



IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2026/372

z dne 20. februarja 2026

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobjev odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 1-naftilacetamid, 1-naftilocetna kislina, 6-benziladenin, aluminijev sulfat, boskalid, dodin, esfenvalerat, evgenol, fenpiroksimat, fluazifop-P, fluazinam, fluometuron, fluopiram, flutolanil, geraniol, malation, penoksulam, pinoksaden, proheksadion, prokvinazid, prosulfuron, piretrini, piridaben, pirimetanil, sintofen, spiroksamin, žveplo in timol

(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 fitofarmaceutskih 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) Spiroksamin je bil z Direktivo Komisije 1999/73/ES ⁽²⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS ⁽³⁾ kot aktivna snov do 1. septembra 2009, navedena aktivna snov pa je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 797/2011 ⁽⁴⁾ odobrena do 31. decembra 2021.
- (2) Proheksadion je bil kot proheksadion-kalcij z Direktivo Komisije 2000/50/ES ⁽⁵⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS kot aktivna snov do 1. oktobra 2010, navedena aktivna snov pa je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 702/2011 ⁽⁶⁾ odobrena do 31. decembra 2021.
- (3) Esfenvalerat je bil z Direktivo Komisije 2000/67/ES ⁽⁷⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. julija 2011, odobritev navedene aktivne snovi kot kandidatke za zamenjavo pa je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2015/2047 ⁽⁸⁾ obnovljena do 31. decembra 2022.

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

⁽²⁾ Direktiva Komisije 1999/73/ES z dne 19. julija 1999 o vključitvi aktivne snovi (spiroksamin) v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (UL L 206, 5.8.1999, str. 16, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1999/73/oj>).

⁽³⁾ Direktiva Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (UL L 230, 19.8.1991, str. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 797/2011 z dne 9. avgusta 2011 o odobritvi aktivne snovi spiroksamin v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 205, 10.8.2011, str. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/797/oj).

⁽⁵⁾ Direktiva Komisije 2000/50/ES z dne 26. julija 2000 o vključitvi aktivne snovi (proheksadion-kalcij) v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (UL L 198, 4.8.2000, str. 39, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/50/oj>).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 702/2011 z dne 20. julija 2011 o odobritvi aktivne snovi proheksadion v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 190, 21.7.2011, str. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/702/oj).

⁽⁷⁾ Direktiva Komisije 2000/67/ES z dne 23. oktobra 2000 o vključitvi aktivne snovi (esfenvalerat) v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (UL L 276, 28.10.2000, str. 38, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2000/67/oj>).

⁽⁸⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2015/2047 z dne 16. novembra 2015 o obnovitvi odobritve aktivne snovi esfenvalerat v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 300, 17.11.2015, str. 8, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/2047/oj).

- (4) Prosulfuron je bil z Direktivo Komisije 2002/48/ES ⁽⁹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 30. junija 2011, odobritev navedene aktivne snovi kot kandidatke za zamenjavo pa je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2017/375 ⁽¹⁰⁾ obnovljena do 30. aprila 2024.
- (5) Pirimetanil je bil z Direktivo Komisije 2006/74/ES ⁽¹¹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2017.
- (6) Boskalid je bil z Direktivo Komisije 2008/44/ES ⁽¹²⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. julija 2018.
- (7) Fenpiroksimat je bil z Direktivo Komisije 2008/107/ES ⁽¹³⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (8) Fluazinam in flutolanil sta bila z Direktivo Komisije 2008/108/ES ⁽¹⁴⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivni snovi do 28. februarja 2019.
- (9) Piretrini so bili z Direktivo Komisije 2008/127/ES ⁽¹⁵⁾ vključeni v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. avgusta 2019.
- (10) Žveplo je bilo z Direktivo Komisije 2009/70/ES ⁽¹⁶⁾ vključeno v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 30. decembra 2019.
- (11) Malation je bil z Direktivo Komisije 2010/17/EU ⁽¹⁷⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 30. aprila 2020.
- (12) Penoksulam in prokvinazid sta bila z Direktivo Komisije 2010/25/EU ⁽¹⁸⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivni snovi do 31. julija 2020.
- (13) Piridaben je bil z Direktivo Komisije 2010/90/EU ⁽¹⁹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 30. aprila 2021.

