



IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2025/787

z dne 24. aprila 2025

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi 1,4-dimetilnaftalen, amidosulfuron, bentazon, biksafen, klomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluoksastrobilin, flutolanil, fluksapiroksad, giberelinska kislina, giberelini, halauksifen-metil, mekoprop-P, parafinsko olje, pentiopirad, pirimifos-metil, propamokarb, propizamid, protiokonazol, rimsulfuron, sedaksan in sulfoksafloz

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS ⁽¹⁾ ter zlasti člena 17, prvi odstavek, Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Aktivna snov 1,4-dimetilnaftalen je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 192/2014 ⁽²⁾ odobrena do 30. junija 2024.
- (2) Amidosulfuron je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2008/40/ES ⁽³⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS ⁽⁴⁾ do 31. decembra 2018.
- (3) Bentazon je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2000/68/ES ⁽⁵⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. julija 2011, odobritev navedene aktivne snovi pa je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2018/660 ⁽⁶⁾ obnovljena do 31. maja 2025.
- (4) Aktivna snov biksafen je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 350/2013 ⁽⁷⁾ odobrena do 30. septembra 2023.

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

⁽²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 192/2014 z dne 27. februarja 2014 o odobritvi aktivne snovi 1,4-dimetilnaftalen v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 (UL L 59, 28.2.2014, str. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/192/oj).

⁽³⁾ Direktiva Komisije 2008/40/ES z dne 28. marca 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve amidosulfurona in nikosulfurona kot aktivnih snovi (UL L 87, 29.3.2008, str. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/40/oj>).

⁽⁴⁾ Direktiva Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 230, 19.8.1991, str. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁵⁾ Direktiva Komisije 2000/68/ES z dne 23. oktobra 2000 o vključitvi aktivne snovi (bentazon) v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 276, 28.10.2000, str. 41, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/68/oj>).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/660 z dne 26. aprila 2018 o obnovitvi odobritve aktivne snovi bentazon v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 110, 30.4.2018, str. 122, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/660/oj).

⁽⁷⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 350/2013 z dne 17. aprila 2013 o odobritvi aktivne snovi biksafen v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 108, 18.4.2013, str. 9, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/350/oj).

- (5) Klomazon in fludioksonil sta bila kot aktivni snovi z Direktivo Komisije 2007/76/ES ⁽⁸⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. oktobra 2018.
- (6) Fenoksaprop-P je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2008/66/ES ⁽⁹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. decembra 2018.
- (7) Fluoksastrobin je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2008/44/ES ⁽¹⁰⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. julija 2018.
- (8) Flutolanil je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2008/108/ES ⁽¹¹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 28. februarja 2019.
- (9) Aktivna snov 1,4-dimetilnaftalen je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 192/2014 ⁽¹²⁾ odobrena do 30. junija 2024.
- (10) Giberelinska kislina in giberelini so bili kot aktivne snovi z Direktivo Komisije 2008/127/ES ⁽¹³⁾ vključeni v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. avgusta 2019.
- (11) Aktivna snov fluksapiroksad je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 589/2012 ⁽¹⁴⁾ odobrena do 31. decembra 2022.
- (12) Aktivna snov halauksifen-metil je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2015/1165 ⁽¹⁵⁾ odobrena do 5. avgusta 2025.
- (13) Mekoprop-P je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2003/70/ES ⁽¹⁶⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. maja 2014.
- (14) Parafinsko olje je bilo kot aktivna snov z Direktivo Sveta 2009/117/ES ⁽¹⁷⁾ vključeno v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. decembra 2019.

⁽⁸⁾ Direktiva Komisije 2007/76/ES z dne 20. decembra 2007 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve fludioksonila, klomazona in prosulfokarba kot aktivnih snovi (UL L 337, 21.12.2007, str. 100, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/76/oj>).

⁽⁹⁾ Direktiva Komisije 2008/66/ES z dne 30. junija 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve bifenoksa, diflufenikana, fenoksapropa-P, fenpropidina in kvinoklamina kot aktivnih snovi (UL L 171, 1.7.2008, str. 9, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/66/oj>).

