



Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi

Departament Hodowli i Ochrony Roślin

Warszawa, 14 lutego 2023 r.
Znak sprawy: DHR.oz.0821.3.2023

Zatwierdzanie substancji czynnych – styczeń 2023 r.

Skrócona informacja ze spotkania Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz, sekcja: środki ochrony roślin – legislacja, które miało miejsce w dniach 25 – 26 stycznia 2023 r., wg punktów agendy spotkania. Informacja ma charakter pogładowy, oficjalny raport zostanie przygotowany przez Komisję Europejską i udostępniony na stronie internetowej KE¹.

¹ https://ec.europa.eu/food/horizontal-topics/committees/paff-committees/phytopharmaceuticals_en

PORZĄDEK OBRAD

PUNKT 1 PORZĄDKU OBRAD: Przyjęcie porządku obrad.

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia

Polska nie zgłosiła uwag do porządku obrad.

SEKCJA B PROJEKTY KIEROWANE DO OPINIOWANIA

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) as regards the content and format of the records of plant protection products kept by professional users pursuant to Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council.

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie treści i formatu ewidencji środków ochrony roślin prowadzonej przez użytkowników profesjonalnych zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 (SANTE/10938/2021).

Wynik głosowania: Projekt przyjęty przez Komitet kwalifikowaną większością głosów. Uzyskał poparcie 20 krajów członkowskich, reprezentujących 75,80 % liczby ludności.

Wnioski dla Polski ze spotkania:

Po wejściu w życie rozporządzenia konieczne będzie stworzenie systemu elektronicznego do zbierania i przechowywania danych dotyczących stosowania środków ochrony roślin przez profesjonalnych użytkowników. System ten ma obowiązywać od dnia 1 stycznia 2026 r.

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) setting out detailed rules for the identification of unacceptable co-formulants in plant protection products in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council.

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE ustanawiającego szczegółowe zasady identyfikacji niedopuszczalnych składników obojętnych w środkach ochrony roślin zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 Rady (SANTE/10226/2022).

Wynik głosowania: Projekt przyjęty przez Komitet kwalifikowaną większością głosów. Uzyskał poparcie 24 krajów członkowskich, reprezentujących 71,93 % liczby ludności.

Wnioski dla Polski ze spotkania:

Po wejściu w życie rozporządzenia, państwa członkowskie podczas rozpatrywania wniosków

o udzielenie zezwolenia na środki ochrony roślin będą miały obowiązek sprawdzać, czy składniki obojętne zawarte w środkach ochrony roślin można uznać za niedopuszczalne składniki obojętne w oparciu o kryteria określone w załączniku do projektu tego rozporządzenia. Jeżeli tak to zezwolenie nie będzie mogło zostać przyznane.

B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) No 686/2012 allocating to Member States, for the purposes of the renewal procedure, the evaluation of active substances whose approval expires between 31 January 2029 and 1 October 2035

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE zmieniającego rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 686/2012 przydzielające państwom członkowskim, do celów procedury odnowienia, ocenę substancji czynnych, których zatwierdzenie wygasa między 31 stycznia 2029 r. i 1 października 2035 r. (PLAN/2022/2580).

Wynik głosowania: Projekt jednomyślnie przyjęty przez Komitet.

Wnioski dla Polski ze spotkania:

Projekt rozporządzenia przyporządkowuje Polsce bycie sprawozdawcą dla substancji czynnych Ferric phosphate (renewal dossier do 31.12.2027 r.) i mesosulfuron (renewal dossier do 30.06.2029 r.) oraz współsprawozdawcą dla substancji flzasulfuron (renewal dossier do 31.07.2029 r.) i zoxamide (renewal dossier do 30.06.2030 r.).

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) renewing the approval of the active substance abamectin in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/12068/2020).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/12066/2020).

Wynik głosowania: Projekt jednomyślnie przyjęty przez Komitet.

Wnioski dla Polski ze spotkania:

W Polsce zarejestrowanych jest 12 środków ochrony roślin zawierających abamektynę. Po wejściu w życie powyższego rozporządzenia zaistnieje potrzeba zrewidowania treści etykiet tych środków ochrony roślin zgodnie z nowymi warunkami zatwierdzenia.