⁽⁹⁾ Direktiva Komisije 2002/48/ES z dne 30. maja 2002 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve aktivnih snovi iprovalikarba, prosulfurona in sulfosulfurona (UL L 148, 6.6.2002, str. 19, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2002/48/oj>).

⁽¹⁰⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/375 z dne 2. marca 2017 o obnovitvi odobritve aktivne snovi prosulfuron v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 58, 4.3.2017, str. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2017/375/oj).

⁽¹¹⁾ Direktiva Komisije 2006/74/ES z dne 21. avgusta 2006 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve diklorpropa-P, metkonazola, pirimetanila in triklopirina kot aktivnih snovi (UL L 235, 30.8.2006, str. 17, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/74/oj>).

⁽¹²⁾ Direktiva Komisije 2008/44/ES z dne 4. aprila 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve bentiavalikarba, boskalida, karvona, fluoksastrubina, *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>).

⁽¹³⁾ Direktiva Komisije 2008/107/ES z dne 25. novembra 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve abamektina, epoksikonazola, fenpropimorfa, fenpiroksimata in tralkoksidima kot aktivnih snovi (UL L 316, 26.11.2008, str. 4, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/107/oj>).

⁽¹⁴⁾ 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>).

⁽¹⁵⁾ 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>).

⁽¹⁶⁾ Direktiva Komisije 2009/70/ES z dne 25. junija 2009 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve difenakuma, didecildimetilamonijevega klorida in žvepla kot aktivnih snovi (UL L 164, 26.6.2009, str. 59, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/70/oj>).

⁽¹⁷⁾ Direktiva Komisije 2010/17/EU z dne 9. marca 2010 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve malationa kot aktivne snovi (UL L 60, 10.3.2010, str. 17, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/17/oj>).

⁽¹⁸⁾ Direktiva Komisije 2010/25/EU z dne 18. marca 2010 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve penoksulama, prokvinazida in spirodiklofena kot aktivnih snovi (UL L 69, 19.3.2010, str. 11, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/25/oj>).

⁽¹⁹⁾ Direktiva Komisije 2010/90/EU z dne 7. decembra 2010 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve piridabena kot aktivne snovi in o spremembi Odločbe 2008/934/ES (UL L 322, 8.12.2010, str. 38, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/90/oj>).

- (14) 6-benziladenin je bil z Direktivo Komisije 2011/1/EU ⁽²⁰⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (15) Dodin je bil z Direktivo Komisije 2011/9/EU ⁽²¹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (16) 1-dekanol je bil z Direktivo Komisije 2011/33/EU ⁽²²⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (17) Sintofen je bil z Izvedbeno direktivo Komisije 2011/40/EU ⁽²³⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (18) Aluminijev sulfat je bil z Izvedbeno direktivo Komisije 2011/47/EU ⁽²⁴⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (19) Fluometuron je bil z Izvedbeno direktivo Komisije 2011/57/EU ⁽²⁵⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS kot aktivna snov do 31. maja 2021.
- (20) Aktivna snov 1-naftilacetamid je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 786/2011 ⁽²⁶⁾ odobrena do 31. decembra 2021.
- (21) Aktivna snov 1-naftilocetna kislina je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 787/2011 ⁽²⁷⁾ odobrena do 31. decembra 2021.
- (22) Aktivna snov fluazifop-P je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 788/2011 ⁽²⁸⁾ odobrena do 31. decembra 2021.
- (23) Aktivna snov evgenol je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 546/2013 ⁽²⁹⁾ odobrena do 30. novembra 2023.