⁽¹⁰⁾ Direktiva Komisije 2008/44/ES z dne 4. aprila 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve bentiavalikarba, boskalida, karvona, fluoksastrobina, *Paecilomyces lilacinus* in protiokonazola kot aktivnih snovi (UL L 94, 5.4.2008, str. 13, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/44/oj>).

⁽¹¹⁾ Direktiva Komisije 2008/108/ES z dne 26. novembra 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve flutolanila, benfluralina, fluazinama, fuberidazola in mepikvata kot aktivnih snovi (UL L 317, 27.11.2008, str. 6, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/108/oj>).

⁽¹²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 192/2014 z dne 27. februarja 2014 o odobritvi aktivne snovi 1,4-dimetilnaftalen v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 (UL L 59, 28.2.2014, str. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/192/oj).

⁽¹³⁾ Direktiva Komisije 2008/127/ES z dne 18. decembra 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve nekaterih aktivnih snovi (UL L 344, 20.12.2008, str. 89, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/127/oj>).

⁽¹⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 589/2012 z dne 4. julija 2012 o odobritvi aktivne snovi fluksapiroksad v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 175, 5.7.2012, str. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/589/oj).

⁽¹⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2015/1165 z dne 15. julija 2015 o odobritvi aktivne snovi halauksifen-metil v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 188, 16.7.2015, str. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/1165/oj).

⁽¹⁶⁾ Direktiva Komisije 2003/70/ES z dne 17. julija 2003 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve mekopropa, mekopropa-P in propikonazola na seznam aktivnih snovi (UL L 184, 23.7.2003, str. 9, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/70/oj>).

⁽¹⁷⁾ Direktiva Sveta 2009/117/ES z dne 25. junija 2009 o spremembi Direktive 91/414/EGS zaradi vključitve parafinskega olja št. CAS 8042-47-5 kot aktivne snovi (UL L 237, 9.9.2009, str. 11, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/117/oj>).

- (15) Aktivna snov pentiopirad je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 1187/2013 ⁽¹⁸⁾ odobrena do 30. aprila 2024.
- (16) Pirimifos-metil je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2007/52/ES ⁽¹⁹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 30. septembra 2017.
- (17) Propamokarb je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2007/25/ES ⁽²⁰⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 30. septembra 2017.
- (18) Propizamid je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2003/39/ES ⁽²¹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. marca 2014, odobritev navedene aktivne snovi pa je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2018/755 ⁽²²⁾ obnovljena do 30. junija 2025.
- (19) Protiokonazol je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2008/44/ES ⁽²³⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. julija 2018.
- (20) Rimsulfuron je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2006/39/ES ⁽²⁴⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. januarja 2017.
- (21) Aktivna snov sedaksan je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 826/2013 ⁽²⁵⁾ odobrena do 31. januarja 2024.
- (22) Aktivna snov sulfoksafloor je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2015/1295 ⁽²⁶⁾ odobrena do 18. avgusta 2025.
- (23) V skladu s členom 78(3) Uredbe (ES) št. 1107/2009 se aktivne snovi, vključene v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS, štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.

⁽¹⁸⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 1187/2013 z dne 21. novembra 2013 o odobritvi aktivne snovi pentiopirad v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 313, 22.11.2013, str. 42, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1187/oj).

⁽¹⁹⁾ Direktiva Komisije 2007/52/ES z dne 16. avgusta 2007 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve etopofosa, pirimifos-metila in fipronila kot aktivnih snovi (UL L 214, 17.8.2007, str. 3, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/52/oj>).

⁽²⁰⁾ Direktiva Komisije 2007/25/ES z dne 23. aprila 2007 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve dimetoata, dimetomorfa, glufosinata, metribuzina, fosmeta in propamokarba kot aktivnih snovi (UL L 106, 24.4.2007, str. 34, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/25/oj>).

