



2026/1826

29.7.2026

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2026/1826

z dne 28. julija 2026

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi aklonifen, amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600, beflubutamid, klomazon, ciantraniliprol, ciprodinil, daminozid, diklorprop-P, dimetaklor, fludioksonil, formetanat, fosetil, izofetamid, metalaksil, metazaklor, penkonazol, fenmedifam, pirimikarb, piraklostrobin in S-abscizinska kislina

(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) Aktivne snovi aklonifen, amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600, beflubutamid, klomazon, ciantraniliprol, ciprodinil, daminozid, diklorprop-P, dimetaklor, fludioksonil, formetanat, fosetil, izofetamid, metalaksil, metazaklor, penkonazol, fenmedifam, pirimikarb, piraklostrobin in S-abscizinska kislina so bile odobrene kot aktivne snovi za uporabo v fitofarmacevtskih sredstvih za omejeno obdobje, zahtevki za obnovitev njihovih odobritev pa se trenutno ocenjujejo na podlagi člena 14 Uredbe (ES) št. 1107/2009.
- (2) Piraklostrobin je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2004/30/ES ⁽²⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS ⁽³⁾ do 31. maja 2014, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽⁴⁾. Odobritev piraklostrobina je bila desetkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/1489 ⁽⁵⁾ do 15. septembra 2026.
- (3) Fenmedifam je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2004/58/ES ⁽⁶⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 28. februarja 2015, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev fenmedifama je bila devetkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/99 ⁽⁷⁾ do 30. septembra 2026.

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

⁽²⁾ Direktiva Komisije 2004/30/ES z dne 10. marca 2004 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS za vključitev benzojske kisline, flazasulfurona in piraklostrobina kot aktivne snovi (UL L 77, 13.3.2004, str. 50, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2004/30/oj>).

⁽³⁾ 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>).

⁽⁴⁾ 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).

⁽⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2025/1489 z dne 24. julija 2025 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi ametoktradin, *Beauveria bassiana* seva ATCC 74040 in GHA, buprofezin, kloridinafop, bakrove spojine, ciflumetofen, daminozid, flupiradifuron, *Helicoverpa armigera nucleopolyhedrovirus*, mandestrobin, mandipropamid, metam, piraklostrobin, „rescalure“, *Spodoptera littoralis nucleopolyhedrovirus*, *Streptomyces lydicus* sev WYEC 108, *Trichoderma asperellum* sev T34 in *Trichoderma atroviride* sev I-1237 (UL L, 2025/1489, 25.7.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/1489/oj).

⁽⁶⁾ Direktiva Komisije 2004/58/ES z dne 23. aprila 2004 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS o vključitvi alfa-cipermetrina, benalaksila, bromoksnila, desmedifama, ioksinila in fenmedifama kot aktivnih snovi (UL L 120, 24.4.2004, str. 26, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2004/58/oj>).

⁽⁷⁾ 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 amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaksil-M, ciprodinil, diklorprop-P, formetanat, 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).

- (4) Daminozid je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2005/53/ES⁽⁸⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS do 28. februarja 2016, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev daminozida je bila devetkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo (EU) 2025/1489 do 15. septembra 2026.
- (5) Pirimikarb je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2006/39/ES⁽⁹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS do 31. januarja 2017, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev pirimikarba je bila devetkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo (EU) 2025/99 do 31. oktobra 2026.
- (6) Ciprodinil in fosetil sta bila kot aktivni snovi z Direktivo Komisije 2006/64/ES⁽¹⁰⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 30. aprila 2017, nato pa sta bila vključeni v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritvi ciprodinila in fosetila sta bili osemkrat podaljšani, nazadnje z Izvedbeno uredbo (EU) 2025/99 do 31. oktobra 2026.
- (7) Diklorprop-P je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2006/74/ES⁽¹¹⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. maja 2017, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev diklorpropa-P je bila osemkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo (EU) 2025/99 do 31. oktobra 2026.
- (8) Formetanat je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2007/5/ES⁽¹²⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 30. septembra 2017, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev formetanata je bila osemkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo (EU) 2025/99 do 30. septembra 2026.
- (9) Beflubutamid je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2007/50/ES⁽¹³⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 30. novembra 2017, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev beflubutamida je bila sedemkrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/918⁽¹⁴⁾ do 31. oktobra 2026.