⁽²⁰⁾ Direktiva Komisije 2011/1/EU z dne 3. januarja 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve 6-benziladenina kot aktivne snovi in o spremembi Odločbe 2008/941/ES (UL L 1, 4.1.2011, str. 5, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/1/oj>).

⁽²¹⁾ Direktiva Komisije 2011/9/EU z dne 1. februarja 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve dodina kot aktivne snovi in o spremembi Odločbe 2008/934/ES (UL L 28, 2.2.2011, str. 36, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/9/oj>).

⁽²²⁾ Direktiva Komisije 2011/33/EU z dne 8. marca 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve 1-dekanola kot aktivne snovi in o spremembi Odločbe Komisije 2008/941/ES (UL L 62, 9.3.2011, str. 23, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2011/33/oj>).

⁽²³⁾ Izvedbena direktiva Komisije 2011/40/EU z dne 11. aprila 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve sintofena kot aktivne snovi in spremembi Odločbe Komisije 2008/934/ES (UL L 97, 12.4.2011, str. 34, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/40/oj).

⁽²⁴⁾ Izvedbena direktiva Komisije 2011/47/EU z dne 15. aprila 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve aluminijevega sulfata kot aktivne snovi in spremembi Odločbe Komisije 2008/941/ES (UL L 102, 16.4.2011, str. 24, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/47/oj).

⁽²⁵⁾ Izvedbena direktiva Komisije 2011/57/EU z dne 27. aprila 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve fluometurona kot aktivne snovi in spremembi Odločbe Komisije 2008/934/ES (UL L 108, 28.4.2011, str. 34, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir_impl/2011/57/oj).

⁽²⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 786/2011 z dne 5. avgusta 2011 o odobritvi aktivne snovi 1-naftilacetamid v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 in Priloge k Odločbi Komisije 2008/941/ES (UL L 203, 6.8.2011, str. 11, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/786/oj).

⁽²⁷⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 787/2011 z dne 5. avgusta 2011 o odobritvi aktivne snovi 1-naftilocetna kislina v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 in Priloge k Odločbi Komisije 2008/941/ES (UL L 203, 6.8.2011, str. 16, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/787/oj).

⁽²⁸⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 788/2011 z dne 5. avgusta 2011 o odobritvi aktivne snovi fluazifop-P v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 in Priloge k Odločbi Komisije 2008/934/ES (UL L 203, 6.8.2011, str. 21, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/788/oj).

⁽²⁹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 546/2013 z dne 14. junija 2013 o odobritvi aktivne snovi evgenol v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 163, 15.6.2013, str. 17, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/546/oj).

- (24) Aktivna snov timol je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 568/2013 ⁽³⁰⁾ odobrena do 30. novembra 2023.
- (25) Aktivna snov geraniol je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 570/2013 ⁽³¹⁾ odobrena do 30. novembra 2023.
- (26) Aktivna snov fluopiram je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 802/2013 ⁽³²⁾ odobrena do 31. januarja 2024.
- (27) Aktivna snov pinoksaden je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/370 ⁽³³⁾ odobrena do 30. junija 2026.
- (28) Aktivne snovi 1-dekanol, 6-benziladenin, aluminijev sulfat, boskalid, dodin, fenpiroksimat, fluazinam, fluometuron, flutolanil, malation, penoksulam, prokvinazid, piretrini, piridaben, pirimetanil, sintofen in žveplo so bile vključene v del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽³⁴⁾. Aktivne snovi 1-naftilacetamid, 1-naftilocetna kislina, evgenol, fluazifop-P, fluopiram, geraniol, pinoksaden, proheksadion, spiroksamin in timol so bile vključene v del B, aktivni snovi esfenvalerat in prosulfuron pa v del E Priloge k navedeni uredbi.
- (29) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/689 ⁽³⁵⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi fenpiroksimat podaljšano do 15. junija 2026, obdobje odobritve aktivnih snovi malation in piridaben pa do 31. julija 2026.

