

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾

z dnia 2022 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie opłat za czynności w zakresie zatwierdzania substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz czynności w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań

Na podstawie art. 15 ust. 8 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o środkach ochrony roślin (Dz. U. z 2020 r. poz. 2097) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 12 lipca 2013 r. w sprawie opłat za czynności w zakresie zatwierdzania substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz czynności w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań (Dz. U. poz. 854 oraz z 2016 r. poz. 1309) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w § 2:
 - a) pkt 2 otrzymuje brzmienie:

„2) lit. b tiret drugie i szóste, jest określona w załączniku nr 2 do rozporządzenia;”,
 - b) dodaje się pkt 3 w brzmieniu:

„3) lit. b tiret trzecie, jest określona w załączniku nr 3 do rozporządzenia.”;
- 2) załączniki nr 1 i 2 do rozporządzenia otrzymują brzmienie określone w załącznikach nr 1 i 2 do niniejszego rozporządzenia;
- 3) dodaje się załącznik nr 3 do rozporządzenia w brzmieniu określonym w załączniku nr 3 do niniejszego rozporządzenia.

§ 2. Do opłat za założenie wniosku i dokonanie czynności, o których mowa w § 1 pkt 1 rozporządzenia zmienianego w § 1, uiszczonych przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia, stosuje się przepisy dotychczasowe.

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 października 2021 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. poz. 1950).

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

MINISTER ROLNICTWA

I ROZWOJU WSI

Paweł Małaczek

zastępca dyrektora

Departamentu Prawnego

za zgodność pod względem prawnym,
legislacyjnym i redakcyjnym

/podpisano elektronicznie/

Załączniki do rozporządzenia
Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z
dnia2022 r. (poz.)

Załącznik nr 1

**WYSOKOŚĆ OPŁAT ZA ZŁOŻENIE WNIOSKU ZWIĄZANEGO Z
ZATWIERDZENIEM SUBSTANCJI CZYNNEJ, SEJFNERA I SYNERGETYKA,
WYDANIEM ZEZWOLENIA NA WPROWADZANIE ŚRODKA OCHRONY
ROŚLIN DO OBROTU, POZWOLENIA NA HANDEL RÓWNOLEGLY ORAZ
POZWOLENIA NA PROWADZENIE BADAŃ ORAZ CZYNNOŚCI ZWIĄZANE Z
WERYFIKACJĄ DOKUMENTACJI, PRZYGOTOWANIEM PROJEKTU
SPRAWOZDANIA Z OCENY I OPRACOWANIA OCENY PORÓWNAWCZEJ**

Lp.	Rodzaj czynności	Wysokość opłaty ²⁾ w zł
1	2	3
1.	Złożenie wniosku związanego z:	
	1) zatwierdzeniem substancji czynnej, sejfnera i synergetyka	3200
	2) wydaniem zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu, o którym mowa w:	
	a) art. 28 ust. 1, art. 30 ust. 1 albo art. 41 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczącego wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylającego dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG (Dz. Urz. UE L 309 z 24.11.2009, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 1107/2009”, z zastrzeżeniem lit. b	12000
	b) art. 28 ust.1, art. 30 ust. 1, art. 41 albo art. 47 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, zawierającego jako substancję czynną wyłącznie: – substancje wymienione w załączniku I do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/1165 z dnia 15 lipca 2021 r. zezwalającego na stosowanie niektórych produktów i substancji w produkcji ekologicznej oraz ustanawiającego ich wykazy (Dz. Urz. UE L 253 z 16.07.2021, str. 13), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 2021/1165, lub – substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009	500 500
	c) art. 51 rozporządzenia nr 1107/2009	1000

²⁾ Wysokość opłat nie uwzględnia podatku od towarów i usług (VAT).

1	2	3
	d) art. 53 rozporządzenia nr 1107/2009	1000
	3) wydaniem pozwolenia na handel równoległy	2900
	4) wydaniem pozwolenia na prowadzenie badań	600
	5) wydaniem decyzji o zmianie zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu lub pozwolenia na handel równoległy, lub pozwolenia na prowadzenie badań, w zakresie:	
	a) określenia zawartości substancji czynnej w środku ochrony roślin zawierającym jako substancję czynną: <ul style="list-style-type: none"> - wyłącznie substancje wymienione w załączniku II do rozporządzenia nr 2021/1165 lub substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009, - inne substancje 	500 2200
	b) rodzaju szczególnych zagrożeń dla zdrowia ludzi lub zwierząt, lub środowiska naturalnego w formie standardowych zwrotów lub klasyfikacji środka, zawierającego jako substancję czynną: <ul style="list-style-type: none"> - wyłącznie substancje wymienione w załączniku II do rozporządzenia nr 2021/1165 lub substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009, - inne substancje 	500 2200
	c) rodzaju zastosowań, do których środek ochrony roślin może być wprowadzany do obrotu, terminu lub dawki stosowania, w przypadku środka ochrony roślin zawierającego jako substancję czynną: <ul style="list-style-type: none"> - wyłącznie substancje wymienione w załączniku II do rozporządzenia nr 2021/1165 lub substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009, - inne substancje 	500 2200
	d) dodania zastosowań małoobszarowych, na podstawie art. 51 rozporządzenia nr 1107/2009: <ul style="list-style-type: none"> - wyłącznie substancje wymienione w załączniku II do rozporządzenia nr 2021/1165 lub substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009, - inne substancje 	500 1900
	e) odnowienia zezwolenia na podstawie art. 43 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, w przypadku środka ochrony roślin zawierającego jako substancję czynną: <ul style="list-style-type: none"> - wyłącznie substancje wymienione w załączniku II do rozporządzenia nr 2021/1165 lub substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009 - inne substancje 	500 8600
	f) przedłużenia zezwolenia na podstawie art. 43 ust. 6 i art. 45 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	800
	g) przekazania innemu podmiotowi uprawnień i obowiązków wynikających z zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu na podstawie art. 14 ustawy z dnia 8 marca	1500

1	2	3
	2013 r. o środkach ochrony roślin h) innym niż wymieniony w lit. a – g	800
2.	Weryfikacja dokumentacji przedłożonej wraz z wnioskiem o zatwierdzenie substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków lub o przedłużenie zatwierdzenia, lub w związku z przeglądem zatwierdzenia w zakresie elementów przewidzianych w art. 8 rozporządzenia nr 1107/2009	12500
3.	Przygotowanie projektu sprawozdania z oceny, o którym mowa w art. 11 rozporządzenia nr 1107/2009, w zakresie:	
	1) tożsamości substancji czynnej	1560
	2) właściwości fizycznych i chemicznych substancji czynnej	6240
	3) dodatkowych informacji o substancji czynnej	1560
	4) metod analitycznych substancji czynnej	6240
	5) badań toksykologicznych i badań metabolizmu substancji czynnej	7200
	6) skuteczności działania środka ochrony roślin	5200
	7) pozostałości substancji czynnej w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni	8320
	8) losu i zachowania substancji czynnej w środowisku	7200
	9) badań ekotoksykologicznych substancji czynnej	7200
	10) danych literaturowych dotyczących substancji czynnej	1560
	11) klasyfikacji i oznakowania substancji czynnej	1800
4.	Opracowanie oceny porównawczej środków ochrony roślin zawierających substancje kwalifikujące się do zastąpienia, o której mowa w art. 50 rozporządzenia nr 1107/2009 w zakresie:	
	1) badań toksykologicznych i badań metabolizmu substancji czynnej	1500
	2) skuteczności działania środka ochrony roślin	1500
	3) losu i zachowania substancji czynnej w środowisku	1000
	4) badań ekotoksykologicznych substancji czynnej	1000

**WYSOKOŚĆ OPŁAT ZA CZYNNOŚCI ZWIĄZANE Z OPRACOWANIEM OCENY
DANYCH DLA SUBSTANCJI CZYNNYCH LUB UWAG DO OCENY TYCH
DANYCH ORAZ PRZYGOTOWANIEM OCENY RÓWNOWAŻNOŚCI**

Zakres danych podlegających ocenie lub opracowaniu uwag do oceny tych danych	Wysokość opłat ²⁾ w zł za czynności	
	Opracowanie oceny	Opracowanie uwag
1	2	3
Substancja czynna:		
1. Substancja chemiczna:		
1) tożsamość substancji czynnej:		
a) tożsamość substancji czynnej, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	13000	3380
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	65000	650
b) równoważność, o której mowa w art. 38 ust. 2 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d	9000	1500
c) raport końcowy z badania w zakresie tożsamości substancji czynnej	1500	x
d) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie tożsamości substancji czynnej	520	x
2) właściwości fizyczne i chemiczne substancji czynnej:		
a) właściwości fizyczne i chemiczne substancji czynnej, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	26000	5070
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	13000	975
b) raport końcowy z badania w zakresie:		
– temperatury topnienia i wrzenia	520	x
– prężności pary, lotności	520	x
– wyglądu (stan skupienia, barwa)	520	x
– widma (UV/VIS, IR, NMR, MS), ekstynkcji cząsteczkowej przy odpowiednich długościach fal, czystości optycznej	520	x
– rozpuszczalności w wodzie	520	x
– rozpuszczalności w rozpuszczalnikach organicznych	520	x
– współczynnika podziału n-oktanol/woda	520	x