⁽²¹⁾ Direktiva Komisije 2003/39/ES z dne 15. maja 2003 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve propineba in propizamida kot aktivni snovi (UL L 124, 20.5.2003, str. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2003/39/oj>).

⁽²²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/755 z dne 23. maja 2018 o obnovitvi odobritve aktivne snovi propizamid kot kandidatke za zamenjavo v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 128, 24.5.2018, str. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/755/oj).

⁽²³⁾ Direktiva Komisije 2008/44/ES z dne 4. aprila 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve bentiavalikarba, boskalida, karvona, fluoksastrobina, *Paecilomyces lilacinus* in protiokonazola kot aktivnih snovi (UL L 94, 5.4.2008, str. 13, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/44/oj>).

⁽²⁴⁾ Direktiva Komisije 2006/39/ES z dne 12. aprila 2006 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS glede vključitve klodinafopa, pirimikarba, rimsulfurona, tolklofos-metila in tritikonazola kot aktivnih snovi (UL L 104, 13.4.2006, str. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/39/oj>).

⁽²⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 826/2013 z dne 29. avgusta 2013 o odobritvi aktivne snovi sedaksan v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 232, 30.8.2013, str. 13, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/826/oj).

⁽²⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2015/1295 z dne 27. julija 2015 o odobritvi aktivne snovi sulfoksafloor v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 199, 29.7.2015, str. 8, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/1295/oj).

- (24) Aktivne snovi amidosulfuron, klomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluoksastrobin, flutolanil, giberelinska kislina, giberelini, mekoprop-P, parafinsko olje, pirimifos-metil, propamokarb, protiokonazol in rimsulfuron so bile vključene v del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011⁽²⁷⁾. Aktivne snovi 1,4-dimetilnaftalen, bentazon, biksafen, fluksapiroksad, halauksifen-metil, pentiopirad, sedaksan in sulfoksaflor so bile vključene v del B, aktivna snov propizamid pa v del E Priloge k navedeni uredbi.
- (25) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2020/2007⁽²⁸⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi 1,4-dimetilnaftalen podaljšano do 30. junija 2025, obdobja odobritve aktivnih snovi biksafen, fluksapiroksad, pentiopirad in sedaksan pa do 31. maja 2025.
- (26) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/2592⁽²⁹⁾ so bila obdobja odobritve aktivnih snovi amidosulfuron, fenoksaprop-P in parafinsko olje podaljšana do 15. avgusta 2025.
- (27) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/1757⁽³⁰⁾ sta bili obdobji odobritve aktivnih snovi klomazon in fludioksonil podaljšani do 15. junija 2025.
- (28) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/918⁽³¹⁾ so bila obdobja odobritve aktivnih snovi fluoksastrobin, pirimifos-metil in propamokarb podaljšana do 15. junija 2025, obdobje odobritve aktivne snovi protiokonazol pa do 15. avgusta 2025.

⁽²⁷⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 540/2011 z dne 25. maja 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta glede seznama registriranih aktivnih snovi (UL L 153, 11.6.2011, str. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽²⁸⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/2007 z dne 8. decembra 2020 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobji odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 1,4-dimetilnaftalen, 6-benziladenin, acekvinocil, *Adoxophyes orana granulovirus*, aluminijev sulfat, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (seva DSM 14940 in DSM 14941), azadirahin, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksil-M, biksafen, bupirimat, *Candida oleophila* sev O, klorantraniliprol, dinatrijev fosfonat, ditanon, dodin, emamektin, flubendiamid, fluometuron, fluksapiroksad, flutriafol, heksitiazoks, imazamoks, ipkonazol, isoksaben, L-askorbinska kislina, apneno žveplo, olje pomarančevca, *Paecilomyces fumosoroseus* sev FE 9901, pendimetalin, penflufen, pentiopirad, kalijevi fosfonati, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. sev DSMZ 13134, piridalil, piriofenon, pirosulam, kvinmerak, S-abcizinska kislina, sedaksan, sintofen, natrij srebrov tiosulfat, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* sev WYEC 108, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion, tienkarbazon, valifenalat, cinkov fosfid (UL L 414, 9.12.2020, str. 10, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/2007/oj).