⁽⁸⁾ Direktiva Komisije 2005/53/ES z dne 16. septembra 2005 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve klorotalonila, klorotolurona, cipermetrina, daminozida in tiofanat-metila kot aktivnih snovi (UL L 241, 17.9.2005, str. 51, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2005/53/oj>).

⁽⁹⁾ Direktiva Komisije 2006/39/ES z dne 12. aprila 2006 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS glede vključitve kloridofopa, 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>).

⁽¹⁰⁾ Direktiva Komisije 2006/64/ES z dne 18. julija 2006 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve klorpiralida, ciprodinila, fosetila in trineksapaka med aktivne snovi (UL L 206, 27.7.2006, str. 107, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2006/64/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 2007/5/ES z dne 7. februarja 2007 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS glede vključitve kaptana, folpeta, formetanata in metiokarba kot aktivnih snovi (UL L 35, 8.2.2007, str. 11, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/5/oj>).

⁽¹³⁾ Direktiva Komisije 2007/50/ES z dne 2. avgusta 2007 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve beflubutamida in virusa jedrne poliedričnosti *Spodoptera exigua* kot aktivne snovi (UL L 202, 3.8.2007, str. 15, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/50/oj>).

⁽¹⁴⁾ 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 aklorifen, ametotradin, beflubutamid, bentiavalikarb, boskalid, kaptan, kletodim, cikloksidim, ciflumetofen, dazomet, diklofop, dimetomorf, etefon, fenazakvin, fluopikolid, fluoksastrobilin, flurokloridon, 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).

- (10) Fludioksonil in klomazon sta bila kot aktivni snovi z Direktivo Komisije 2007/76/ES ⁽¹⁵⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. oktobra 2018, nato pa sta bila vključena v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritvi fludioksonila in klomazona sta bili sedemkrat podaljšani, nazadnje z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/787 ⁽¹⁶⁾ do 30. septembra 2026.
- (11) Aklonifen in metazaklor sta bila kot aktivni snovi z Direktivo Komisije 2008/116/ES ⁽¹⁷⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. julija 2019, nato pa sta bila vključena v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev aklonifena je bila podaljšana trikrat, metazaklora pa štirikrat, nazadnje z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/918 do 31. oktobra 2026.
- (12) Dimetaklor in penkonazol sta bila kot aktivni snovi z Direktivo Komisije 2009/77/ES ⁽¹⁸⁾ vključena v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 31. decembra 2019, nato pa sta bila vključena v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritvi dimetaklora in penkonazola sta bili štirikrat podaljšani, nazadnje z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/2592 ⁽¹⁹⁾ do 15. oktobra 2026.
- (13) Metalaksil je bil kot aktivna snov z Direktivo Komisije 2010/28/EU ⁽²⁰⁾ vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS do 30. junija 2020, nato pa je bil vključen v del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev metalaksila je bila dvakrat podaljšana, nazadnje z Izvedbeno uredbo (EU) 2023/918 do 30. septembra 2026.
- (14) Aktivna snov S-abcizinska kislina je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 151/2014 ⁽²¹⁾ odobrena do 30. junija 2024 in vključena v del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev S-abcizinske kisline je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2024/1892 ⁽²²⁾ enkrat podaljšana do 15. septembra 2026.

⁽¹⁵⁾ 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>).