1	2	3
- dysocjacji w wodzie	520	x
- palności i samonagrzewania	520	x
- temperatury zapłonu	520	x
- właściwości wybuchowych	520	x
- napięcia powierzchniowego	520	x
- właściwości utleniających	520	x
- innym niż wyżej wymienione właściwości fizyczne i chemiczne substancji czynnej, koniecznym do klasyfikacji substancji czynnej ze względu na klasę zagrożenia zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającym i uchylającym dyrektywę 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającym rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, str. 1, z późn. zm.), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 1272/2008”	520	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie właściwości fizycznych i chemicznych substancji czynnej	520	x
3) metody analityczne:		
a) informacje dotyczące metod analizy substancji czynnej, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
- lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	3120	1690
- lp. 1 pkt 2-5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	1560	162
b) informacje dotyczące metod oznaczania pozostałości, z wyłączeniem raportu, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
- lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	5850	1690
- lp. 1 pkt 2-5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	2925	162
c) raport końcowy z badania w zakresie metod analitycznych	1500	x
d) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie metod analitycznych	520	x
4) badania toksykologiczne i badania metabolizmu:		
a) badania toksykologiczne i badania metabolizmu substancji czynnej, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
- lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	36000	7800
- lp. 1 pkt 2-5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	15600	1300

1	2	3
b) raport końcowy z badania w zakresie toksykologii i metabolizmu substancji czynnej	1800	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie badań toksykologicznych i badań metabolizmu substancji czynnej	600	x
5) pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni:		
a) pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	31200	6760
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	15600	1300
b) raport końcowy z badania w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni	2000	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni	520	x
6) los i zachowanie substancji w środowisku:		
a) los i zachowanie substancji w środowisku, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	36000	18000
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	1560	1300
b) raport końcowy z badania w zakresie losu i zachowania substancji w środowisku	4800	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie losu i zachowania substancji w środowisku	600	x
7) badania ekotoksykologiczne:		
a) ocena wpływu substancji czynnej na organizmy niebędące celem zwalczania, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b i c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. f, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	54000	11250
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	16900	1625
b) raport końcowy z badania toksyczności ostrej w zakresie ekotoksykologii, przeprowadzanego w warunkach laboratoryjnych	1500	x
c) raport końcowy z badania toksyczności długoterminowej w zakresie ekotoksykologii, przeprowadzanego w warunkach laboratoryjnych	4800	x

1	2	3
d) raport końcowy z badania w zakresie ekotoksykologii, przeprowadzanego w klatkach lub w warunkach półpolowych lub polowych	4800	x
e) raport końcowy z badania ekosystemu w skali mikro i mezo	6000	x
f) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie badań ekotoksykologicznych substancji czynnej	600	x
2. Mikroorganizm:		
1) tożsamość mikroorganizmu:		
a) tożsamość mikroorganizmu, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego w zakresie tożsamości mikroorganizmu w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	13000	3380
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	5200	520
b) równoważność, o której mowa w art. 38 ust. 2 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d	9000	1500
c) raport końcowy z badania w zakresie tożsamości mikroorganizmu	1300	x
d) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie mikroorganizmu	520	x
2) właściwości biologiczne mikroorganizmu:		
a) właściwości biologiczne mikroorganizmu, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	26000	5070
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	10400	1040
b) raport końcowy z badania w zakresie:		
– historia mikroorganizmu i jego zastosowań, występowanie w warunkach naturalnych i rozmieszczenie geograficzne	520	x
– informacje dotyczące organizmów zwalczanych	520	x
– zakres swoistości żywiciela i wpływ na gatunki inne niż zwalczane organizmy szkodliwe	520	x
– etapy rozwoju, cykl życiowy	520	x
– zakaźność, zdolność do rozprzestrzeniania się i kolonizacji	520	x
– pokrewieństwo ze znanymi czynnikami chorobotwórczymi roślinnymi, zwierzęcymi lub ludzkimi	520	x
– stabilność genetyczna i wpływające na nią czynniki	520	x
– informacje dotyczące produkcji metabolitów	520	x
– antybiotyki i inne środki przeciwdrobnoustrojowe	520	x

1	2	3
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie właściwości biologicznych mikroorganizmu	520	x
3) metody analityczne:		
a) informacje dotyczące metod analitycznych stosowanych wobec mikroorganizmu w postaci, w jakiej został wyprodukowany, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	3120	1690
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	1040	104
b) informacje dotyczące metod oznaczania pozostałości (żywności i nieżywności), z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	5850	1690
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	2340	234
c) raport końcowy z badania w zakresie metod analitycznych	1300	x
d) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie metod analitycznych	520	x
4) wpływ na zdrowie ludzi:		
a) wpływ mikroorganizmu na zdrowie ludzi, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	36000	7800
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	12480	1248
b) raport końcowy z badania w zakresie wpływu mikroorganizmu na zdrowie ludzi	1800	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie wpływu mikroorganizmu na zdrowie ludzi	600	x
5) pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni:		
a) pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	31200	6760
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	12480	1248

1	2	3
b) raport końcowy z badania w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni	1560	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni	520	x
6) los i zachowanie w środowisku:		
a) los i zachowanie mikroorganizmu w środowisku, z wyłączeniem raportu końcowego, o którym mowa w lit. b i c, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. d, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	3600	18000
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	12480	1248
b) raport końcowy z badania w zakresie losu i zachowania mikroorganizmu w środowisku	4800	x
c) raport końcowy z badania w zakresie losu i zachowania w środowisku istotnych metabolitów mikroorganizmu	4800	x
d) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie losu i zachowania mikroorganizmu w środowisku	600	x
7) wpływ na organizmy niebędące celem zwalczania:		
a) ocena wpływu mikroorganizmu na organizmy niebędące celem zwalczania, z wyłączeniem raportu, o którym mowa w lit. b, oraz publikacji naukowej lub nieopublikowanego dokumentu naukowego, o których mowa w lit. c, w przypadku wniosku, o którym mowa w:		
– lp. 1 pkt 1 załącznika nr 1 do rozporządzenia	54000	11250
– lp. 1 pkt 2–5 załącznika nr 1 do rozporządzenia	18720	1820
b) raport końcowy z badania w zakresie wpływu mikroorganizmu na organizmy niebędące celem zwalczania	1500	x
c) publikacja naukowa lub nieopublikowany dokument naukowy w zakresie wpływu mikroorganizmu na organizmy niebędące celem zwalczania	600	x

**WYSOKOŚĆ OPŁAT ZA CZYNNOŚCI ZWIĄZANE Z OPRACOWANIEM OCENY
DANYCH DLA ŚRODKÓW OCHRONY ROŚLIN LUB UWAG DO OCENY TYCH
DANYCH**

Zakres danych podlegających ocenie lub opracowaniu uwag do oceny tych danych	Wysokość opłat ²⁾ w zł za czynności
1	2
Środek ochrony roślin:	
1. Zawierający chemiczną substancję czynną:	
1) tożsamość środka ochrony roślin:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	1500
b) opracowanie oceny w zakresie tożsamości środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz pkt 5 lit. a-d i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	200
c) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących tożsamości środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	200
d) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. a-e i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	200
2) fizyczne, chemiczne i techniczne właściwości środka ochrony roślin:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia:	
- zawierającego 1 substancję czynną	5000
- zawierającego 2 substancje czynne	6000
- zawierającego 3 i więcej substancji czynnych	6500
b) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a załącznika nr 1 do rozporządzenia	2500
c) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. b załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
d) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia	2500
e) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1500
f) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie fizycznych, chemicznych i technicznych właściwości środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	2000
g) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
h) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w	1000

1	2
lp. 1 pkt 5 lit. a-c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	
i) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie fizycznych, chemicznych i technicznych właściwości środka ochrony roślin w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
3) metody analityczne:	
a) opracowanie oceny informacji dotyczących metod analizy środka ochrony roślin	
– w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	
– dla środka zawierającego 1 substancję czynną	5000
– dla środka zawierającego 2 substancje czynne	6000
– dla środka zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	7000
– w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a, c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	600
– w zakresie istotnych zanieczyszczeń	3000
– opracowanie oceny informacji i danych dotyczących metod analizy środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	1500
– opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. a, c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1700
b) opracowanie oceny informacji dotyczących metod analitycznych oznaczania pozostałości	
– w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	
– dla środka zawierającego 1 substancję czynną	12000
– dla środka zawierającego 2 substancje czynne	15000
– dla środka zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	17000
– w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a, c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	800
– opracowanie oceny informacji i danych dotyczących metod analizy środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	1500
– opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. a, c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1700
4) badania toksykologiczne:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie danych toksykologicznych w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	9000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie narażenia operatora w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	
– zawierającego 1 substancję czynną	6700
– zawierającego 2 substancje czynne	7700
– zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	8700

1	2
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie narażenia operatora w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną	3350
– zawierającego 2 substancje czynne	3850
– zawierającego 3 i więcej substancji czynnych	4350
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. b załącznika nr 1 do rozporządzenia	2500
f) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia, z wyłączeniem lit. g	1500
g) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia w zakresie dodania nowego użytkownika środka ochrony roślin	4000
h) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących badań toksykologicznych, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	2500
i) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	4000
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a–c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
k) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia	1000
l) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie badań toksykologicznych w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
5) pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia zawierającego:	
– 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	13000
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	5000
– 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	20000
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	5000

³⁾ Grupy upraw, o których mowa w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniającego dyrektywę Rady 91/414/EWG (Dz. Urz. UE L 70 z 16.03.2005, str. 1, z późn. zm.).