⁽³⁰⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 568/2013 z dne 18. junija 2013 o odobritvi aktivne snovi timol v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 167, 19.6.2013, str. 33, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/568/oj).

⁽³¹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 570/2013 z dne 17. junija 2013 o odobritvi aktivne snovi geraniol v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 (UL L 168, 20.6.2013, str. 18, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/570/oj).

⁽³²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 802/2013 z dne 22. avgusta 2013 o odobritvi aktivne snovi fluopiram v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 225, 23.8.2013, str. 13, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/802/oj).

⁽³³⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/370 z dne 15. marca 2016 o odobritvi aktivne snovi pinoksaden v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet, o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ter o dovoljenju državam članicam, da podaljšajo veljavnost začasnih registracij, ki so jih izdale za navedeno aktivno snov (UL L 70, 16.3.2016, str. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/370/oj).

⁽³⁴⁾ 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).

⁽³⁵⁾ 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, fosetil, 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).

- (30) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/918 ⁽³⁶⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi boskalid podaljšano do 15. aprila 2026, obdobje odobritve aktivnih snovi penoksulam in prokvinazid pa do 15. maja 2026.
- (31) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/1446 ⁽³⁷⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi piretrini podaljšano do 15. junija 2026.
- (32) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/1757 ⁽³⁸⁾ je bilo obdobje odobritve aktivnih snovi evgenol, geraniol in timol podaljšano do 30. aprila 2026.
- (33) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/2592 ⁽³⁹⁾ je bilo obdobje odobritve aktivnih snovi 1-naftilacetamid, 1-naftilocetna kislina, fluazifop-P, proheksadion, spiroksamin in esfenvalerat podaljšano do 31. maja 2026.
- (34) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2024/324 ⁽⁴⁰⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi fluazinam podaljšano do 15. aprila 2026, obdobje odobritve aktivne snovi fluopiram pa do 30. junija 2026.
- (35) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2024/1206 ⁽⁴¹⁾ je bilo obdobje odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 6-benziladenin, aluminijev sulfat, dodin, fluometuron in sintofen podaljšano do 15. julija 2026, obdobje odobritve aktivne snovi prosulfuron pa do 15. junija 2026.

⁽³⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/918 z dne 4. maja 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi aklonifen, ametoktradin, beflubutamid, bentiavalikarb, boskalid, kaptan, kletodim, cikloksidim, ciflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazakvin, fluopikolid, fluokastrobin, 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).

⁽³⁷⁾ 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, cimoksamil, dodemorf, etilen, ekstrakt čajevca, ostanki destilacije maščob, maščobne kisline C7 do C20, flonikamid (IKI-220), gibberelinska kislina, gibberelini, 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, sulkotriol, tebukonazol in sečnina (UL L 178, 13.7.2023, str. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1446/oj).

⁽³⁸⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/1757 z dne 11. septembra 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja 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).

⁽³⁹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/2592 z dne 21. novembra 2023 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi 1-naftilacetamid, 1-naftilocetna 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 trialat (UL L, 2023/2592, 22.11.2023, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2592/oj).

⁽⁴⁰⁾ 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).

⁽⁴¹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2024/1206 z dne 29. aprila 2024 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 6-benziladenin, aluminijev sulfat, azadirachtin, bupirimat, ditianon, dodin, fluometuron, heksitiazod, isoksaben, apnenno žveplo, olje pomarančevca, prosulfuron, kvinmerak, sintofen, natrij srebrov tiosulfat, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion in cinkov fosfid (UL L, 2024/1206, 30.4.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/1206/oj).