⁽¹⁶⁾ 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, fluoksastrobil, flutolanil, fluksapiroksad, giberelinska kislina, giberelini, halauksifen-metil, mekoprop-P, parafinsko olje, pentiopirad, pirimifos-metil, propamokarb, propizamid, protiokonazol, rimsulfuron, sedaksan in sulfoksafior (UL L, 2025/787, 25.4.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/787/oj).

⁽¹⁷⁾ Direktiva Komisije 2008/116/ES z dne 15. decembra 2008 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve aklonifena, imidakloprida in metazaklora kot aktivnih snovi (UL L 337, 16.12.2008, str. 86, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2008/116/oj>).

⁽¹⁸⁾ Direktiva Komisije 2009/77/ES z dne 1. julija 2009 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve klorsulfurona, ciromazina, dimetaklora, etofenproksa, lufenurona, penkonazola, trialata in triflusulfurona kot aktivnih snovi (UL L 172, 2.7.2009, str. 23, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/77/oj>).

⁽¹⁹⁾ 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).

⁽²⁰⁾ Direktiva Komisije 2010/28/EU z dne 23. aprila 2010 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve metalaksila kot aktivne snovi (UL L 104, 24.4.2010, str. 57, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2010/28/oj>).

⁽²¹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 151/2014 z dne 18. februarja 2014 o odobritvi aktivne snovi S-abcizinska kislina 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 48, 19.2.2014, str. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/151/oj).

⁽²²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2024/1892 z dne 10. julija 2024 o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi amisulbrom, S-abcizinska kislina, tienkarbazon in valifenalat (UL L, 2024/1892, 11.7.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/1892/oj).

- (15) Aktivna snov amisulbrom je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 193/2014 ⁽²³⁾ odobrena do 30. junija 2024 in vključena v del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011. Odobritev amisulbroma je bila z Izvedbeno uredbo (EU) 2024/1892 podaljšana do 15. septembra 2026.
- (16) Aktivna snov ciantraniliprol je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/1414 ⁽²⁴⁾ odobrena do 14. septembra 2026 in vključena v del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
- (17) Aktivna snov izofetamid je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/1425 ⁽²⁵⁾ odobrena do 15. septembra 2026 in vključena v del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
- (18) Aktivna snov *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600 je bila z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/1429 ⁽²⁶⁾ odobrena do 16. septembra 2026 in vključena v del B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
- (19) Ker bodo odobritve teh aktivnih snovi verjetno potekle pred sprejetjem odločitev o njihovi obnovitvi v okviru tekočih postopkov obnovitve odobritev, se je Komisija z zadevnimi državami članicami poročevalkami in Evropsko agencijo za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija) pozanimala o razlogih za zamude pri postopkih obnovitve odobritev teh aktivnih snovi. Komisijo je zanimalo tudi, kdaj se lahko pričakuje, da bodo osnutki poročil držav članic poročevalk o oceni obnovitve odobritve ali sklepi Agencije dokončani.
- (20) Razpoložljive informacije, vključno s tistimi, ki so jih predložile države članice poročevalke in Agencija, kažejo, da vlagatelji ne morejo vplivati na razloge za zamude pri vsakem od teh postopkov obnovitve odobritve.
- (21) 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. Glede na to, da ocena časa, potrebnega za dokončanje posameznega postopka obnovitve odobritve, za vsak primer posebej temelji na ocenah, bi bilo treba upoštevati to stopnjo negotovosti.
- (22) Zahtevki za obnovitev odobritve aktivnih snovi aklonifen, beflubutamid, klomazon, ciprodinil, daminozid, diklorprop-P, dimetaklor, fludioksonil, formetanat, fosetil, metalaksil, metazaklor, penkonazol, fenmedifam, pirimikarb in piraklostrobin so bili predloženi in se ocenjujejo v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽²⁷⁾.

⁽²³⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 193/2014 z dne 27. februarja 2014 o odobritvi aktivne snovi amisulbrom 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 59, 28.2.2014, str. 25, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/193/oj).