1	2
– co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	27000
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	5000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia zawierającego:	
– 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	10400
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	4000
– 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	16000
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	4000
– co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	21600
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	4000
c) opracowanie oceny narażenia konsumenta w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	4000
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez podmiot inny niż posiadacz zezwolenia, w jednej grupie upraw ³⁾	1500
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez posiadacza zezwolenia, w jednej grupie upraw ³⁾	4500
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	2500
f) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia, innego niż wskazanego w pkt 5 lit. g i h niniejszego załącznika do rozporządzenia	2000
g) opracowanie oceny zmiany poziomu NDP bez zmiany definicji pozostałości w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 ust 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia	4000
h) opracowanie oceny zmiany poziomu NDP wraz ze zmianą definicji pozostałości w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 ust 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia	6500
i) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	2500
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. c i e załącznika nr 1 do rozporządzenia	4000
k) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia	1000
l) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz	2000

1	2
pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	
6) dane dotyczące skuteczności:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie danych dotyczących skuteczności w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia dla:	
– herbicydu lub zaprawy nasiennej proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	35000
– dwóch	45000
– od trzech do sześciu	65000
– od siedmiu do dziesięciu	100000
– 11–15	140000
– powyżej 16	175000
– środka ochrony roślin innego niż herbicyd i zaprawa nasienna, proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	28000
– dwóch	36000
– od trzech do sześciu	52000
– od siedmiu do dziesięciu	80000
– 11–15	112000
– powyżej 16	140000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie danych dotyczących skuteczności w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia dla:	
– herbicydu lub zaprawy nasiennej proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	28000
– dwóch	36000
– od trzech do sześciu	52000
– od siedmiu do dziesięciu	80000
– 11–15	112000
– powyżej 16	140000
– środka ochrony roślin innego niż herbicyd i zaprawa nasienna, proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	22400
– dwóch	28800
– od trzech do sześciu	41600
– od siedmiu do dziesięciu	64000
– 11–15	89600
– powyżej 16	112000
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
d) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących skuteczności, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1	2000

1	2
rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem oceny raportu końcowego, o którym mowa w pkt 6 lit. e niniejszego załącznika do rozporządzenia	
e) opracowanie oceny raportu końcowego dotyczącego skuteczności, nieuwzględnionego w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	700 zł za każdy raport
f) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. c i e załącznika nr 1 do rozporządzenia	5000
g) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1500
h) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie skuteczności w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
7) los i zachowanie w środowisku:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 7 lit. f niniejszego załącznika do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	20000
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	8000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	25000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	8000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	30000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	8000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 7 lit. f niniejszego załącznika do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	10000
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	4000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	12500
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	4000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	15000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	4000

1	2
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez podmiot inny niż posiadacz zezwolenia w jednej grupie upraw ³⁾	2000
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez posiadacza zezwolenia w jednej grupie upraw ³⁾	2500
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	1500
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a, b i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
f) opracowanie oceny badań monitoringowych	3000
g) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie losu i zachowania, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem oceny raportu końcowego, o którym mowa w pkt 7 lit. e niniejszego załącznika do rozporządzenia	5000
h) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	4000
i) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a–c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia	1000
k) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
8) badania ekotoksykologiczne:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 8 lit. c niniejszego załącznika do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	32000
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	8000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	45000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	8000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	50000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	8000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 8 lit. c niniejszego załącznika do rozporządzenia:	

1	2
- zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	16000
- zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	4000
- zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	22500
- zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	4000
- zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	25000
- zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	4000
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez podmiot inny niż posiadacz zezwolenia dla grupy upraw ³⁾	3200
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez posiadacza zezwolenia w jednej grupie upraw ³⁾	3500
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	2500
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
f) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. b załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
g) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie badań ekotoksykologicznych, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem oceny raportu końcowego, o którym mowa w pkt 8 lit. i niniejszego załącznika do rozporządzenia	8000
h) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie badań na pszczołach po wydaniu zezwolenia	2000
i) opracowanie oceny badania mezokosmosu	4200
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	6000
k) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a–d i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
l) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie badań ekotoksykologicznych w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	2500
2. Zawierający mikroorganizm:	
1) tożsamość środka ochrony roślin:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	1200
b) opracowanie oceny w zakresie tożsamości środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz pkt 5 lit. a–d i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	150
c) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących tożsamości środka	150

1	2
ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	
d) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. a-e i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	150
2) fizyczne, chemiczne i techniczne właściwości środka ochrony roślin:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia:	
- zawierającego 1 substancję czynną	4000
- zawierającego 2 substancje czynne	4800
- zawierającego 3 i więcej substancji czynnych	5200
b) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
c) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. b załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
d) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
e) opracowanie oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1200
f) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie fizycznych, chemicznych i technicznych właściwości środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	1600
g) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
h) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a-c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	800
i) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie fizycznych, chemicznych i technicznych właściwości środka ochrony roślin w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
3) metody analityczne:	
a) opracowanie oceny informacji dotyczących metod analizy środka ochrony roślin	
- w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	
- dla środka zawierającego 1 substancję czynną	4000
- dla środka zawierającego 2 substancje czynne	4800
- dla środka zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	5600
- w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a-c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	500
- w zakresie istotnych zanieczyszczeń	2400
b) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących metod analizy środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	1200
c) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. a-c i h załącznika nr 1 do	1350

1	2
rozporządzenia	
d) opracowanie oceny informacji dotyczących metod analitycznych oznaczania pozostałości	
– w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	
– dla środka zawierającego 1 substancję czynną	9600
– dla środka zawierającego 2 substancje czynne	12000
– dla środka zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	13600
– w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a–c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	650
e) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących metod analizy środka ochrony roślin, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	1200
f) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. a–c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1350
4) badania toksykologiczne:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie danych toksykologicznych w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	7200
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie narażenia operatora w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	
– zawierającego 1 substancję czynną	5350
– zawierającego 2 substancje czynne	6150
– zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	6950
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie narażenia operatora w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia	
– zawierającego 1 substancję czynną	2700
– zawierającego 2 substancje czynne	3100
– zawierającego 3 i więcej substancji czynnych.	3500
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. b załącznika nr 1 do rozporządzenia	2000
f) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia, z wyłączeniem pkt. 4 lit. g niniejszego załącznika do rozporządzenia	1200
g) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia w zakresie dodania nowego użytkownika środka ochrony roślin	3200
h) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących badań toksykologicznych, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	2000
i) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	3200

1	2
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a-c i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
k) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia	800
l) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie badań toksykologicznych w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
5) pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia zawierającego:	
- 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	10400
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	4000
- 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	16000
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	4000
- co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	21600
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	4000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia zawierającego:	
- 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	8300
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	3200
- 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	12800
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	3200
- co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w jednej grupie upraw ³⁾	17300
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	3200
c) opracowanie oceny narażenia konsumenta w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	3200
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez podmiot inny niż posiadacz zezwolenia, w jednej grupie upraw ³⁾	1200
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez posiadacza zezwolenia, w jednej grupie upraw ³⁾	3600
- w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	2000
f) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia, innego niż wskazanego w pkt 5 lit. g i h niniejszego załącznika do	1600

1	2
rozporządzenia	
g) opracowanie oceny zmiany poziomu NDP bez zmiany definicji pozostałości w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 ust 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia	3200
h) opracowanie oceny zmiany poziomu NDP wraz ze zmianą definicji pozostałości w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 ust 5 lit. h załącznika nr 1 do rozporządzenia	5200
i) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	2000
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. c-e załącznika nr 1 do rozporządzenia	3200
k) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie pozostałości w produktach, żywności i paszy poddanych działaniu środka lub na ich powierzchni w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
6) dane dotyczące skuteczności:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie danych dotyczących skuteczności w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia dla:	
– herbicydu lub zaprawy nasiennej proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	28000
– dwóch	36000
– od trzech do sześciu	52000
– od siedmiu do dziesięciu	80000
– 11-15	112000
– powyżej 16	140000
– środka ochrony roślin innego niż herbicyd i zaprawa nasienna, proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	22400
– dwóch	28800
– od trzech do sześciu	41600
– od siedmiu do dziesięciu	64000
– 11-15	89600
– powyżej 16	112000
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie danych dotyczących skuteczności w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia dla:	
– herbicydu lub zaprawy nasiennej proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
– jednej	22400
– dwóch	28800
– od trzech do sześciu	41600
– od siedmiu do dziesięciu	64000