- (36) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/99 ⁽⁴²⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi pirimetanil podaljšano do 30. junija 2026, obdobje odobritve aktivne snovi žveplo pa do 31. julija 2026.
- (37) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/787 ⁽⁴³⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi flutolanil podaljšano do 15. junija 2026.
- (38) Zahtevki za obnovitev odobritve aktivnih snovi 1-naftilacetamid, 1-naftilocetna kislina, boskalid, esfenvalerat, evgenol, fenpiroksimat, fluazifop-P, fluazinam, fluopiram, flutolanil, geraniol, malation, penoksulam, proheksadion, prokvinazid, piretrini, piridaben, pirimetanil, spiroksamin, žveplo in timol so bili predloženi v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽⁴⁴⁾.
- (39) Države članice poročevalke so 25. januarja 2019 za 1-naftilacetamid, 25. januarja 2019 za 1-naftilocetno kislino, 3. septembra 2015 za boskalid, 25. februarja 2020 za esfenvalerat, 17. decembra 2020 za evgenol, 30. junija 2016 za fenpiroksimat, 20. marca 2019 za fluazifop-P, 11. aprila 2016 za fluazinam, 22. marca 2021 za fluopiram, 14. marca 2016 za flutolanil, 17. decembra 2020 za geraniol, 17. julija 2017 za malation, 12. februarja 2020 za penoksulam, 28. januarja 2019 za proheksadion, 14. septembra 2017 za prokvinazid, 14. februarja 2017 za piretrine, 23. maja 2018 za piridaben, 17. januarja 2014 za pirimetanil, 31. januarja 2019 za spiroksamin, 20. februarja 2017 za žveplo in 17. decembra 2020 za timol obvestile države članice sopročevalke, Komisijo in Evropsko agencijo za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija), da so ocenile dopustnost vseh zahtevkov za obnovitev odobritve navedenih aktivnih snov v skladu s členom 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, zlasti njihovo popolnost in pravočasnost, in ugotovile, da so zahtevki dopustni. Agencija je javnosti zagotovila dostop do zahtevkov v skladu s členom 5 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012.
- (40) Države članice poročevalke za 1-naftilacetamid, 1-naftilocetno kislino, esfenvalerat, fluazifop-P, piridaben in spiroksamin še niso dokončale ocen tveganja v skladu s členom 11 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter potrebnega je še nekaj časa za dokončanje preostalih korakov v posameznem postopku obnovitve odobritve.
- (41) Države članice poročevalke so 14. decembra 2018 za boskalid, 2. decembra 2022 za evgenol, 8. avgusta 2019 za fenpiroksimat, 21. junija 2019 za fluazinam, 26. februarja 2025 za fluopiram, 3. julija 2018 za flutolanil, 2. decembra 2022 za geraniol, 17. januarja 2025 za malation, 25. oktobra 2021 za penoksulam, 26. junija 2024 za proheksadion, 14. februarja 2022 za prokvinazid, 30. aprila 2021 za piretrine, 31. avgusta 2017 za pirimetanil, 28. septembra 2020 za žveplo in 2. decembra 2022 za timol Agenciji predložile osnutke poročil o oceni obnovitve. Agencija je v skladu s členom 12 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ugotovila, da poročila za vse navedene aktivne snovi vsebujejo vse ustrezne informacije v dogovorjeni obliki, jih razposlala vlagateljem in drugim državam članicam ter javnosti zagotovila dostop do njih, da bi zbrala pisne pripombe. Kljub temu je potrebnega še nekaj časa, da Agencija dokonča ocene in sklepe za fluopiram, malation in proheksadion, Komisija pa na njihovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja.

⁽⁴²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2025/99 z dne 21. januarja 2025 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi *Aureobasidium pullulans* (seva DSM 14940 in DSM 14941), *Bacillus amyloliquifaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaksil-M, ciprodinil, diklorprop-P, formatan, fosetil, halosulfuron-metil, imazamoks, milbemektin, fenmedifam, pirimikarb, *Pseudomonas* sp., sev DSMZ 13134, pirimetanil, piriofenon, piroksulam, spinosad, žveplo, *Trichoderma harzianum* Rifai, seva T-22 in ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (staro ime *T. harzianum*), sevi ICC012, T-25 in TV-1, *Trichoderma atroviride* (staro ime *T. harzianum*), sev T11, *Trichoderma gamsii* (staro ime *T. viride*), sev ICC080, tritikonazol in ziram (UL L, 2025/99, 22.1.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/99/oj).