⁽²⁹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/2592 z dne 21. novembra 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobji odobritve aktivnih snovi 1-naftilacetamid, 1-naftilacetna kislina, 2-fenilfenol (vključno s solmi, kot je natrijeva sol), 8-hidroksikinolin, amidosulfuron, bifenoks, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetaklor, esfenvalerat, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidin, fenpirazamin, fluazifop-P, lenacil, napropamid, nikosulfuron, parafinska olja, parafinsko olje, penkonazol, pikloram, proheksadion, spiroksamin, žveplo, tetrakonazol in triatol (UL L, 2023/2592, 22.11.2023, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2592/oj).

⁽³⁰⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/1757 z dne 11. septembra 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobji odobritve aktivnih snovi bensulfuron, klormekvat, klorotoluron, klomazon, daminozid, deltametrin, evgenol, fludioksonil, flufenacet, flumetralin, fostiazat, geraniol, MCPA, MCPB, propakvizafop, prosulfokarb, kvizalofop-P-etil, kvizalofop-P-tefuril, natrijev 5-nitrogvajakolat, natrijev o-nitrofenolat, natrijev p-nitrofenolat, sulfuril fluorid, tebufenpirad, timol in tritosulfuron (UL L 224, 12.9.2023, str. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1757/oj).

⁽³¹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/918 z dne 4. maja 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobji odobritve aktivnih snovi aklonifen, ametoktradin, beflubutamid, bentiavalikarb, boskalid, kaptan, kletodim, cikloksidim, ciflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazakvin, fluopikolid, fluoksastrobin, fluorkloridon, folpet, formetanat, *Helicoverpa armigera nucleopolyhedrovirus*, himeksazol, indolilmaslena kislina, mandipropamid, metalaksil, metaldehid, metam, metazaklor, metribuzin, milbemektin, paklobutrazol, penoksulam, fenmedifam, pirimifos-metil, propamokarb, prokvinazid, protiokonazol, S-metolaklor, *Spodoptera littoralis nucleopolyhedrovirus*, *Trichoderma asperellum* (sev T34) in *Trichoderma atroviride* (sev I-1237) (UL L 119, 5.5.2023, str. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

- (29) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2024/324 ⁽³²⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi flutolanil podaljšano do 15. junija 2025, obdobje odobritve aktivne snovi mekoprop-P pa do 15. maja 2025.
- (30) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/1446 ⁽³³⁾ sta bili obdobji odobritve aktivnih snovi giberelinska kislina in giberelini podaljšani do 15. julija 2025.
- (31) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/689 ⁽³⁴⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi rimsulfuron podaljšano do 15. avgusta 2025.
- (32) Zahtevki in dopolnilna dokumentacija za posamezno obnovitev odobritve vsake od navedenih aktivnih snovi so bili predloženi v skladu s Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 2020/1740 ⁽³⁵⁾ tri leta pred podaljšanim datumom izteka odobritve aktivnih snovi.
- (33) Države članice poročevalke za aktivne snovi amidosulfuron, klomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, fluoksastrobin, flutolanil, giberelinska kislina, giberelini, mekoprop-P, parafinsko olje, pirimifos-metil, propamokarb, protiokonazol in rimsulfuron so 13. septembra 2016, 1. julija 2016, 21. julija 2016, 22. marca 2016, 27. avgusta 2015, 1. decembra 2016, 6. oktobra 2016, 2. septembra 2014, 1. februarja 2017, 23. marca 2016, 28. aprila 2016, 15. septembra 2015 oziroma 1. decembra 2015 države članice s poročevalke, Komisijo in Evropsko agencijo za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija) obvestile, da so ocenile dopustnost zahtevkov za obnovitev odobritve navedenih aktivnih snovi in zlasti njihovo popolnost in pravočasnost ter ugotovile, da so dopustni.
- (34) Dopolnilna dokumentacija za obnovitev odobritve aktivnih snovi 1,4-dimetilnaftalen, halauksifen-metil, propizamid in sulfoksafloor je bila prek centralnega sistema predložena 24. junija 2022, 28. julija 2022, 27. junija 2022 oziroma 11. avgusta 2022 in države članice poročevalke še ocenjujejo dopustnost zahtevkov za obnovitev njihove odobritve. Agencija je zahtevke za obnovitev odobritve aktivnih snovi bentazon, biksafen, fluksapiroksad in sedaksan objavila v skladu s členom 10 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740. Zadevne države članice poročevalke torej še niso dokončale ocene tveganja v skladu s členom 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 za vse navedene aktivne snovi, zato je potreben dodaten čas za dokončanje preostalih korakov v posameznem postopku obnovitve odobritve.