1	2
- 11-15	89600
- powyżej 16	112000
- środka ochrony roślin innego niż herbicyd i zaprawa nasienna, proponowanego do stosowania w następującej liczbie upraw:	
- jednej	17920
- dwóch	23040
- od trzech do sześciu	33300
- od siedmiu do dziesięciu	51200
- 11-15	71700
- powyżej 16	89600
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
d) opracowanie oceny informacji i danych dotyczących skuteczności, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem oceny raportu końcowego, o którym mowa w pkt 6 lit. e niniejszego załącznika do rozporządzenia	1600
e) opracowanie oceny raportu końcowego dotyczącego skuteczności, nieuwzględnionego w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009	500 zł za każdy raport
f) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. c i e załącznika nr 1 do rozporządzenia	4000
g) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1200
h) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie skuteczności w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
7) los i zachowanie w środowisku:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 7 lit. f niniejszego załącznika do rozporządzenia:	
- zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	16000
- zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	6400
- zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	20000
- zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	6400
- zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	24000
- zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	6400
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 7 lit. f niniejszego	

1	2
załącznika do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	8000
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	3200
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	10000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	3200
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	12000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	3200
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez podmiot inny niż posiadacz zezwolenia w jednej grupie upraw ³⁾	1600
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez posiadacza zezwolenia w jednej grupie upraw ³⁾	2000
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	1200
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a, b i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
f) opracowanie oceny badań monitoringowych	2400
g) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie losu i zachowania, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem oceny raportu końcowego o którym mowa w pkt 7 lit. e niniejszego załącznika do rozporządzenia	4000
h) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	3200
i) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a–d i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
j) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
8) badania ekotoksykologiczne:	
a) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 8 lit. c niniejszego załącznika do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	25600
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	6400
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	36000

1	2
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	6400
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	40000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	6400
b) opracowanie oceny środka ochrony roślin w zakresie losu i zachowania w środowisku w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. c załącznika nr 1 do rozporządzenia, dla środka ochrony roślin, z wyłączeniem oceny badań, o których mowa w pkt 8 lit. c niniejszego załącznika do rozporządzenia:	
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	12800
– zawierającego 1 substancję czynną i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe – szczelne szklarnie, magazyny	3200
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	18000
– zawierającego 2 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	3200
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach polowych	20000
– zawierającego co najmniej 3 substancje czynne i proponowanego do stosowania w warunkach innych niż polowe	3200
c) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez podmiot inny niż posiadacz zezwolenia dla grupy upraw ³⁾	2550
d) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. c oraz lp. 1 pkt 5 lit. d załącznika nr 1 do rozporządzenia, złożonego przez posiadacza zezwolenia w jednej grupie upraw ³⁾	2800
– w każdej kolejnej grupie upraw ³⁾	2000
e) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
f) opracowanie oceny środka ochrony roślin w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. b załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
g) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie badań ekotoksykologicznych, nieuwzględnionych w ocenie, o której mowa w art. 36 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009, z wyłączeniem oceny raportu końcowego, o którym mowa w pkt 8 lit. i niniejszego załącznika do rozporządzenia	6400
h) opracowanie oceny informacji i danych w zakresie badań na pszczołach po wydaniu zezwolenia	1600
i) opracowanie oceny badania mezokosmosu	3350
j) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a i b oraz pkt 5 lit. e załącznika nr 1 do rozporządzenia	4800
k) opracowanie uwag do oceny w przypadku wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 5 lit. a–d i h załącznika nr 1 do rozporządzenia	1600
l) spotkanie przedrejestracyjne w zakresie badań ekotoksykologicznych w	2000

1	2
przypadku planowanego wniosku, o którym mowa w lp. 1 pkt 2 lit. a oraz pkt 5 lit. e tiret drugie załącznika nr 1 do rozporządzenia	

U Z A S A D N I E N I E

Projektowane rozporządzenie przewiduje zmiany w rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 12 lipca 2013 r. w sprawie opłat za czynności w zakresie zatwierdzania substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz czynności w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań (Dz. U. poz. 854 oraz z 2016 r. poz. 1309).

Projektowane rozporządzenie wydawane jest na podstawie art. 15 ust. 8 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o środkach ochrony roślin (Dz. U. z 2020 r. poz. 2097), zwanej dalej „ustawą o środkach ochrony roślin”.

Zgodnie z przepisami ustawy o środkach ochrony roślin czynności w zakresie zatwierdzania substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz czynności w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań są odpłatne. Opłacie podlegają:

1) złożenie wniosku związanego z:

a) zatwierdzeniem substancji czynnej, sejfnera i synergetyka,

b) wydaniem zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu, o którym mowa w art. 28 ust. 1, art. 30 ust. 1, art. 41, art. 47 ust. 1, art. 51 oraz art. 53 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczącego wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylającego dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG (Dz. Urz. UE L 309 z 24.11.2009, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 1107/2009”,

c) wydaniem pozwolenia na handel równoległy,

d) wydaniem pozwolenia na prowadzenie badań,

e) wydaniem decyzji o zmianie zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu lub pozwolenia na handel równoległy lub pozwolenia na prowadzenie badań;

2) czynności związane z:

a) weryfikacją dokumentacji przedłożonej wraz z wnioskiem o zatwierdzenie substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków lub przedłużenie zatwierdzenia, lub w związku z

przełaniem zatwierdzenia w zakresie elementów przewidzianych w art. 8 rozporządzenia nr 1107/2009,

b) opracowaniem oceny danych dla substancji czynnych określonych w rozporządzeniu Komisji (UE) nr 544/2011 z dnia 10 czerwca 2011 r. wykonującym rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wymogów dotyczących danych dla substancji czynnych (Dz. Urz. UE L 155 z 11.06.2011, str. 1) lub uwag do oceny tych danych,

c) opracowaniem oceny danych dla środków ochrony roślin określonych w rozporządzeniu Komisji (UE) nr 545/2011 z dnia 10 czerwca 2011 r. wykonującym rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wymogów dotyczących danych dla środków ochrony roślin (Dz. Urz. UE L 155 z 11.06.2011, str. 67, z późn. zm.) lub uwag do oceny tych danych,

d) przygotowaniem projektu sprawozdania z oceny, o którym mowa w art. 11 rozporządzenia nr 1107/2009,

e) opracowaniem oceny porównawczej środków ochrony roślin zawierających substancje kwalifikujące się do zastąpienia, o której mowa w art. 50 rozporządzenia nr 1107/2009,

f) przygotowaniem oceny równoważności, o której mowa w art. 38 ust. 2 rozporządzenia nr 1107/2009.

Ostania nowelizacja rozporządzenia była przeprowadzona w 2016 r. Proponowane rozwiązania mają na celu:

1) zmianę konstrukcji rozporządzenia poprzez określenie wysokości opłat dla środków ochrony roślin poprzez uproszczenie sposobu ich naliczania;

2) dokonaniu zmian wysokości opłat za wybrane czynności;

3) doprecyzowaniu, że opłata, o której mowa w art. 15 ust. 2 pkt 2 lit. a ustawy o środkach ochrony roślin będzie pobierana przez podmiot upoważniony na podstawie art. 10 tej ustawy do opracowywania ocen lub uwag.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009 wniosek o zatwierdzenie substancji czynnej lub o zmianę warunków zatwierdzenia przedkładany jest przez producenta substancji czynnej państwu członkowskiemu, zwanemu dalej „państwem członkowskim pełniącym rolę

sprawozdawcy”, wraz z dokumentacją skróconą i pełną, zgodnie z art. 8 ust. 1 i 2, lub wraz z naukowo umotywowanym uzasadnieniem nieskładania niektórych części tej dokumentacji, z których wynika, że substancja czynna spełnia kryteria zatwierdzania przewidziane w art. 4. W art. 9 – 13 tego rozporządzenia opisane są zasady, według których prowadzona jest ocena przedłożonej dokumentacji przez państwo członkowskie pełniącym rolę sprawozdawcy, a także Europejski Urząd do Spraw Bezpieczeństwa Żywności, zwany dalej „EFSA”, Komisję Europejską i inne państwa członkowskie UE.

Substancje czynne są zatwierdzane do stosowania w środkach ochrony roślin na okres nie przekraczający 15 lat. Istnieje możliwość odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej i w tym celu producent substancji czynnej przedkłada wniosek o odnowienie państwu członkowskiemu wraz z kopią dla pozostałych państw członkowskich, Komisji Europejskiej oraz EFSA, nie później niż trzy lata przed wygaśnięciem zatwierdzenia.