⁽⁴³⁾ 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, fluoksastrobin, flutolanil, fluksapiroksad, giberelinska kislina, giberelini, halauksifen-metil, mekoprop-P, parafinsko olje, pentiopirad, pirimifos-metil, propamokarb, propizamid, protiokonazol, rimsulfuron, sedaksan in sulfoksaflor (UL L, 2025/787, 25.4.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/787/oj).

⁽⁴⁴⁾ 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/oj).

- (42) Agencija je 14. avgusta 2021 za boskalid, 4. aprila 2024 za evgenol, 4. junija 2020 za fenpiroksimat, 12. marca 2020 za fluazinam, 18. februarja 2019 za flutolanil, 4. aprila 2024 za geraniol, 14. septembra 2022 za penoksulam, 5. junija 2023 za prokvinazid, 17. oktobra 2022 za piretrine, 8. julija 2019 za pirimetanil, 3. marca 2022 za žveplo in 4. aprila 2024 za timol zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnove v skladu s členom 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelji pa so jih predložili v določenem roku. Kljub temu je potrebnega še nekaj časa, da Agencija dokonča ocene in sklepe za boskalid, evgenol, geraniol in timol, Komisija pa na njihovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja.
- (43) Agencija je 4. novembra 2021 za fenpiroksimat, 17. junija 2021 za fluazinam, 12. julija 2019 za flutolanil, 12. aprila 2024 za prokvinazid, 28. avgusta 2023 za piretrine in 16. decembra 2019 za pirimetanil v posvetovanju z državami članicami v skladu s členom 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točke 3.6.5 in točke 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605⁽⁴⁵⁾. Vlagatelji so dodatne informacije za fenpiroksimat, fluazinam, flutolanil, prokvinazid in pirimetanil predložili v določenem roku, za piretrine pa jih še niso predložili. Države članice poročevalke so Agenciji predložile revidirane osnutke poročil o oceni obnove odobritve aktivnih snovi fenpiroksimat, fluazinam, flutolanil, prokvinazid, pirimetanil in fluorkloridon, javna posvetovanja o njih pa so se zaključila 24. novembra 2024, 28. septembra 2024, 24. junija 2022, 13. junija 2025 in 12. decembra 2022. Kljub temu je potrebnega še nekaj časa, da Agencija dokonča oceno in sklepe za fenpiroksimat, fluazinam in prokvinazid, Komisija pa na njihovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja.
- (44) Agencija je sklepe sprejela 31. marca 2023 za flutolanil, 30. septembra 2024 za penoksulam, 28. avgusta 2024 za pirimetanil in 21. decembra 2024 za žveplo ter jih sporočila vlagateljem, državam članicam in Komisiji. Agencija je 7. marca 2025 spremenila sklep o pirimetanilu. Komisija je začela razprave o obnovitvi odobritve navedenih aktivnih snovi v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo. Potrebnega je nekaj časa, da navedeni odbor sprejme mnenje in da Komisija sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, ki iz tega izhajata.
- (45) Zahtevki za obnovo odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 6-benziladenin, aluminijev sulfat, dodin, fluometuron, prosulfuron in sintofen so bili prvotno vloženi v skladu z Izvedbeno uredbo (EU) št. 844/2012. Države članice poročevalke so 30. novembra 2018 za 1-dekanol, 18. junija 2018 za 6-benziladenin, 18. junija 2018 za aluminijev sulfat, 19. marca 2019 za dodin, 28. junija 2018 za fluometuron in 15. junija 2018 za sintofen obvestile države članice poročevalke, Komisijo in Agencijo, da so ocenile dopustnost vseh zahtevkov za obnovo odobritve navedenih aktivnih snovi v skladu s členom 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, zlasti njihovo popolnost in pravočasnost, in ugotovile, da so zahtevki dopustni. Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740⁽⁴⁶⁾ se je 27. marca 2021 začela uporabljati za vse navedene aktivne snovi, v skladu z njenimi določbami pa so bili vloženi novi zahtevki za obnovo odobritve.
- (46) Zahtevka za obnovo odobritve aktivnih snovi pinoksaden in prosulfuron sta bila vložena v skladu z Izvedbeno uredbo (EU) 2020/1740.