⁽³²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2024/324 z dne 19. januarja 2024 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi benzovindiflupir, bromukonazol, buprofezin, ciflufenamid, fluazinam, fluopiram, flutolanil, lambda-cihalotrin, mekoprop-P, mepikvat, metsulfuron-metil, fosfan in piraklostrobin (UL L, 2024/324, 22.1.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/324/oj).

⁽³³⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/1446 z dne 12. julija 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi metilester 2,5-diklorobenzojske kisline, očetna kislina, aluminijev amonijev sulfat, aluminijev fosfid, aluminijev silikat, kalcijev karbid, cimoksanil, dodemorf, etilen, ekstrakt čajevca, ostanki destilacije maščob, maščobne kisline C7 do C20, flonikamid (IKI-220), giberelinska kislina, giberelini, halosulfuron-metil, hidrolizirane beljakovine, železov sulfat, magnezijev fosfid, maltodekstrin, metamitron, rastlinska olja/olje nageljnovih žbic, rastlinska olja/olje navadne ogrščice, rastlinska olja / olje zelene mete, piretrini, sulcotrion, tebukonazol in sečnina (UL L 178, 13.7.2023, str. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1446/oj).

⁽³⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/689 z dne 20. marca 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. Aizawai seva ABTS-1857 in GC-91, *Bacillus thuringiensis* subsp. *israeliensis* (serotip H-14) sev AM65-52, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki* sevi ABTS 351, PB 54, SA 11, SA12 in EG 2348, *Beauveria bassiana* seva ATCC 74040 in GHA, klodinafop, *Cydia pomonella Granulovirus* (CpGV), ciprodinil, diklorprop-P, fenpiroksimat, fasetil, malation, mepanipirim, metkonazol, metrafenon, pirimikarb, piridaben, pirimetanil, rimsulfuron, spinosad, *Trichoderma asperellum* (staro ime *T. harzianum*) sevi ICC012, T25 in TV1, *Trichoderma atroviride* (staro ime *T. harzianum*) sev T11, *Trichoderma gamsii* (staro ime *T. viride*) sev ICC080, *Trichoderma harzianum* seva T-22 in ITEM 908, triklopir, trineksapak, tritikonazol in ziram (UL L 91, 29.3.2023, str. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/689/oj).

⁽³⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 z dne 20. novembra 2020 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka obnovitve odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta, in razveljavitvi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 844/2012 (UL L 392, 23.11.2020, str. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1740/oj).