W tym przypadku państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy wybierane jest przez Komisję Europejską w drodze rozporządzeń wykonawczych, przy czym pierwszym rozporządzeniem w tym zakresie wydanym w związku z rozporządzeniem nr 1107/2009 było rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 686/2012 z dnia 26 lipca 2012 r. przydzielające państwom członkowskim, do celów procedury odnowienia, zadanie oceny substancji czynnych, których zatwierdzenie wygasa najpóźniej z dniem 31 grudnia 2018 r. (Dz. Urz. UE L 200 z 27.07.2012, str. 5, z późn. zm.), które cyklicznie jest zmieniane o kolejne programy prac, o których mowa w art. 18 rozporządzenia nr 1107/2009. Przydział ten dokonywany jest w sposób zapewniający zrównoważony podział odpowiedzialności oraz nakład pracy między państwami członkowskimi. Polska obecnie jest krajem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy dla 14 substancji czynnych, w tym w odniesieniu do 3 substancji czynnych (1-decanol, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep *Fe9901*, bentazon), wnioski o odnowienie wraz z dokumentacją zostaną przedłożone w 2021 r. (2 substancje) oraz w 2022 r. (1 substancja). 20 listopada 2020 r. zostało wydane rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1740 ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009, oraz uchylające rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 (Dz. Urz. UE L 392 z 23.11.2020, str. 20, z późn. zm.), zwane dalej „rozporządzeniem nr 2020/1740”. Rozporządzenie to zastąpiło dotychczas obowiązujące rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 z dnia 18 września 2012 r. ustanawiające przepisy niezbędne do

wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz. Urz. UE L 252 z 19.09.2012 r. str. 26, z późn. zm.), zwane dalej „rozporządzeniem nr 844/2012”. Przy czym, w tym miejscu należy wskazać, że proces odnowienia substancji czynnych, w przypadku 11 substancji czynnych, dla których Polska jest państwem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy prowadzony jest zgodnie z zasadami określonymi w rozporządzeniu nr 844/2012. W odniesieniu zaś do 3 substancji czynnych: 1-decanol, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep *Fe9901*, bentazon, stosowane będą już nowe zasady określone w rozporządzeniu nr 2020/1740, albowiem przepisy tego rozporządzenia obowiązują w odniesieniu do substancji czynnych, których okres zatwierdzenia kończy się w dniu 27 marca 2024 r. lub później. Rozporządzenie to stosuje się od 27 marca 2021 r.

Zgodnie z art. 16 rozporządzenia nr 2020/1740 państwa członkowskie mogą żądać uiszczenia opłat i należności zgodnie z art. 74 rozporządzenia nr 1107/2009 w celu odzyskania kosztów związanych z wszelkimi pracami przeprowadzanymi w ramach niniejszego rozporządzenia.

Rozporządzenie nr 2020/1740 zasadniczo przebudowuje zasady kształtujące proces odnawiania substancji czynnych. Rozporządzenie to jest wynikiem zmian zaproponowanych w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1381 z dnia 20 czerwca 2019 r. w sprawie przejrzystości i zrównoważonego charakteru unijnej oceny ryzyka w łańcuchu żywnościowym oraz zmieniającym rozporządzenia (WE) nr 178/2002, (WE) nr 189/2003, (WE) nr 1831/2003, (WE) nr 2065/2003, (WE) nr 1935/2004, (WE) nr 1331/2008, (WE) nr 1107/2009, (UE) 2015/2283 oraz dyrektywę 2001/18/WE (Dz. Urz. UE L 231 z 06.09.2019, str. 1), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 2019/1381”. Zmiany te zwiększają przejrzystość i zrównoważony charakter unijnej oceny ryzyka we wszystkich obszarach łańcucha żywnościowego, w których EFSA przeprowadza naukową ocenę ryzyka. Obejmują one między innymi udzielanie porad – na etapie poprzedzającym złożenie wniosku – w sprawie planowanych testów i badań do celów odnowienia, poprzedzone specjalnym powiadomieniem ze strony potencjalnego wnioskodawcy i konsultacjami z osobami trzecimi. Udzielanie ogólnych porad – na etapie poprzedzającym złożenie wniosku – w sprawie przepisów mających zastosowanie do wniosku o odnowienie oraz jego treści, obowiązków w zakresie powiadamiania nałożonych na podmioty gospodarcze, laboratoria i jednostki badawcze, w

przypadku gdy badania są zlecane lub prowadzone przez te podmioty w celu uzasadnienia wniosku, publicznego ujawniania przez EFSA wszystkich danych naukowych, badań i innych informacji przedstawionych w celu uzasadnienia dopuszczalnego wniosku, a także konsultacje z osobami trzecimi w sprawie danych naukowych, badań i innych informacji przedstawionych w celu uzasadnienia dopuszczalnego wniosku.

Rozporządzenie nr 2020/1740 nakłada szereg nowych obowiązków na wnioskodawców o odnowienie substancji czynnych, w tym w szczególności konieczność złożenia wniosku wraz z dokumentacją rejestracyjną (w przepisach rozporządzenia nr 844/2012 uwzględnione były 2 etapy: złożenie wniosku a następnie przesłanie dokumentacji do wniosku tzw. supplementary dossier) w formie elektronicznej z wykorzystaniem pakietu oprogramowania IUCLID. Skutkiem tego obowiązku będą dodatkowe zadania zarówno dla Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi, jak i dla upoważnionych podmiotów, które odnoszą się do konieczności poznania zasad funkcjonowania oprogramowania IUCLID.

Rozporządzenie nr 2020/1740 to także nowe zadania dla państw członkowskich pełniących rolę sprawozdawcy poprzez uczestniczenie w systemie ogólnych porad na etapie poprzedzającym złożenie wniosku, sprawdzenie czy wniosek o odnowienie zawiera wszystkie elementy, o których mowa w art. 6 rozporządzenia nr 2020/1740 tzw. sprawdzenie kompletności wniosku o odnowienie substancji czynnej. W rozporządzeniu nr 2019/1381 wprowadzono również dodatkowe wymogi dotyczące przejrzystości i poufności, a także szczegółowe wymogi proceduralne dotyczące składania wniosków o zachowanie poufności w odniesieniu do informacji przedłożonych przez wnioskodawcę. Ocenę tę przeprowadza EFSA zgodnie z rozporządzeniem nr 2019/1381 po tym, jak państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy uzna odnośny wniosek o odnowienie za dopuszczalny. Zgodnie z art. 36 ust. 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającego i uchylającego dyrektywy 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, str. 1, z późn. zm.) substancje czynne w rozumieniu rozporządzenia nr 1107/2009 w typowych okolicznościach podlegają zharmonizowanej klasyfikacji i zharmonizowanemu oznakowaniu. Dlatego też rozporządzeniem nr 2020/1740 ustanowiono przepisy szczegółowe dotyczące procedury składania wniosków do Europejskiej Agencji Chemikaliów zgodnie z art. 37 ust. 1 ww. rozporządzenia nr 1272/2008 przez państwa członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy podczas odnawiania zatwierdzenia substancji

czynnych na podstawie art. 14 rozporządzenia nr 1107/2009. Z uwagi na wprowadzanie dodatkowych ocen związanych z obowiązkami w zakresie zharmonizowanej klasyfikacji i zharmonizowanego oznakowania podniesiono opłaty o 30% za opracowanie sprawozdania z oceny w zakresie właściwości fizycznych i chemicznych substancji czynnych i losu i zachowania substancji czynnej w środowisku.

Jednocześnie należy wskazać, że rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2018/1659 z dnia 7 listopada 2018 r. zmieniającym rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 844/2012 w świetle naukowych kryteriów określania właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego, wprowadzonych rozporządzeniem (UE) 2018/605 (Dz. Urz. UE L 278 z 08.11.2018, str. 3, z późn. zm.) wprowadzono dodatkową ocenę substancji czynnych pod względem ich potencjalnych właściwości endokrynych, które ocenia się w odniesieniu do wpływu substancji czynnych na zdrowie człowieka (badania toksykologiczne) oraz organizmów niebędących celem działania środka ochrony roślin (badania ekotoksykologiczne), co niewątpliwie stanowi także dodatkowe zadania nałożone na państwa członkowskie. Dlatego też, ale także z uwagi na dodatkowe obowiązki wynikające z rozporządzenia nr 2020/1740 w części zharmonizowanej klasyfikacji i oznakowania podniesiono opłaty związane z opracowywaniem oceny i uwag w zakresie badań toksykologicznych i badań metabolizmu, badań ekotoksykologicznych, a także opracowania projektu sprawozdania z oceny, o którym mowa w art. 11 rozporządzenia nr 1107/2009 w tym zakresie.

W Polsce ocena substancji czynnych, jak też proces zgłaszania uwag do ocen opracowanych przez inne państwa członkowskie prowadzona jest przez podmioty upoważnione przez Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi do opracowywania ocen i uwag – art. 10 ustawy o środkach ochrony roślin. Zważywszy na to, iż rozporządzenie nr 2020/1740 wprowadza mechanizm konsultowania jeszcze przed złożeniem wniosku pomiędzy EFSA, państwem członkowskim będącym sprawozdawcą dla danej substancji czynnej i wnioskodawcą dokumentacji, która wraz z wnioskiem ma stanowić podstawę odnowienia zatwierdzenia określonej substancji, w projektowanym rozporządzeniu doprecyzowano, że opłata, o której mowa w art. 15 ust. 2 pkt 2 lit. a ustawy o środkach ochrony roślin będzie pobierana przez podmiot opracowujący ocenę, w momencie złożenia przez wnioskodawcę wniosku o zatwierdzenie/odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej. Dodatkowo należy wskazać, że przepisy rozporządzenia nr 2019/1381 z dnia 20 czerwca 2019 r. rozszerzają zakres

czynności odnośnie sprawdzenia tzw. kompletności wniosku o zatwierdzenie/odnowienie zatwardzenia substancji czynnej. Działanie to będzie obejmowało, potwierdzenie dopuszczalności wniosku, o której mowa w art. 8 rozporządzenia nr 2020/1740. Poza tym, państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy będzie miało za zadanie sprawdzenie czy badania załączone do wniosku zostały notyfikowane zgodnie z art. 32b rozporządzenia nr 2019/1381, a także czy treść wniosku jest zgodna z art. 6 rozporządzenia nr 2020/1740. Dlatego też zadania te zostały podzielone pomiędzy Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi a upoważnione podmioty. Opłata, o której mowa w art. 15 ust. 2 pkt 2 lit. a ustawy o środkach ochrony roślin będzie pobierana przez podmiot opracowujący ocenę, w momencie złożenia przez wnioskodawcę wniosku o zatwierdzenie/odnowienie zatwardzenia substancji czynnej. Natomiast opłata, o której mowa w art. 15 ust. 2 pkt 1 lit. a ww. ustawy będzie przekazywana na rachunek urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw rolnictwa również w chwili złożenia wniosku o zatwierdzenie/odnowienie zatwardzenia substancji czynnej.