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards the extension of the approval periods of the active substances Bacillus subtilis (Cohn 1872) strain QST 713, Bacillus thuringiensis subsp. Aizawai strains ABTS-1857 and GC-91, Bacillus

thuringiensis subsp. Israeliensis (serotype H14) strain AM65-52, Bacillus thuringiensis subsp. Kurstaki strains ABTS 351, PB 54, SA 11, SA12 and EG 2348, Beauveria bassiana strains ATCC 74040 and GHA, clodinafop, Cydia pomonella Granulovirus (CpGV), cyprodinil, dichlorprop-P, fenpyroximate, fosetyl, malathion, mepanipyrim, metconazole, metrafenone, pirimicarb, pyridaben, pyrimethanil, rimsulfuron, spinosad, Trichoderma asperellum (formerly T. harzianum) strains ICC012, T25 and TV1, Trichoderma atroviride (formerly T. harzianum) strain T11, Trichoderma gamsii (formerly T. viride) strain ICC080, Trichoderma harzianum strains T-22 and ITEM 908, triclopyr, trinexapac, triticonazole and ziram.

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych (PLAN/2022/2755).

Wynik głosowania: Projekt przyjęty przez Komitet kwalifikowaną większością głosów. Uzyskał poparcie 26 krajów członkowskich, reprezentujących 97,67 % liczby ludności.

Wnioski dla Polski ze spotkania:

Po wejściu w życie rozporządzenia możliwe będzie przedłużenie ważności zezwoleń wydanych dla środków ochrony roślin zawierających wskazane substancje czynne.

Sekcja C – PROJEKTY DO DYSKUSJI

C.02 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the non-renewal of approval of the active substance oxamyl, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt raportu z przeglądu (Draft Review Report PLAN/2022/1836 RR).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej (PLAN/2022/1836 CIS).

Stan sprawy:

Państwem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy w procesie odnowienia zatwierdzenia są Włochy, zaś współsprawozdawcy Francja. Reprezentatywnym zastosowaniem substancji jest stosowanie w środkach niceniobójczych na powierzchni ziemniaków i tytoniu (do użytku polowego), pomidora (stała szklarnia), dyniowatych (z jadalną i niejadalną skórką), papryki, bakłażana i szkółek roślin w/w upraw na przygotowanie podłoża gruntowego (szklarnia stała).

W dniu 30 marca 2022 r. przyjęto konkluzje EFSA, w których stwierdzono krytyczne obszary oceny dotyczące głównie narażenia dla operatora. Komisja Europejska zaproponowała

nieodnowienie zatwierdzenia z uwagi na to, iż nawet przy zastosowaniu środków ograniczających ryzyko, narażenie dla operatora nadal będzie wysokie.

Na spotkaniu zaprezentowano projekt rozporządzenia dotyczący nieodnowienia zatwierdzenia substancji, który zostanie poddany pod głosowanie w marcu 2023 r.

C.11 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the non-renewal of the approval of the active substance dimoxystrobin in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt raportu z przeglądu (Draft Review Report PLAN/2022/2636 RR Rev. 1).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej (PLAN/2022/2636).

Stan sprawy:

W sierpniu 2022 r. Komisja Europejska upoważniła EFSA do przedstawienia oświadczenia na temat dostępnych wyników oceny losu i zachowania w środowisku oraz ekotoksykologii sporządzonej w kontekście wzajemnej oceny substancji. W wyniku tego przeglądu, w dniu 5 października EFSA opublikował oświadczenie, w którym wskazał dwa krytyczne obszary oceny: - wysokie ostre ryzyko dla bezkręgowców wodnych dla 5/6 scenariuszy dotyczących stosowania na rzepaku ozimym i wszystkich scenariuszy dotyczących stosowania na słoneczniku przy uwzględnieniu również wdrożenia ocenionych środków łagodzących (20 m strefa buforowa).

- wysoki potencjał zanieczyszczenia wód podziemnych przez istotne metabolity wód podziemnych w warunkach geoklimatycznych dla wszystkich ocenianych reprezentatywnych zastosowań.

Ponadto nie można było zakończyć oceny ryzyka dla larw pszczoły miodnej.

Biorąc pod uwagę powyższe, Komisja Europejska zaprezentowała podczas spotkania projekt rozporządzenia dotyczący nieodnowienia zatwierdzenia substancji, który zostanie poddany pod głosowanie w maju lub lipcu br.