- (35) Kar zadeva aktivno snov mekoprop-P, je Agencija vlagatelja, države članice in Komisijo obvestila o svojem sklepu. Vendar bo Komisija zaradi učinkovitosti najprej počakala na izid ocene Agencije o hkratnem zahtevku, ki se nanaša na isto snov in je bil predložen v skladu s členom 7 Uredbe (ES) št. 1107/2009, da bi ocenila različico mekoprop-p-2-etilheksil ester, nato pa bo Stalnemu odboru za rastline, živali, hrano in krmo predložila poročilo o obnovitvi odobritve in osnutek uredbe o obnovitvi odobritve te aktivne snovi.
- (36) Kar zadeva aktivno snov pentiopirad, je Agencija objavila zahtevek za obnovev odobritve. Agencija v skladu s členom 12 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 preuči osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve, ki ga prejme od države članice poročevalke, da ugotovi, ali vsebuje vse ustrezne informacije v dogovorjeni obliki, preden ga posreduje vlagatelju in drugim državam članicam. Zato potrebuje dodaten čas za dokončanje ocene tveganja, vključno z organizacijo javnega posvetovanja in po potrebi posvetovanja s strokovnjaki. Nekaj časa potrebuje tudi Komisija, da sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, ki iz tega izhaja.
- (37) Za aktivne snovi fluoksastrobin, pirimifos-metil, propamokarb in protiokonazol je Agencija v skladu s členom 13(3a) Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽³⁶⁾ zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev iz točke 3.6.5 in točke 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, vlagatelji pa so jih predložili v določenem roku. Vseeno je potrebnega še nekaj časa, da Agencija izvede oceno teh informacij in da ocenjevalci tveganja izdajo zadevni sklep, pa tudi da Komisija sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, ki iz tega izhaja.
- (38) Za aktivno snov rimsulfuron je Agencija v posvetovanju z državami članicami v skladu s členom 14(1a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev iz točke 3.6.5 in točke 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2018/605 ⁽³⁷⁾. Rok za predložitev dodatnih informacij je 31. marec 2026. Zato je potrebnega še nekaj časa, da Agencija izvede oceno in da ocenjevalci tveganja izdajo zadevni sklep, pa tudi da Komisija sprejme odločitev o obvladovanju tveganja, ki iz tega izhaja.
- (39) Kar zadeva aktivne snovi amidosulfuron, klomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, flutolanil, giberelinska kislina, giberelini in parafinsko olje, je Agencija vlagatelja, države članice in Komisijo obvestila o svojem sklepu. Komisija je poročilo o obnovitvi odobritve in osnutek uredbe o obnovitvi odobritve navedenih aktivnih snovi predložila Stalnemu odboru za rastline, živali, hrano in krmo. Potrebne je nekaj časa, da navedeni odbor sprejme mnenje in da Komisija sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, ki iz tega izhaja.
- (40) Zato sklepa o obnovitvi odobritve za vse aktivne snovi verjetno ne bo mogoče sprejeti pred iztekom obdobj njihove odobritve, tj. med 15. majem in 18. avgustom 2025. Poleg tega so se ti postopki obnovitve zavlekli iz razlogov, na katere zadevni vlagatelji nimajo vpliva. Zato bi bilo treba obdobja odobritve navedenih aktivnih snovi podaljšati, da se lahko dokončajo zahtevane ocene in zaključijo zadevni postopki za obnovev njihove odobritve.
- (41) Ker zadevne države članice poročevalke za aktivne snovi 1,4-dimetilnaftalen, bentazon, biksafen, fluksapiroksad, halauksifen-metil, mekoprop-P, pentiopirad, propizamid, sedaksan in sulfoksafloer še niso dokončale ocene tveganja in ob upoštevanju preostalih korakov, ki jih je treba še zaključiti v posameznem postopku obnovitve odobritve, bi bilo treba obdobja odobritve podaljšati za 29 mesecev.

⁽³⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 844/2012 z dne 18. septembra 2012 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka podaljšanja odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (UL L 252, 19.9.2012, str. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/2020-02-13).

⁽³⁷⁾ Uredba Komisije (EU) 2018/605 z dne 19. aprila 2018 o spremembi Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009 z določitvijo znanstvenih meril za ugotavljanje lastnosti endokrinih motilcev (UL L 101, 20.4.2018, str. 33, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/605/oj>).