Ponadto zaproponowano wprowadzenie takich samych stawek pobierania opłat za czynności przeprowadzenia oceny, jak i uwag dotyczących substancji chemicznych i mikroorganizmów. Należy zauważyć, że chociaż ocena dla mikroorganizmów często jest krótsza niż dla substancji chemicznych, nie oznacza to, że jest prostsza, zwłaszcza że bardzo często opiera się na tzw. „wadze dowodów” oraz szeregu publikacji naukowych. Ponadto w przypadku gdy oceniany mikroorganizm w wyniku procesów metabolicznych wytwarza toksyny, dla substancji tych przeprowadza się ocenę taką samą jak dla substancji chemicznych.

Podsumowując należy wskazać, że czynności związane z weryfikacją dokumentacji przedłożonej wraz z wnioskiem o zatwierdzenie lub odnowienie zatwardzenia substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków lub, w związku z przeglądem zatwierdzenia nie tylko wymagają wiedzy eksperckiej, ale także mają charakter wieloetapowy i obejmują między innymi:

- ogólną poradę na etapie poprzedzającym złożenie wniosku;
- sprawdzenie czy wniosek o odnowienie zawiera wszystkie elementy, o których mowa w art. 6 rozporządzeniem nr 2020/1740;
- weryfikację czy wniosek o odnowienie zawiera pełen tekst wszystkich badań, o których uprzednio powiadomiono zgodnie z art. 32b rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa

Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz. Urz. UE L 31 z 01.02.2002, str. 1, z późn. zm. – Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 6, str. 463), oraz nie zawiera żadnych dodatkowych badań oprócz badań wskazanych w dokumentacji składanej na potrzeby zatwierdzenia lub w kolejnych dokumentacjach dotyczących odnowienia, lub badań przeprowadzonych przed rozpoczęciem stosowania obowiązku na podstawie art. 32b rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności, opracowanie oceny danych dla substancji czynnych określonych w rozporządzeniu Komisji (UE) nr 283/2013 z dnia 1 marca 2013 r. ustanawiającego wymogi dotyczące danych dla substancji czynnych, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz. Urz. UE L 93 z 03.04.2013, str. 1, z późn. zm.) lub uwag do tej oceny;

— ocenę dokumentacji przedłożonej wraz z wnioskiem o zatwierdzenie/odnowienie zatwierdzenia w tym przygotowanie projektu sprawozdania z oceny, o którym mowa w art. 11 ust. 2 rozporządzenia nr 2020/1740;

— ustosunkowanie się do pisemnych uwag zgłoszonych w ramach konsultacji publicznych, o których mowa w art. 12 ust. 3 rozporządzenia nr 2020/1740;

— konsultacje z ekspertami, o których mowa w art. 13 ust. 1 rozporządzenia nr 2020/1740;

— ustosunkowanie się do wniosków zgłoszonych w wyniku konsultacji z ekspertami (tzw. call for comments on additional information);

— ocenę dodatkowych informacji, o których mowa w art. 13 ust. 2 rozporządzenia nr 2020/1740;

— odniesienie się do wniosków, opracowanych przez Europejski Urząd do spraw Bezpieczeństwa Żywności, o których mowa w art. 13 ust. 4 rozporządzenia nr 2020/1740;

— opracowanie oceny w odniesieniu do nowych informacji przedłożonych przez wnioskodawcę ubiegającego się o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnej, o których mowa w art. 13 ust. 4 rozporządzenia nr 2020/1740;

— opracowanie listy badań, o której mowa w art. 60 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009.

Z uwagi na złożoność procesu, zarówno pierwszego zatwierdzenia do stosowania w środkach ochrony roślin substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków, a także odnowienia zatwierdzenia czy zmian w warunkach zatwierdzenia zachodzi konieczność dostosowania opłat pobieranych za czynności ocen lub uwag do tych ocen, które odzwierciedlałyby koszty pracy. Należy także mieć na uwadze to, że opracowywanie ocen, jak i uwagi do tych ocen wymaga specjalistycznej wiedzy, konieczności systematycznego podnoszenia kwalifikacji z uwagi na zmiany przepisów prawnych, a także szeregu wytycznych regulujących zagadnienia związane z oceną substancji czynnych. Zgodnie z art. 11 ust. 3 rozporządzenia nr 2020/1740 państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy dokonuje niezależnej, obiektywnej i przejrzystej oceny w świetle aktualnej wiedzy naukowej i technicznej stosując wytyczne obowiązujące w dniu złożenia wniosku o odnowienie. Z uwagi na powyższe, zdecydowano o konieczności zmiany załącznika nr 2 do rozporządzenia i podniesienia opłat za opracowywanie ocen i uwag do tych ocen, a także projektów sprawozdań z ocen, o których mowa w art. 11 rozporządzenia nr 1107/2009.

W projektowanym rozporządzeniu zmodyfikowano także wysokość opłat, określonych w załączniku nr 1 do rozporządzenia, w odniesieniu do wysokości opłaty za złożenie wniosku związanego z wydaniem zezwolenia w trybie art. 53 rozporządzenia nr 1107/2009, wydaniem decyzji o zmianie zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu, pozwolenia na handel równoległy lub pozwolenia na prowadzenie badań. Nowe stawki biorą pod uwagę zmiany związane ze zmianą wysokości wynagrodzeń za wykonywaną pracę związaną z wydawaniem zezwoleń, jak i zmianami do zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, a także nowymi zadaniami nałożonymi przepisami rozporządzenia nr 2020/1740. W odniesieniu do niektórych z proponowanych zmian np. wydania pozwolenia na handel równoległy, nowelizacja wynika z nabytego od 2016 r. doświadczenia, które uwypukliło, że nakład pracy związany z wydaniem tego pozwolenia jest większy niż zakładano w roku wskazanym powyżej.

Jednocześnie w projektowanym rozporządzeniu, w załączniku nr 1, w odniesieniu do zmian w wydawanych zezwoleniach w zakresie Lp. 1 pkt 5 lit. e–g załącznika nr 1 do zmienianego rozporządzenia, w przypadku środków ochrony roślin zawierających jako substancję czynną wyłącznie substancje wykorzystywane w rolnictwie ekologicznym, tj. wymienione w załączniku I do rozporządzenia wykonawczego Komisji UE 2021/1165 z dnia 15 lipca 2021 r. zezwalającego na stosowanie niektórych produktów i substancji w produkcji

ekologicznej oraz ustanawiającego ich wykazy (Dz. Urz. UE L 253 z 16.07.2021, str. 13), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 2021/1165”, oraz dla środków ochrony roślin niskiego ryzyka, tj. zawierających substancje czynne niskiego ryzyka, o których mowa w art. 22 rozporządzenia nr 1107/2009, wykreślono obniżone opłaty w porównaniu do wniosku dotyczącego środka ochrony roślin zawierającego inne substancje czynne. Doświadczenie nabyte w ciągu kilku lat obowiązywania zamienianego rozporządzenia wskazuje na liczne pomyłki ze strony wnioskodawców, którzy nie uwzględniali w przedkładanych dowodach wpłat różnej wysokości opłat.

Ze względu na charakter projektowanych zmian konieczne jest zamieszczenie w projektowanym rozporządzeniu przepisu przejściowego. Przewiduje się, że do opłat za złożenie wniosków związanych z zatwierdzeniem/odnowieniem zatwierdzenia substancji czynnej, sejfnera i synergetyka, wydaniem zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu, o którym mowa w art. 28 ust 1, art. 30 ust. 1, art. 41, art. 47 ust. 1, art. 51 oraz art. 53 rozporządzeniem nr 1107/2009, wydaniem pozwolenia na handel równoległy, wydaniem pozwolenia na prowadzenie badań oraz wydaniem decyzji o zmianie zezwolenia na wprowadzanie środka ochrony roślin do obrotu lub pozwolenia na handel równoległy, lub pozwolenia na prowadzenie badań, uiszczonych przed dniem wejścia w życie projektowanego rozporządzenia zastosowanie będą miały przepisy dotychczasowe. Art. 15 ust. 3 ustawy o środkach ochrony roślin jednoznacznie stanowi, że opłaty te uiszcza się przed złożeniem wniosku.