⁽²⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/1414 z dne 24. avgusta 2016 o odobritvi aktivne snovi ciantraniliprol 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 230, 25.8.2016, str. 16, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1414/oj).

⁽²⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/1425 z dne 25. avgusta 2016 o odobritvi aktivne snovi izofetamid 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 231, 26.8.2016, str. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1425/oj).

⁽²⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/1429 z dne 26. avgusta 2016 o odobritvi aktivne snovi *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600 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, 27.8.2016, str. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/1429/oj).

⁽²⁷⁾ 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 fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 252, 19.9.2012, str. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj).

- (23) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi aklonifen je bil vložen 12. julija 2016, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 19. avgusta 2016 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vendar ocenjuje, da bo lahko osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji do konca septembra 2026. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 29 mesecev, tj. do 31. marca 2029.
- (24) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi beflubutamid je bil vložen 27. novembra 2014, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 12. decembra 2019 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 10. novembra 2023 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 16. decembrom 2024 in 14. februarjem 2025 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 6. oktobra 2025 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 5. novembra 2025 v določenem roku. Država članica poročevalka je 17. junija 2026 Agenciji predložila revidirani osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve. Če se ne zahtevajo dodatne informacije na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, Agencija ocenjuje, da bo lahko do konca marca 2027 dokončala svoj sklep za beflubutamid, in ker bo Komisija potrebovala čas, da na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 21 mesecev, tj. do 31. julija 2028.
- (25) Dva zahtevka za obnovitev odobritve aktivne snovi klomazon sta bila vložena 30. oktobra 2015, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 8. februarja 2016 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevkov na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njuno popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da sta dopustna. Agencija je zahtevka objavila. Država članica poročevalka je 12. februarja 2018 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 8. marcem in 8. majem 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 15. aprila 2019 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelja pa sta navedene informacije predložila v določenem roku 14. oziroma 15. maja 2019. Agencija je 18. februarja 2020 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2018/605⁽²⁸⁾, vlagatelja pa sta navedene informacije predložila 12. in 16. avgusta oziroma 31. oktobra 2022 v določenem roku. Agencija je med 31. oktobrom 2023 in 3. januarjem 2024 izvedla dodatno javno posvetovanje o posodobljenem osnutku poročila o oceni obnovitve odobritve. Agencija je 18. decembra 2024 sprejela sklep ter ga posredovala vlagateljem, državam članicam in Komisiji, objavljen pa je bil 21. februarja 2025. Agencija je 1. septembra 2025 objavila revidirano različico sklepa, da bi pojasnila vprašanja v zvezi z ugotovljenimi vrzeli v podatkih. Komisija je 11. marca 2025 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi klomazon. Kljub revidiranemu sklepu pa je treba nekatera odprta znanstvena vprašanja v zvezi s tehničnimi specifikacijami aktivne snovi, učinkovitimi ukrepi za zmanjšanje tveganja, izpostavljenostjo ljudi in ekotoksikološkimi lastnostmi še pojasniti. Komisija zato pripravlja novo pooblastilo za Agencijo. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 15 mesecev, tj. do 31. decembra 2027.

⁽²⁸⁾ 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>).