- (42) Ker Agencija potrebuje več časa, da za aktivne snovi fluoksastrobin, pirimifos-metil, propamokarb in protiokonazol sprejme sklep o oceni tveganja, in ob upoštevanju preostalih korakov, ki jih je treba še zaključiti v posameznem postopku obnovitve odobritve, bi bilo treba obdobje odobritve vsake od teh aktivnih snovi podaljšati za 19 mesecev in dva tedna.
- (43) Ker Agencija potrebuje več časa, da za aktivno snov rimsulfuron sprejme sklep o oceni tveganja, saj vlagatelj še ni predložil zahtevanih dodatnih informacij in zadevna država članica poročevalka še ni dokončala ocene tveganja, ter ob upoštevanju preostalih korakov, ki jih je treba še zaključiti v tem postopku obnovitve odobritve, bi bilo treba obdobje odobritve te aktivne snovi podaljšati za 36 mesecev.
- (44) Za aktivne snovi amidosulfuron, klomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, flutolanil, giberelinska kislina, giberelini in parafinsko olje mnenje Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo še ni bilo predloženo. Ob upoštevanju preostalih korakov, ki jih je treba še zaključiti v teh postopkih obnovitve odobritve, bi bilo treba obdobje odobritve flutolanila podaljšati za 12 mesecev, obdobja odobritve aktivnih snovi amidosulfuron, klomazon, fenoksaprop-P, fludioksonil, giberelinska kislina, giberelini in parafinsko olje pa za 15 mesecev in dva tedna.
- (45) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (46) Komisija v primeru sprejetja uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi ne obnovi, za datum izteka veljavnosti odobritve določi datum začetka veljavnosti navedene uredbe ali datum, ki je veljal pred sprejetjem te uredbe, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. Komisija v primeru sprejetja uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi obnovi, glede na dane okoliščine določi najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (47) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Priloga k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni v skladu s Prilogo k tej uredbi.

Člen 2

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.

V Bruslju, 24. aprila 2025

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA

1. Del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:
 - (a) v šestem stolpcu vrstice 57 se za mekoprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. oktober 2027“;
 - (b) v šestem stolpcu vrstice 125 se za rimsulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. avgust 2028“;
 - (c) v šestem stolpcu vrstice 154 se za propamokarb datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2027“;
 - (d) v šestem stolpcu vrstice 156 se za pirimifos-metil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2027“;
 - (e) v šestem stolpcu vrstice 161 se za fludioksonil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. september 2026“;
 - (f) v šestem stolpcu vrstice 162 se za klomazon datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. september 2026“;
 - (g) v šestem stolpcu vrstice 166 se za fluoksastrobilin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2027“;
 - (h) v šestem stolpcu vrstice 168 se za protiokonazol datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2027“;
 - (i) v šestem stolpcu vrstice 169 se za amidosulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2026“;
 - (j) v šestem stolpcu vrstice 182 se za fenoksaprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2026“;
 - (k) v šestem stolpcu vrstice 187 se za flutolanil datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. junij 2026“;
 - (l) v šestem stolpcu vrstice 232 se za giberelinsko kislino datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2026“;
 - (m) v šestem stolpcu vrstice 233 se za gibereline datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2026“;
 - (n) v šestem stolpcu vrstice 295 se za parafinsko olje datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2026“.
2. Del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:
 - (a) v šestem stolpcu vrstice 24 se za fluksapiroksad datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2027“;
 - (b) v šestem stolpcu vrstice 43 se za biksafen datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2027“;
 - (c) v šestem stolpcu vrstice 48 se za sedaksan datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2027“;
 - (d) v šestem stolpcu vrstice 57 se za pentiopirad datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2027“;
 - (e) v šestem stolpcu vrstice 68 se za 1,4-dimetilnaftalen datum veljavnosti registracije nadomesti z „30. november 2027“;
 - (f) v šestem stolpcu vrstice 86 se za halauksifen-metil datum veljavnosti registracije nadomesti s „5. januar 2028“;
 - (g) v šestem stolpcu vrstice 88 se za sulfoksafloz datum veljavnosti registracije nadomesti z „18. januar 2028“;
 - (h) v šestem stolpcu vrstice 120 se za bentazon datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2027“;
3. V delu E Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se v šestem stolpcu vrstice 9 za propizamid datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2027“.