W odniesieniu do czynności o których mowa w § 1 pkt. 1 lit. b zmienianego rozporządzenia, tj. za czynności związane z opracowaniem oceny danych dla substancji czynnej i środka ochrony roślin lub uwag do oceny tych danych, weryfikacją dokumentacji przedłożonej wraz z wnioskiem o zatwierdzenie substancji czynnej, sejfnera i synergetyka lub z wnioskiem o przedłużenie zatwierdzenia, lub z wnioskiem w związku z przeglądem zatwierdzenia, przygotowaniem projektu sprawozdania z oceny, o którym mowa w art. 11 rozporządzenia nr 1107/2009 oraz opracowaniem oceny porównawczej środka ochrony roślin, zawierającej substancję kwalifikującą się do zastąpienia, o której mowa w art. 50 rozporządzenia nr 1107/2009, które zostały zlecone przez ministra właściwego do spraw rolnictwa i opłata za nie została uiszczona przed wejściem w życie niniejszego rozporządzenia, zastosowanie będą miały przepisy dotychczasowe. Należy podkreślić, że czynności te mogą być znacznie oddalone w czasie od złożenia wniosku i wniesienia odpowiedniej opłaty z tego

tytułu. Opłaty za czynności wymienione w § 1 pkt. 1 lit. b zmienianego rozporządzenia wnoszone są przed ich podjęciem. Dlatego też w przypadku tych opłat, jeżeli czynności te nie zostały zlecone przez ministra właściwego do spraw rolnictwa i tym samym nie zostały podjęte, przed dniem wejścia w życie projektowanego rozporządzenia, wnoszone będą w wysokości określonej w nowych przepisach, ale wciąż przed dokonaniem tych czynności.

Proponuje się, aby projektowane rozporządzenie weszło w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia. Proponowana zmiana rozporządzenia ma na celu m.in. dostosowanie do zmiany już obowiązujących przepisów ustawy o środkach ochrony roślin, uproszczenie konstrukcji i zwiększenie czytelności rozporządzenia oraz dokonanie zmian wysokości opłat za wybrane czynności. Projektowane rozporządzenie nie jest objęte prawem Unii Europejskiej.

Projektowane rozporządzenie nie będzie mieć wpływu na rynek pracy.

Projektowane rozporządzenie nie jest sprzeczne z przepisami ustawy z dnia 6 marca 2018 r. – Prawo przedsiębiorców (Dz. U. z 2021 r. poz. 162, z późn. zm.). Projektowane regulacje nie pogarszają zatem sytuacji ekonomicznej ani konkurencyjności średnich i małych przedsiębiorców.

Projektowane rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej.

Projektowane rozporządzenie nie zawiera przepisów technicznych i w związku z tym jego projekt nie podlega notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039, z późn. zm.).

Projektowane rozporządzenie nie wymaga przedstawienia, o którym mowa w § 27 ust. 4 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.), właściwym organom i instytucjom Unii Europejskiej, w tym Europejskiemu Bankowi Centralnemu, w celu uzyskania opinii, dokonania powiadomienia, konsultacji albo uzgodnienia.

Projekt rozporządzenia został udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248), oraz w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Rządowego Centrum Legislacji.

Projekt rozporządzenia został wpisany do Wykazu prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

<p>Nazwa projektu Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi zmieniającego rozporządzenie w sprawie opłat za czynności w zakresie zatwierdzania substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz czynności w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu Lech Kołakowski, Sekretarz Stanu w Ministerstwie Rolnictwa i Rozwoju Wsi</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu 22 623 10 18, Aneta Choderska 22 623 20 78, 502 292 754 Małgorzata Flaszka</p>	<p>Data sporządzenia 09-11-2021</p> <p>Źródło: art. 15 ust. 8 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o środkach ochrony roślin (Dz. U. z 2020 r. poz. 2097)</p> <p>Nr w wykazie prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi: 304</p>
---	---

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 12 lipca 2013 r. w sprawie opłat za czynności w zakresie zatwierdzania substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz czynności w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań (Dz. U. poz. 854, z późn. zm.) jest wykonaniem upoważnienia zawartego w art. 15 ust. 8 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o środkach ochrony roślin, zwanej dalej „ustawą o środkach ochrony roślin”. Poprzednia nowelizacja rozporządzenia miała miejsce w 2016 r. Od tego czasu nastąpiły zmiany w zakresie ocenianej dokumentacji środków ochrony roślin oraz wprowadzane są zmiany w zakresie sposobu wykonywania oceny oraz prezentacji jej wyników w przypadku substancji czynnych.

Dodatkowo w projektowanej zmianie rozporządzenia uwzględnione zostały dotychczasowe doświadczenia oraz zgłaszane problemy związane ze stosowaniem zarówno przedmiotowego rozporządzenia, szczególnie przy szacowaniu kosztów oceny środków ochrony roślin, jak również rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczącego wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylającego dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG (Dz. Urz. UE L 309 z 24.11.2009 r. str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 1107/2009”.

W związku z powyższym niezbędna jest rewizja wysokości opłat za czynności związane z zatwierdzaniem substancji czynnych, sejfnerów i synergetyków oraz wydawania zezwoleń na wprowadzanie do obrotu środków ochrony roślin, a także zmian istniejących zezwoleń. Dodatkowo, niezbędna jest zmiana konstrukcji załączników do rozporządzenia. Osiągnięcie zamierzonego celu nie jest możliwe w inny sposób niż przez użycie środków o charakterze legislacyjnym.

2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

Niezbędna jest zmiana określenia wysokości opłat w zakresie oceny środków ochrony roślin poprzez uproszczenie systemu ich naliczania. Określone w projekcie rozporządzenia wysokości opłat uwzględniają zmiany wynikające ze zwiększonych nakładów czasu pracy niezbędnych na wykonanie poszczególnych czynności.

Dokonano również weryfikacji informacji o czasie pracy niezbędnym do wykonania wybranych czynności określonych w rozporządzeniu, odpowiadającym rzeczywistym nakładom czasu pracy.

Proponowana jest również zmiana konstrukcji załączników do rozporządzenia, z załącznika nr 2 do rozporządzenia obejmującego dotychczas ocenę zarówno substancji czynnej, jak i środków ochrony roślin, wyłączona została część dotycząca oceny środków. Jest to podyktowane zmianą koncepcji naliczania opłat w

tym zakresie i powiązaną z tym koniecznością zmiany załącznika.

W wyniku wprowadzonych zmian przewiduje się urealnienie stawek z tytułu opłat za czynności związane z przygotowaniem ocen i uwag w zakresie substancji czynnych i środków ochrony roślin. Dodatkowo, oczekuje się, że wprowadzony system uproszczenia naliczania opłat będzie skutkował ograniczeniem omyłek i wątpliwości związanych z naliczaniem opłat.

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

Zgodnie z przepisami art. 74 rozporządzenia nr 1107/2009, państwa członkowskie mogą odzyskiwać koszty związane z wszelkimi pracami przeprowadzanymi w ramach tego rozporządzenia poprzez opłaty i należności. Jednocześnie państwa członkowskie zapewniają, aby opłaty lub należności były ustanowione w sposób przejrzysty oraz odpowiadały rzeczywistym łącznym kosztom przeprowadzonych prac z wyjątkiem przypadków, gdy obniżenie opłat lub należności leży w interesie publicznym. Ponadto zgodnie z przepisem ww. artykułu opłaty lub należności mogą obejmować skalę opłat stałych opartych na średnich kosztach prac, o których mowa powyżej.

Państwa członkowskie Unii Europejskiej określają cenniki opłat w ww. zakresie. Sposób określenia wysokości opłat, wysokość opłat oraz sposób ich uiszczenia są zróżnicowane i związane są z rozwiązaniami organizacyjno – prawnymi w systemie dopuszczania środków ochrony roślin do obrotu.

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Podmioty upoważnione do opracowywania ocen lub uwag dotyczących środków ochrony roślin.	10	Rejestr podmiotów upoważnionych do opracowywania ocen lub uwag dotyczących środków ochrony roślin.	Opłaty wnoszone z tytułu opracowywania oceny lub uwag stanowią dochód tych podmiotów.
Posiadacze zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na przeprowadzanie doświadczeń i testów do celów badań lub rozwoju.	Okolo 150	Zezwolenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi na dopuszczenie środka ochrony roślin do obrotu.	Posiadacze zezwoleń ponoszą koszty związane z opłatą wnoszoną z tytułu składania wniosków oraz opracowywania oceny lub uwag.