- (26) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi ciprodinil je bil vložen 29. aprila 2014, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 1. oktobra 2014 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 2. oktobra 2017 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 16. decembrom 2022 in 14. februarjem 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 27. marca 2018 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 25. aprila 2018 v določenem roku. Agencija je 7. junija 2019 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 7. decembra 2021 v določenem roku. Agencija je 18. decembra 2024 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji, Komisija je 11. marca 2025 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi ciprodinil. Stalni odbor je 10. marca 2026 razpravljal o osnutku poročila o obnovitvi odobritve in osnutku izvedbene uredbe. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 9 mesecev, tj. do 31. julija 2027.
- (27) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi daminozid je bil vložen 27. februarja 2013, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 15. aprila 2013 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 31. oktobra 2018 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 14. junijem in 14. avgustom 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 3. januarja 2020 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 3. februarja 2020 v določenem roku. Agencija je 18. avgusta 2020 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 15. februarja 2023 v določenem roku. Agencija je 18. decembra 2024 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 11. marca 2025 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi daminozid, med katerimi so bile ugotovljene negotovosti glede neprehranske izpostavljenosti, zanesljivosti ključnih toksikoloških študij in ocene tveganja za izvajalce dejavnosti, delavce, prebivalce in druge navzoče osebe. Zato je Komisija 18. novembra 2025 Agenciji predložila pooblastilo, da skupaj z državo članico poročevalko ponovno oceni nekatere informacije iz zahtevka in posodobi svoj sklep. Država članica poročevalka je februarja 2026 Agenciji predložila posodobljeno poročilo o oceni obnovitve odobritve, Agencija pa naj bi do konca novembra 2026 posodobila svoj sklep o daminozidu. Ker bo za predložitev mnenja stalnega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 15 mesecev, tj. do 15. decembra 2027.
- (28) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi diklorprop-P je bil vložen 29. maja 2014, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 27. novembra 2015 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 16. marca 2017 osnutek

poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 28. aprilom in 28. junijem 2017 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 4. oktobra 2017 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 3. novembra 2017 v določenem roku. Agencija je 16. maja 2018 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi diklorprop-P. Po razpravah je Komisija 14. januarja 2019 Agenciji predložila pooblastilo na podlagi člena 14(1a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, da ponovno oceni, ali diklorprop-P izpolnjuje merila za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605. Agencija je 9. avgusta 2019 zahtevala dodatne informacije za ponovno oceno meril za odobritev na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 26. januarja 2022 v določenem roku. Agencija je med 4. julijem in 2. septembrom 2022 izvedla dodatno javno posvetovanje o posodobljenem osnutku poročila o oceni obnovitve odobritve. Agencija je 9. februarja 2024 sprejela posodobljen sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Agencija je 19. decembra 2025 sprejela nadaljnji posodobljeni sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 10. marca 2026 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi diklorprop-P. Komisija pripravlja osnutek izvedbene uredbe in osnutek poročila o pregledu obnovitve odobritve te aktivne snovi, ki se predložita Stalnemu odboru. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 12 mesecev, tj. do 31. oktobra 2027.

- (29) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi dimetaklor je bil vložen 19. decembra 2016, država članica poročevalka pa je državo članico sopoštovalko, Komisijo in Agencijo 20. januarja 2017 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 4. oktobra 2021 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 22. majem in 21. julijem 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 12. oktobra 2023 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 10. novembra 2023 v določenem roku. Agencija je 12. novembra 2024 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, ki jih mora vlagatelj predložiti do 12. maja 2027, česar še ni storil. Agencija ocenjuje, da bo za dokončanje ocene in sklepa o dimetakloru potrebovala 120 dni po prejemu revidiranega osnutka poročila o oceni obnovitve odobritve, in ker bo Komisija potrebovala čas, da na njuni podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 29 mesecev in 15 dni, tj. do 31. marca 2029.
- (30) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi fludioksonil je bil vložen 26. oktobra 2015, država članica poročevalka pa je državo članico sopoštovalko, Komisijo in Agencijo 29. marca 2016 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 21. februarja 2018 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 13. januarjem in 14. marcem 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 2. maja 2019 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 6. junija 2019 v določenem roku. Agencija je 4. julija 2019 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene

uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 20. decembra 2021 v določenem roku. Agencija je 25. septembra 2024 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 4. decembra 2024 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi fludioksonil. Komisija pripravlja osnutek izvedbene uredbe in osnutek poročila o pregledu obnovitve odobritve te aktivne snovi, ki se predložita Stalnemu odboru. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 12 mesecev, tj. do 30. septembra 2027.