⁽⁴⁵⁾ 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>).

⁽⁴⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 z dne 20. novembra 2020 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka obnove 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).

- (47) Države članice poročevalke so 7. junija 2022 za 1-dekanol, 19. oktobra 2021 za 6-benziladenin, 4. aprila 2022 za aluminijev sulfat, 29. marca 2023 za dodin, 25. januarja 2022 za fluometuron, 6. maja 2024 za pinoksaden, 24. julija 2023 za prosulfuron in 4. januarja 2022 za sintofen obvestile države članice soproščevalke, Komisijo in Agencijo, da so ocenile dopustnost zahtevkov za obnovitev odobritve navedenih aktivnih snovi v skladu s členom 8 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740, zlasti njihovo popolnost in pravočasnost, in ugotovile, da so zahtevki dopustni. Agencija je javnosti zagotovila dostop do navedenih zahtevkov v skladu s členom 10 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740.
- (48) Države članice poročevalke še niso dokončale ocen tveganja za 6-benziladenin, aluminijev sulfat, fluometuron, pinoksaden, prosulfuron in sintofen v skladu s členom 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 ter potrebnega je še nekaj časa za dokončanje preostalih korakov v posameznem postopku obnovitve odobritve.
- (49) Državi članici poročevalki sta 7. marca 2025 za 1-dekanol in 11. novembra 2023 za dodin Agenciji predložili osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve. Agencija v skladu s členom 12 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 še vedno preučuje, ali poročilo za 1-dekanol vsebuje vse ustrezne informacije v dogovorjeni obliki. Poročilo za dodin je bilo predloženo v javno posvetovanje, Agencija pa je 22. julija 2025 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev, ki so jih vlagatelji predložili v določenem roku. Kljub temu je potrebnega še nekaj časa, da Agencija dokonča oceno in sklepe za 1-dekanol in dodin, Komisija pa na njihovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja.
- (50) Zato za vse aktivne snovi iz te uredbe verjetno ne bo mogoče sprejeti odločitve o obnovitvi njihove odobritve pred iztekom obdobja njihove odobritve, tj. med 15. aprilom in 31. julijem 2026.
- (51) Poleg tega Komisija na podlagi informacij, ki so bile na voljo ob sprejetju te uredbe, vključno z informacijami, ki so jih predložile države članice poročevalke in Agencija, meni, da zadevni vlagatelji ne morejo vplivati na razloge za zamude pri vsakem od teh postopkov obnovitve odobritve.
- (52) Zato bi bilo treba ob upoštevanju začasne in izjemne narave mehanizma za podaljšanje odobritev podaljšati obdobja odobritve navedenih aktivnih snovi za obdobje, ki se v vsakem posameznem primeru in na podlagi informacij, ki so na voljo ob sprejetju te uredbe, oceni kot potrebno za dokončanje zadevnih postopkov za obnovitev odobritev.
- (53) Države članice poročevalke še niso dokončale ocene tveganja za 1-naftilacetamid, 1-naftilacetna kislina, 6-benziladenin, aluminijev sulfat, esfenvalerat, fluazifop-P, fluometuron, pinoksaden, prosulfuron, piridaben, sintofen in spiroksamin. Ob upoštevanju nadaljnjih korakov, ki jih je treba opraviti pri vsakem postopku obnovitve odobritve, bi bilo treba obdobje odobritve teh aktivnih snovi podaljšati za 42 mesecev.
- (54) Agencija potrebuje več časa za sprejetje sklepa o oceni tveganja za 1-dekanol, boskalid, dodin, evgenol, fenpiroksimat, fluazinam, fluopiram, geraniol, malation, proheksadion, prokvinazid, piretrini in timol. Ob upoštevanju nadaljnjih korakov, ki jih je treba zaključiti v vsakem postopku obnovitve odobritve, bi bilo treba obdobja odobritve teh aktivnih snovi podaljšati za 19 mesecev in 15 dni za fenpiroksimat, fluazinam in prokvinazid, za 22 mesecev in 15 dni za piretrine ter za 23 mesecev in 15 dni za 1-dekanol, boskalid, dodin, evgenol, fluopiram, geraniol, malation, proheksadion in timol.
- (55) Ker Stalni odbor za rastline, živali, hrano in krmo še ni predložil mnenja o flutolanilu, penoksulamu in pirimetanilu ter glede na čas, ki je potreben za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve njihove odobritve, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 12 mesecev.
- (56) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.