5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Projekt rozporządzenia został skierowany do konsultacji z następującymi organizacjami społeczno-zawodowymi i instytucjami działającymi w obszarze regulowanym rozporządzeniem:

Business Centre Club, Federacji Konsumentów, Federacji Związków Pracodawców, Dzierżawców i Właścicieli Rolnych, Federacji Branżowych Związków Producentów Rolnych, Forum Związków Zawodowych, Krajowej Rady Izb Rolniczych, Krajowego Związku Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Ogólnopolskiego Porozumienia Związków Zawodowych, Polskiej Izby Nasionnej, Konfederacji Lewiatan, Polskiego Związku Ogrodniczego, Związku Zawodowego Centrum Narodowe Młodych Rolników, Związku Zawodowego Rolnictwa „Samoobrona”, Związku Zawodowego Rolników „Ojczyzna”, Związku Zawodowego Rolników Rzeczypospolitej Polskiej „Solidarni”, Związku Rzemiosła Polskiego, Krajowego Związku Rewizyjnego Rolniczych Spółdzielni Produkcyjnych, Krajowej Rady Spółdzielczej, Zrzeszenia Producentów Nasion Ogrodniczych, Materiału Szkółkarskiego i Grzybów „SOGNAS”, Związku Zawodowego Rolnictwa i Obszarów Wiejskich „REGIONY”,

Związku Zawodowego Wsi i Rolnictwa „Solidarność Wiejska”, Pracodawców Rzeczypospolitej Polskiej, Stowarzyszenia Polskich Producentów Środków Ochrony Roślin, Izby Gospodarczej Handlowców, Przetwórców Zbóż i Producentów Pasz, Krajowego Zrzeszenia Producentów Rzepaku, Krajowego Związku Grup Producentów Rolnych – Izby Gospodarczej, Krajowego Związku Plantatorów Buraka Cukrowego, Krajowego Związku Plantatorów Chmielu, Krajowego Związku Plantatorów Tytoniu, Krajowego Związku Producentów Nasion Ogrodniczych i Materiału Szkółkarskiego, Krajowego Związku Zrzeszeń Plantatorów Owoców i Warzyw, Polskiej Federacji Producentów Żywności, Polskiej Organizacji Handlu i Dystrybucji, Polskiego Komitetu Zielarskiego, Polskiego Związku Plantatorów Tytoniu, Polskiego Związku Producentów Kukurydzy, Polskiego Związku Ziemniaków i Nasion Rolniczych, Polskiego Związku Zrzeszeń Producentów Chmielu, Polskiego Stowarzyszenia Ochrony Roślin, Polskiego Stowarzyszenia Obsługi Rolnictwa POLSOR, Polskiego Towarzystwa Ochrony Roślin, Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność” (sekretariat Rolnictwa), Stowarzyszenia Konsumentów Polskich, Stowarzyszenia Polski Ziemniak, Stowarzyszenia Polskich Szkółkarzy, Stowarzyszenia Sadowników Polskich, Towarzystwa Rozwoju Sądów Karłowych, Zrzeszenia Producentów Róż, Materiału Szkółkarskiego Owocowego i Ozdobnego „Końskowola”, Związku Pracodawców Mediów Publicznych, Związku Sadowników Polskich, Związku Sadowników RP, Związku Szkółkarzy Polskich, Eko-Futura Sp. z o.o., Merit Mark Polska Sp. z o.o., Polskiego Związku Pszczelarskiego, Stowarzyszenia Pszczelarzy Polskich „Polanka”, Stowarzyszenia Pszczelarzy Zawodowych, Fundacji Greenpeace Polska, Instytutu Przemysłu Organicznego, Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH – Państwowego Instytutu Badawczego, Instytutu Ochrony Środowiska – Państwowego Instytutu Badawczego, Uniwersytetu Warmińsko-Mazurskiego, Eko-Futura Sp. z o.o., Adbakus s.c., E-V-A Sp. z o.o., 3PEXPERT Sp. z o.o., Instytutu Ogrodnictwa – Państwowego Instytutu Badawczego.

6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]												
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łączni e (0- 10)	
Dochody ogółem													
budżet państwa	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5	3,5
JST	Nie dotyczy												
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Wydatki ogółem													
budżet państwa	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9	1,9
JST	Nie dotyczy												
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Saldo ogółem													
budżet państwa	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6	1,6
JST	Nie dotyczy												
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Źródła finansowania	nie dotyczy												

<p>Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń</p>	<p>Projektowane rozporządzenie wprowadza przede wszystkim zmiany w wysokości opłat za czynności w zakresie środków ochrony roślin i substancji czynnych, które stanowią przychód podmiotów upoważnionych przez MRiRW do opracowywania ocen i uwag. W mniejszym stopniu zmiany wysokości opłat dotyczą opłat za złożenie wniosków w zakresie środków ochrony roślin oraz substancji czynnych, które wpływają do budżetu państwa. Biorąc pod uwagę, że liczba wniosków utrzymuje się na zbliżonym poziomie, zmieniają się jedynie liczby wniosków w poszczególnych rodzajach (np. liczba wniosków o wzajemne uznanie zezwolenia zmalała, natomiast w tym samym czasie wzrosła liczba wniosków o zmianę istniejących zezwoleń) szacuje się, że wejście w życie rozporządzenia nie wpłynie na zmianę wysokości salda, i będzie ono nadal dodatnie, tak jak ma to miejsce w chwili obecnej. Tym samym, nie będzie miało wpływu na sektor finansów publicznych, w tym na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.</p> <p>Należy zaznaczyć, że MRiRW nie ma wpływu na liczbę oraz rodzaj składanych przez wnioskodawców wniosków, co powoduje trudności w precyzyjnym oszacowaniu wpływów do budżetu państwa z tego tytułu. Jednakże wieloletnie doświadczenia pokazują, że corocznie dochody są znacznie wyższe od wydatków.</p> <p>Rozporządzenie nie powoduje wzrostu wydatków z budżetu państwa, a także nie określa zwolnień, ulg lub obniżek, których skutkiem finansowym może być zmniejszenie dochodów budżetu państwa w stosunku do wielkości wynikających z obowiązujących przepisów.</p> <p>Opłaty z tytułu złożenia wniosku w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań wnoszone są na rachunek urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw rolnictwa i stanowią dochód budżetu państwa.</p> <p>Opłaty z tytułu oceny danych dla środka ochrony roślin lub substancji czynnej, lub za opracowanie uwag do tej oceny wnoszone są na rachunek właściwych podmiotów upoważnionych na podstawie art. 10 ustawy o środkach ochrony roślin lub urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw rolnictwa, w przypadku gdy urząd ten dokonuje tych czynności. Od dnia wejścia w życie ustawy o środkach ochrony roślin oceny te wykonywane były wyłącznie przez podmioty upoważnione.</p>
---	--

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

		Skutki						
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z r.)	duże przedsiębiorstwa	niemierzalne						
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	niemierzalne						
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	niemierzalne						
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	niemierzalne						
	sektor mikro-, małych i średnich							

	przedsiębiorstw	
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	nie dotyczy
Niemierzalne	Posiadacze zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu.	Rozporządzenie może oddziaływać na posiadaczy zezwoleń na wprowadzenie środków ochrony roślin do obrotu z uwagi na konieczność ponoszenia przez nie kosztów za czynności, o których mowa w art. 15 ust. 2 ustawy o środkach ochrony roślin.
	Podmioty upoważnione na podstawie art. 10 ustawy o środkach ochrony roślin do opracowywania ocen dotyczących środków ochrony roślin lub uwag do tych ocen.	Rozporządzenie będzie oddziaływać również na podmioty upoważnione na podstawie art. 10 ustawy o środkach ochrony roślin do opracowywania ocen dotyczących środków ochrony roślin lub uwag do tych ocen, uwagi na fakt, że opłaty z tytułu wykonania przez te podmioty czynności, o których mowa w art. 15 ust. 2 pkt 2 ww. ustawy stanowią ich dochód. Należy przy tym zauważyć, że zgodnie z art. 7 ust. 1 rozporządzenia nr 1107/2009 wniosek o zatwierdzenie substancji czynnej rozpatrywany jest przez państwo członkowskie zaproponowane przez wnioskodawcę natomiast zgodnie z art. 33 ust. 1 lit c ww. rozporządzenia wnioskodawca zamierzający wprowadzić do obrotu środek ochrony roślin wskazuje państwo członkowskie, od którego oczekuje oceny wniosku. Tym samym wnioskodawca o zatwierdzenie substancji czynnej lub dopuszczenie środka ochrony roślin do obrotu, mając możliwość wyboru państwa członkowskiego oceniającego wniosek, kierować będzie się m.in. wysokością kosztów związanych z oceną dokumentacji środka ochrony roślin przez inne państwa członkowskie.
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	<p>Wejście w życie rozporządzenia nie ma wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.</p> <p>Wejście w życie rozporządzenia może mieć niewielki wpływ na ceny środków ochrony roślin, z uwagi na fakt, że koszty rozpatrzenia wniosku w zakresie zezwoleń na wprowadzanie środków ochrony roślin do obrotu, pozwoleń na handel równoległy oraz pozwoleń na prowadzenie badań stanowią jeden z bardzo wielu czynników wpływających na ceny rynkowe środków ochrony.</p> <p>W odniesieniu do oceny środków ochrony roślin dotychczasowy system naliczania opłat był bardzo szczegółowy.</p>	
8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu		
<input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy		
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy	
<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur <input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur <input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:	

Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.		<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy
Komentarz: Nie dotyczy		
9. Wpływ na rynek pracy		
Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na rynek pracy.		
10. Wpływ na pozostałe obszary		
<input type="checkbox"/> środowisko naturalne <input type="checkbox"/> sytuacja i rozwój regionalny <input type="checkbox"/> sądy powszechne, administracyjne lub wojskowe	<input type="checkbox"/> demografia <input type="checkbox"/> mienie państwowe <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> informatyzacja <input type="checkbox"/> zdrowie
Omówienie wpływu	Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na środowisko naturalne, sytuację i rozwój regionalny, sądy powszechne, administracyjne lub wojskowe, demografię, mienie państwowe, informatyzację i zdrowie.	
11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego		
Rozwiązanie problemu wskazanego w pkt 1 nastąpi w dniu wejścia w życie projektowanego rozporządzenia.		
12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?		
Funkcjonowanie projektowanych przepisów będzie oceniane w sposób bieżący.		
13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)		
Brak		