- (31) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi formetanat je bil vložen 29. septembra 2014, država članica poročevalka pa je državo članico soproščevalko, Komisijo in Agencijo 13. oktobra 2014 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 2. oktobra 2017 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 17. novembrom 2022 in 16. januarjem 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 5. novembra 2018 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 4. decembra 2018 v določenem roku. Agencija je 12. julija 2019 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 10. januarja 2022 v določenem roku. Agencija je 12. decembra 2024 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 11. marca 2025 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi formetanat. Komisija pripravlja osnutek izvedbene uredbe in osnutek poročila o pregledu obnovitve odobritve te aktivne snovi, ki se predložita Stalnemu odboru. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 12 mesecev, tj. do 30. septembra 2027.
- (32) Pet zahtevkov za obnovitev odobritve aktivne snovi fosetil je bilo vloženih 15., 23., 25., 28. oziroma 30. aprila 2014, država članica poročevalka pa je državo članico soproščevalko, Komisijo in Agencijo 16. decembra 2015 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevkov na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njihovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da so dopustni. Agencija je zahtevke objavila. Država članica poročevalka je 1. aprila 2017 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 12. julijem in 11. septembrom 2017 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 27. oktobra 2017 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelji pa so navedene informacije predložili v določenem roku 20., 21. oziroma 24. novembra 2017. Agencija je 24. maja 2018 sprejela sklep ter ga posredovala vlagateljem, državam članicam in Komisiji, Komisija je v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi fosetil. Po razpravah je Komisija 7. oktobra 2019 Agenciji predložila pooblastilo na podlagi člena 14(1a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, da ponovno oceni, ali fosetil izpolnjuje merila za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605. Agencija je 15. junija 2020 zahtevala dodatne informacije za ponovno oceno meril za odobritev na podlagi

člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelji pa so navedene informacije predložili 9. oziroma 13. decembra 2022 v določenem roku. Agencija je med 8. februarjem in 8. aprilom 2024 izvedla dodatno javno posvetovanje o posodobljenem osnutku poročila o oceni obnovitve odobritve. Agencija je 13. junija 2025 sprejela posodobljen sklep ter ga posredovala vlagateljem, državam članicam in Komisiji. Komisija je 10. decembra 2025 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi fosetil, med katerimi so bile ugotovljene nekatere negotovosti glede prisotnih dodatkov. Zato je Komisija 22. aprila 2026 Agenciji predložila pooblastilo, da skupaj z državo članico poročevalko ponovno oceni nekatere informacije iz zahtevka in posodobi svoj sklep, ki se pričakuje do konca aprila 2027. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 15 mesecev, tj. do 31. januarja 2028.

- (33) Zahtevek za obnovev odobritve aktivne snovi metalaksil je bil vložen 29. junija 2017, država članica poročevalka pa je državo članico soporočevalko, Komisijo in Agencijo 13. novembra 2017 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vendar ocenjuje, da bo lahko osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji do konca januarja 2027. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 33 mesecev, tj. do 30. junija 2029.
- (34) Trije zahtevki za obnovev odobritve aktivne snovi metazaklor so bili vloženi 25., 26. oziroma 27. julija 2016, država članica poročevalka pa je državo članico soporočevalko, Komisijo in Agencijo 27. oktobra 2016 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevkov na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njihovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da so dopustni. Agencija je zahtevke objavila. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vendar ocenjuje, da bo lahko osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji do konca decembra 2026. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 31 mesecev, tj. do 31. maja 2029.
- (35) Dva zahtevka za obnovev odobritve aktivne snovi penkonazol sta bila vložena 21. oziroma 29. decembra 2016, država članica poročevalka pa je državo članico soporočevalko, Komisijo in Agencijo 17. januarja 2017 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevkov na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njuno popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da sta dopustna. Agencija je zahtevka objavila. Država članica poročevalka je 19. novembra 2021 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 22. avgustom in 21. oktobrom 2022 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 9. februarja 2023 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelja pa sta navedene informacije predložila v določenem roku 6. oziroma 13. marca 2023. Agencija je 28. julija 2025 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, ki jih morata vlagateljem predložiti do 27. marca 2027, česar še nista storila. Ker Agencija ocenjuje, da bo za dokončanje ocene in sklepa o penkonazolu potrebovala 120 dni po prejemu revidiranega osnutka poročila o oceni obnovitve odobritve, in ker bo Komisija potrebovala čas, da na njuni podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 28 mesecev, tj. do 15. februarja 2029.