- (57) Komisija v primeru sprejetja uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi ne obnovi, za datum izteka veljavnosti odobritve te aktivne snovi določi datum začetka veljavnosti navedene uredbe ali datum, ki je veljal pred sprejetjem te uredbe, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. Komisija bo v primeru sprejetja uredbe o obnovitvi odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi glede na dane okoliščine določila najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (58) 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, 20. februarja 2026

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA

1. Del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 135 se za pirimetanil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2027“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 164 se za boskalid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2028“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 187 se za flutolanil datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. junij 2027“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 189 se za fluazinam datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2027“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 213 se za fenpiroksimat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2028“.
- (6) v šestem stolpcu vrstice 246 se za piretrine datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2028“;
- (7) v šestem stolpcu vrstice 292 se za žveplo datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2027“;
- (8) v šestem stolpcu vrstice 300 se za malation datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. julij 2028“;
- (9) v šestem stolpcu vrstice 301 se za penoksulam datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. maj 2027“;
- (10) v šestem stolpcu vrstice 302 se za prokvinazid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. december 2027“;
- (11) v šestem stolpcu vrstice 313 se za piridaben datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2030“;
- (12) v šestem stolpcu vrstice 317 se za 6-benziladenin datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. januar 2030“;
- (13) v šestem stolpcu vrstice 323 se za dodin datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2028“;
- (14) v šestem stolpcu vrstice 333 se za 1-dekanol datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2028“;
- (15) v šestem stolpcu vrstice 335 se za fluometuron datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. januar 2030“;
- (16) v šestem stolpcu vrstice 341 se za sintofen datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. januar 2030“;
- (17) v šestem stolpcu vrstice 346 se za aluminijev sulfat datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. januar 2030“.

2. Del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 6 se za proheksadion datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. maj 2028“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 7 se za spiroksamin datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2029“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 12 se za 1-naftilacetamid datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2029“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 13 se za 1-naftilacetno kislino datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2029“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 15 se za fluazifop-P datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2029“;
- (6) v šestem stolpcu vrstice 45 se za evgenol datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. april 2028“;
- (7) v šestem stolpcu vrstice 46 se za geraniol datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. april 2028“;

- (8) v šestem stolpcu vrstice 47 se za timol datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. april 2028“;
- (9) v šestem stolpcu vrstice 51 se za fluopiram datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. junij 2028“;
- (10) v šestem stolpcu vrstice 97 se za fluopiram datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. december 2029“.

3. Del E Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 2 se za esfenvalerat datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. november 2029“;
 - (2) v šestem stolpcu vrstice 6 se za prosulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. december 2029“.
-