C.14 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation withdrawing the approval of the active substance ipconazole in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant

protection products on the market, amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 and repealing Implementing Regulation (EU) No 571/2014

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie wycofania zatwierdzenia substancji czynnej (PLAN/2022/2562 CIS)

Stan sprawy:

W związku z opinią Europejskiej Agencji Chemikaliów z dnia 9 marca 2018 r., zgodnie z którą substancja spełnia kryteria klasyfikacji jako działająca szkodliwie na rozrodczość, kategoria 1B (R1B) oraz niewykluczone ryzyko dla ptaków ziarnożernych, wszczęto procedurę z art. 21 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009. W listopadzie 2020 r. wnioskodawca przedstawił dodatkowe informacje odnoszące się do wymienionych obaw, które zostały ocenione przez państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy Belgię i przedłożone Komisji i EFSA w dniu 21 października 2021 r. 26 stycznia 2022 r. EFSA opublikowała oświadczenie, w którym potwierdzono wysokie długoterminowe ryzyko dla ptaków ziarnożernych dla wszystkich reprezentatywnych zastosowań ipkonazolu, natomiast kwestia pozażywieniowego narażenia ludzi (operatora i pracownika) pozostała nierozwiązana z uwagi na to, że dostępne badania uznano za niewystarczające.

W Polsce zarejestrowanych jest 5 środków ochrony roślin zawierających tę substancję czynną, które są przeznaczone do zaprawiania kukurydzy (*głownia pyląca kukurydzy, zgorzel siewek*), ziarna zbóż – (np. *pleśń śniegowa, śnieć cuchnąca pszenicy, śnieć gładka pszenicy, zgorzel siewek, pasiastość liści jęczmienia*), w zaprawiarkach przystosowanych do zapraw ciekłych i zawieszinowych. Podczas spotkania Komisja Europejska zaprezentowała projekt rozporządzenia dotyczący wycofania zatwierdzenia substancji czynnej, który zostanie poddany pod głosowanie w marcu 2023 r.

Sekcja A – Informacja i/lub dyskusja

A.03 General issues on regulatory processes, in particular:

1. Renewal process (Regulation (EU) No 2020/1740) – access to old studies – w trakcie spotkania Komisja Europejska zaprezentowała zmieniony dokument zawierający propozycję podejścia do kwestii udostępniania przez państwa członkowskie UE dokumentacji i badań służących do pierwszego zatwierdzenia substancji czynnej, wnioskodawcom ubiegającym się o odnowienie zatwierdzenia takiej substancji, głównie w kontekście poufności tych danych. Celem KE jest stworzenie wytycznej w tym zakresie lub wiążącego prawnie dokumentu w innej formie. Podczas spotkania przedstawiciel Polski wyraził opinię, jako że konieczna jest zmiana art. 6 ust. 3

rozporządzenia nr 2020/1740 w taki sposób aby państwa członkowskie miały niepodważalną podstawę prawną do udostępniania ww. dokumentacji.

2. Financial assistance to Member States in the context of PPP and BPR between 2023-2027 – Komisja Europejska zaproponowała trzy programy, do których państwa członkowskie mogą aplikować w zależności od tego, jakiego wsparcia w ramach grantu potrzebują. Cały program wraz z wytycznymi dostępny będzie przed końcem lutego 2023 r.

A.04 Exchange of views on EFSA conclusions/EFSA scientific reports:
--

- Renewal of approval

3. Ethephon - W konkluzjach EFSA z dnia 2 grudnia 2022 r. nie stwierdzono żadnych krytycznych obszarów oceny. W sekcji dotyczącej toksykologii ssaków zidentyfikowano lukę w danych i problem, który nie został sfinalizowany, ponieważ metoda analityczna zastosowana w badaniach mająca znaczenie dla określenia ostrej dawki referencyjnej (ARfD) i poziomu ostrej ekspozycji operatora (AAOEL) nie jest dostępna. Uznaje się jednak, że informacje te mogą nie być dostępne ze względu na wiek badań (lata 70.). W odniesieniu do ostrego narażenia operatora szacuje się, że przekracza AAOEL dla dwóch reprezentatywnych preparatów. W przypadku preparatów „SFPE 480 SL” ostre narażenie operatora nie przekroczyłoby AAOEL, jeżeli stosowanie byłoby ograniczone do najniższych reprezentatywnych dawek. W obszarze ekotoksykologii stwierdzono niskie ryzyko dla organizmów niebędących przedmiotem zwalczania.

4. (3E)-dec-3-en-2-one - W konkluzjach EFSA z dnia 7 grudnia 2022 r. stwierdzono krytyczny obszar oceny w zakresie potencjalnego zanieczyszczenia wód gruntowych. Ponadto, nie można było zakończyć oceny ryzyka dla konsumenta.

