

To besedilo je zgolj informativne narave in nima pravnega učinka. Institucije Unije za njegovo vsebino ne prevzemajo nobene odgovornosti. Verodostojne različice zadevnih aktov, vključno z uvodnimi izjavami, so objavljene v Uradnem listu Evropske unije. Na voljo so na portalu EUR-Lex. Uradna besedila so neposredno dostopna prek povezav v tem dokumentu

► **B**

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2015/408

z dne 11. marca 2015

o izvajanju člena 80(7) Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in pripravi seznama kandidatk za zamenjavo

(Besedilo velja za EGP)

(UL L 67, 12.3.2015, str. 18)

spremenjena z:

		Uradni list		
		št.	stran	datum
► <u>M1</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/2065 z dne 13. novembra 2017	L 295	40	14.11.2017
► <u>M2</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2019/1085 z dne 25. junija 2019	L 171	110	26.6.2019
► <u>M3</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1295 z dne 16. septembra 2020	L 303	18	17.9.2020
► <u>M4</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2021/1177 z dne 16. julija 2021	L 256	60	19.7.2021
► <u>M5</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2022/43 z dne 13. januarja 2022	L 9	7	14.1.2022
► <u>M6</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2022/1252 z dne 19. julija 2022	L 191	41	20.7.2022



IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2015/408

z dne 11. marca 2015

o izvajanju člena 80(7) Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in pripravi seznama kandidatk za zamenjavo

(Besedilo velja za EGP)

Člen 1

Kandidatke za zamenjavo

Aktivne snovi iz Priloge I k Direktivi 91/414/EGS, ki izpolnjujejo merila iz točke 4 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, so navedene na seznamu iz Priloge k tej uredbi.

Prvi odstavek se uporablja tudi za aktivne snovi, ki so bile odobrene na podlagi Uredbe (ES) št. 1107/2009 v skladu s prehodnimi ukrepi iz člena 80(1).

Člen 2

Prehodni ukrepi

Člen 1 in Priloga se ne uporabljata za vloge za registracijo fitofarmaceutskih sredstev, ki so bile vložene pred 1. avgustom 2015.

Člen 3

Začetek veljavnosti

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

▼ B

PRILOGA

▼ M2 _____▼ M1

8-hidroksikinolin

▼ B

aklonifen

▼ M6 _____▼ B

bromukonazol

▼ M6 _____▼ B

klorotoluron (stereokemija ni navedena)

▼ M6 _____▼ Bciprodinil
diklofop▼ M6 _____▼ Bdifenokonazol
diflufenikan▼ M6 _____▼ B

dimoksistrobin

▼ M6 _____▼ M3

emamektin

▼ M6 _____▼ B

etofenproks

▼ M6 _____▼ Bfludioksonil
flufenacet▼ M5 _____▼ Bfluometuron
fluopikolid▼ M6 _____▼ M3flurokloridon
gama-cihalotrin▼ M6 _____▼ M3

halosulfuron-metil

▼ M6 _____

▼ <u>M3</u>	
	ipkonazol
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	lenacil
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	metalaksil metam metkonazol
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	metribuzin
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	nikosulfuron
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	oksamil oksifluorfen paklobutrazol
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	pirimikarb
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>M4</u>	_____
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	sulkotrion tebukonazol tebufenpirad
▼ <u>M3</u>	
	tembotrion
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	trialat
▼ <u>M6</u>	_____
▼ <u>B</u>	
	ziram