31 maart 2020 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 29 april 2020 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 31 juli 2025 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die op 24 november 2025 heeft verzocht om herzieningen in het verslag door te voeren. De lidstaat-rapporteur moet het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging nog indienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 31 januari 2029.
- (36) Twee aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof MCPA zijn op 21 april respectievelijk 24 april 2013 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 29 mei 2013 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 24 maart 2022 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 24 mei en 23 juli 2022 een openbare raadpleging heeft gehouden. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 16 januari 2023 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvragers hebben die informatie in februari 2023 binnen de gestelde termijn ingediend. De indiening van het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging door de lidstaat-rapporteur na de in november-december 2025 gehouden bijeenkomsten van deskundigen is nog in behandeling. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 23 maanden en 15 dagen, tot en met 31 juli 2028.
- (37) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof MCPB is op 27 maart 2013 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 5 augustus 2013 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. Op 17 maart 2022 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp

van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die hierover tussen 5 mei en 4 juli 2022 een openbare raadpleging heeft gehouden. Overeenkomstig artikel 13, lid 3, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 heeft de EFSA op 16 januari 2023 voor de beoordeling van de verlenging om nadere informatie verzocht, en de aanvragers hebben die informatie in februari 2023 binnen de gestelde termijn ingediend. De indiening van het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging door de lidstaat-rapporteur na de in november-december 2025 gehouden bijeenkomsten van deskundigen is nog in behandeling. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 23 maanden en 15 dagen, tot en met 31 juli 2028.

- (38) Drie aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof metaldehyde zijn alle op 29 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 5 september 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 4 juli 2024 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. De lidstaat-rapporteur en de EFSA schatten dat de openbare raadpleging over het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging in mei 2026 zal beginnen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 25 maanden en 15 dagen, tot en met 15 oktober 2028.
- (39) De aanvraag tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof metsulfuron-methyl is op 25 maart 2020 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 16 oktober 2023 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvraag overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvraag ontvankelijk was. De aanvraag is door de EFSA openbaar gemaakt. De lidstaat-rapporteur heeft de risicobeoordeling overeenkomstig artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 niet afgerond en verwacht het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging in februari 2027 bij de EFSA in te kunnen dienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 35 maanden, tot en met 31 juli 2029.
- (40) Twee aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof paclobutrazool zijn beide op 29 mei 2018 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de lidstaat-corapporteur, de Commissie en de EFSA op 26 juni 2018 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 21 mei 2025 heeft de lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging ingediend bij de EFSA, die heeft verzocht om herzieningen in het verslag door te voeren. Op 12 februari 2026 heeft de lidstaat-rapporteur het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 29 maanden, tot en met 31 januari 2029.
- (41) Twee aanvragen tot verlenging van de goedkeuring van de werkzame stof tebuconazool zijn op 24 augustus respectievelijk 29 augustus 2016 ingediend en de lidstaat-rapporteur heeft de Commissie en de EFSA op 27 september 2016 meegedeeld dat hij de ontvankelijkheid van de aanvragen overeenkomstig artikel 3 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 had beoordeeld, en met name de volledigheid en tijdigheid ervan, en had geconcludeerd dat de aanvragen ontvankelijk waren. De aanvragen zijn door de EFSA openbaar gemaakt. Op 8 april 2019 heeft de oorspronkelijke lidstaat-rapporteur het ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. Op 3 april 2020 heeft de nieuwbenoemde rapporteur voor de beoordeling van de goedkeuringscriteria voor hormoonontregelende eigenschappen zoals bedoeld in de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 zoals gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/605, om nadere informatie verzocht die de aanvragers in mei 2020 binnen de gestelde termijn hebben ingediend. Op 19 november 2021 heeft

de lidstaat-rapporteur het herziene ontwerp van het beoordelingsverslag over de verlenging bij de EFSA ingediend. De EFSA heeft hierover tussen 27 februari en 28 april 2025 een openbare raadpleging gehouden. De lidstaat-rapporteur moet de ingevulde rapporteringstabel met de verzamelde opmerkingen van de openbare raadpleging nog indienen. Aangezien er extra tijd nodig is om de resterende stappen van de verlengingsprocedure te voltooien, moet de periode waarmee de geldigheidsduur van de goedkeuring wordt verlengd, worden vastgesteld op 23 maanden en 15 dagen, tot en met 31 juli 2028.

- (42) Overeenkomstig artikel 13, lid 3 bis, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 kan de EFSA, in overleg met de lidstaten, voor de werkzame stoffen benzovindiflupyr, cycloxydim, dazomet, diclofop, fenazaquin, fluopicolide, hymexazool, λ -cyhalothrin, MCPA, MCPB, metaldehyde, metsulfuron-methyl, paclobutrazool en tebuconazool de aanvragers nog steeds om nadere informatie verzoeken. De voor deze werkzame stoffen voorgestelde perioden van verlenging van de goedkeuring omvatten geen extra tijd die nodig kan zijn om die informatie te verstrekken en te beoordelen.
- (43) Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (44) Indien de Commissie een verordening vaststelt waarin wordt bepaald dat de goedkeuring van een in de bijlage bij deze verordening opgenomen werkzame stof niet wordt verlengd, moet de Commissie de termijn voor het verstrijken van de goedkeuring van die werkzame stof vaststellen op de datum van inwerkingtreding van die verordening of, indien dat later is, op dezelfde datum als die vóór de vaststelling van deze verordening gold. In gevallen waarin de Commissie bij verordening bepaalt dat de goedkeuring van een in de bijlage bij deze verordening genoemde werkzame stof wordt verlengd, moet de Commissie, wanneer dit aangewezen is, de vroegst mogelijke toepassingsdatum vaststellen.
- (45) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 30 juni 2026.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) deel A wordt als volgt gewijzigd:
 1. in rij 40 (Deltamethrin), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “30 juni 2028”;
 2. in rij 102 (Chloortoluron), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “30 juni 2028”;
 3. in rij 107 (MCPA), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 juli 2028”;
 4. in rij 108 (MCPB), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 juli 2028”;
 5. in rij 263 (Cymoxanil), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “30 november 2027”;
 6. in rij 268 (Tebuconazool), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 juli 2028”;
 7. in rij 271 (Bensulfuron), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 november 2027”;
 8. in rij 297 (Fluopicolide), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 januari 2029”;
 9. in rij 316 (Cycloxydim), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 januari 2029”;
 10. in rij 322 (Hymexazool), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 januari 2029”;
 11. in rij 329 (Clethodim), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 december 2027”;
 12. in rij 339 (Dazomet), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “30 november 2029”;
 13. in rij 340 (Metaldehyde), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 oktober 2028”;
 14. in rij 342 (Fenazaquin), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 augustus 2028”;
 15. in rij 344 (Diclofop), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 januari 2029”;
 16. in rij 348 (Paclobutrazool), zesde kolom (geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 januari 2029”;
- 2) deel E wordt als volgt gewijzigd:
 1. in rij 3 (Metsulfuron-methyl), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 juli 2029”;
 2. in rij 4 (Benzovindiflupyr), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “2 januari 2029”;
 3. in rij 5 (λ -cyhalothrin), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 januari 2029”.