A.05 Draft Review/Renewal Reports for discussion:
--

- Renewal of approval

c) Triflusulfuron-methyl - Państwem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy w procesie odnowienia zatwierdzenia jest Francja, zaś współsprawozdawcy Dania. Reprezentatywnym zastosowaniem substancji jest stosowanie jako herbicyd w uprawach buraka cukrowego, buraka pastewnego, buraka ćwikłowego, cykorii.

W dniu 29 marca 2022 r. przyjęto konkluzje EFSA, w których potwierdzono, iż substancja posiada właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego u ludzi, dzikich ssaków i organizmów niebędących przedmiotem zwalczania, co zostało uznane za krytyczny obszar oceny. Ponadto w projekcie sprawozdania z przeglądu stwierdzono, że warunki zastosowania odstępstwa, o którym mowa w art. 4 ust. 7 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, nie są spełnione z uwagi na to, że stosowanie substancji może spowodować skażenie wód gruntowych metabolitami IN-JU122 i IN-JM000, uważanymi za istotne, wobec których nie wykluczono potencjału genotoksycznego i rakotwórczego.

Po ostatnim spotkaniu Austria przesłała do KE swoje stanowisko, jako że zgodnie z wnioskiem wnioskodawcy w piśmie z dnia 20 stycznia 2023 r., można uznać za bezpieczne.

Państwa członkowskie zostały poproszone o wyrażenie opinii, czy stosowanie 1 x 15 g s.c./ha co 2 lata, może być potencjalnie bezpieczne i czy powinno być dalej badane i weryfikowane przed podjęciem decyzji.

d) Aluminium ammonium sulfat - Państwem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy w procesie odnowienia zatwierdzenia jest Irlandia, zaś współsprawozdawcy Portugalia. Reprezentatywnym zastosowaniem substancji jest stosowanie jako środek odstraszający ptaki i ssaki różnych gatunków w uprawach rzędowych (sałata, kapustne, marchew i inne warzywa), zbożach, roślinach strączkowych i nasionach oleistych, użytkach zielonych (głównie na terenach rekreacyjnych i sportowych), w sadach i leśnictwie.

W dniu 12 kwietnia 2022 r. przyjęto konkluzje EFSA, w których nie stwierdzono żadnych krytycznych obszarów oceny, jednakże wiele kwestii pozostało niezakończonych: ocena narażenia środowiskowego, ocena narażenia ludzi związanego z dietą oraz niezwiązanego z dietą, ocena narażenia wód gruntowych, ryzyko dla organizmów wodnych, pszczoł i roślin niebędących przedmiotem zwalczania.

- Basic substances

f) Chitosan hydrochloride – przyjęcie zmienionego projektu sprawozdania z przeglądu zostało przełożone na spotkanie w marcu 2022 r. Państwa członkowskie zostały poproszone o wskazanie: 1) czy zgadzają się wziąć pod uwagę proponowaną zmianę tabeli GAP; 2) czy zgodziliby się na zastosowanie metody skróconej do oceny proponowanego rozszerzenia stosowania chlorowodoru chitozanu (bez zwracania się do EFSA o dokonanie oceny).

A.06 Confirmatory Information:

3. Thiabendazole - zatwierdzenie substancji czynnej tiabendazol zostało odnowione w dniu 1 kwietnia 2017 r. Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2017/157 z dnia 30 stycznia 2017 r. wnioskodawca został zobowiązany do przedłożenia Komisji Europejskiej dalszych informacji dotyczących potencjalnego wpływu tiabendazolu na układ hormonalny do dnia 31 marca 2019 r. Wnioskodawca spełnił ten warunek i w dniu 28 kwietnia 2020 r. sfinalizowano raport techniczny. Po rozważeniu wniosków raportu technicznego w czerwcu 2021 r. Komisja Europejska zwróciła się do EFSA o ponowną ocenę właściwości tiabendazolu zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego. W konkluzjach EFSA stwierdzono, że tiabendazol spełnia kryteria zaburzeń endokrynologicznych u ludzi, co stanowi krytyczny obszar oceny. Ocena właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego tiabendazolu zgodnie z pkt 3.8.2 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 nie mogła zostać zakończona na podstawie dostępnych danych dotyczących organizmów niebędących

przedmiotem zwalczania. W związku z powyższym Komisja Europejska zdecydowała o wszczęciu procedury przeglądu na podstawie art. 21 rozporządzenia nr 1107/2009.

Podczas spotkania KE poinformowała państwa członkowskie, iż na początku stycznia 2023 r. przesłała do wnioskodawcy pismo z zaproszeniem do przesłania pełnej listy istniejących badań (dotychczas nieprzedłożonych i nieocenionych) lub planowanych, w kontekście oceny właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego. Następnie po konsultacji z EFSA i RMS zostanie ustalony harmonogram przedłożenia tych badań oraz ich oceny.

A.07 Guidance Documents:

1. Prioritisation of Guidance Documents (to endorse) – przyjęcie dokumentu przełożono na spotkanie w marcu 2023 r., po wcześniejszych konsultacjach ze SCoPASS sekcja Pozostałości. W dokumencie zaproponowano proces ustalania priorytetów zmian i aktualizacji dokumentów zawierających wytyczne (GD), wspierających wdrażanie rozporządzeń dotyczących środków ochrony roślin i MRL. Proces ten ma na celu uzupełnienie bieżących procesów w kontekście istniejącego zarządzania między KE a EFSA oraz istniejącego zakresu zadań PSN i PAI.

2. Scientific guidance on soil phototransformation products in groundwater – consideration, parameterisation and simulation in the exposure assessment of plant protection products (to endorse) – w marcu 2023 r. Komisja Europejska przedstawi zmieniony projekt wytycznej do przyjęcia, jako że obecnie wytyczna zakłada zastosowanie jedynie do dokumentacji składanej w kontekście odnowienia zatwierdzenia substancji czynnych, podczas gdy powinna mieć zastosowanie również w procesie pierwszego zatwierdzenia.

A.10 Safeners and Synergists.

Podczas spotkania Komisja Europejska przedstawiła państwom członkowskim projekt rozporządzenia w sprawie programu prac na rzecz stopniowego przeglądu istniejących na rynku synergetyków i sejfnerów, o którym mowa w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009. Celem proponowanego rozporządzenia jest ustanowienie wykazu synergetyków i sejfnerów stosowanych w środkach ochrony roślin a także wymagań dotyczących danych, które muszą spełnić wnioskodawcy przy składaniu wniosków o zatwierdzenie synergetyków i sejfnerów. Według zaprezentowanego harmonogramu prac projekt zostanie poddany pod głosowanie Stałego Komitetu w październiku bieżącego roku.

A.13 General issues for information / discussion:

1. Scope of Regulation (EC) No 1107/2009:

b) Phosphonates as EU plant biostimulants – zdaniem GROW/F2 i DG SANTE nowe dowody naukowe wykazujące, że fosfoniany mogą poprawić efektywność odżywiania roślin, są wiarygodne. W związku z tym zaproponowano dopuszczenie fosfonianów do stosowania w biostymulatorach roślin. Wymóg dotyczący etykietowania podobny do tego, który ma

zastosowanie do NDP, zapewni prawidłowe informowanie użytkowników i umożliwi im podjęcie wszelkich działań niezbędnych do uniknięcia przekroczenia NDP w produkowanej przez nich żywności lub paszy.

Po grudniowym spotkaniu Stałego Komitetu cztery państwa wyraziły opinie, że są przeciwnie propozycji, ponieważ byłoby to sprzeczne z przestrzeganiem obowiązujących NDP dotyczących pozostałości fosfonianu w środkach ochrony roślin. Ponadto, kilkukrotne zastosowanie fosfonianów może spowodować poważne ograniczenie wzrostu roślin, uszkodzenie korzeni i inne objawy fitotoksyczności (np. martwicę wierzchołków liści, oparzenia liści) (Manghi i in. (2021); Gómez- Merino i wsp. (2015); Pilbeam i wsp. (2000).

Państwa członkowskie zostały poproszone o przesyłanie dalszych uwag na temat propozycji stosowania fosfonianów jako biostymulatorów roślin w UE.

A.14 Amendment Regulation (EU) No 547/2011.
--

Podczas spotkania Komisja Europejska poinformowała państwa członkowskie o znacznych zmianach dokonanych w poprzedniej wersji projektu rozporządzenia dotyczącego etykietowania środków ochrony roślin. Zaktualizowany dokument zostanie przesłany do państw członkowskich UE w lutym 2023 r. z prośbą o zgłaszanie uwag i komentarzy.