- (36) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi fenmedifam je bil vložen 28. julija 2014, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 12. maja 2015 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 15. decembra 2016 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 20. februarjem in 22. aprilom 2017 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 26. junija 2017 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 25. julija 2017 v določenem roku. Agencija je 31. januarja 2018 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi fenmedifam. Po razpravah je Komisija 14. januarja 2019 Agenciji predložila pooblastilo na podlagi člena 14(1a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, da ponovno oceni, ali fenmedifam izpolnjuje merila za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605. Agencija je 9. avgusta 2019 zahtevala dodatne informacije za ponovno oceno meril za odobritev na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 14. februarja 2022 v določenem roku. Agencija je med 8. junijem in 8. avgustom 2022 izvedla dodatno javno posvetovanje o posodobljenem osnutku poročila o oceni obnovitve odobritve. Agencija je 30. septembra 2025 sprejela posodobljen sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 10. decembra 2025 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi fenmedifam. Komisija pripravlja osnutek izvedbene uredbe in osnutek poročila o pregledu obnovitve odobritve te aktivne snovi, ki se predložita Stalnemu odboru. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 12 mesecev, tj. do 30. septembra 2027.
- (37) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi pirimikarb je bil vložen 20. januarja 2014, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 14. februarja 2014 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 4. decembra 2017 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 14. julijem in 15. septembrom 2023 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 17. julija 2018 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil v določenem roku 16. in 22. avgusta 2018. Agencija je 13. januarja 2020 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo Komisije (EU) 2018/605, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 8. julija 2022 v določenem roku. Agencija je 25. septembra 2024 sprejela sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 4. decembra 2024 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi pirimikarb. Stalni odbor je 10. marca 2026 razpravljal o osnutku poročila o obnovitvi odobritve in osnutku izvedbene uredbe o obnovitvi odobritve pirimikarba. Ker je za predložitev mnenja navedenega odbora in za to, da Komisija na njegovi podlagi sprejme odločitve o obvladovanju tveganja, potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 9 mesecev, tj. do 31. julija 2027.
- (38) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi piraklostrobin je bil vložen 24. januarja 2014, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 7. marca 2014 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 3 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila. Država članica poročevalka je 19. februarja 2018 osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Agenciji, ki je med 20. julijem in 18. septembrom 2022 opravila javno posvetovanje o njem. Agencija je 14. maja 2019 zahtevala dodatne informacije za namene ocene obnovitve odobritve na podlagi člena 13(3) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 17. junija 2019 v določenem roku. Agencija je 19. februarja 2020 na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 zahtevala dodatne informacije za namene ocene meril za odobritev glede

lastnosti endokrinih motilcev iz točk 3.6.5 in 3.8.2 Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009, kakor je bila spremenjena z Uredbo (EU) 2018/605, vlagatelj pa je navedene informacije predložil 13. decembra 2021 v določenem roku. Agencija je 28. januarja 2026 sprejela posodobljen sklep ter ga posredovala vlagatelju, državam članicam in Komisiji. Komisija je 10. marca 2026 v Stalnem odboru za rastline, živali, hrano in krmo začela predhodne razprave o obnovitvi odobritve aktivne snovi piraklostrobin. Stalni odbor je 4. maj 2026 prvič razpravljal o osnutku poročila o obnovitvi odobritve in osnutku izvedbene uredbe. Stalni odbor je 30. junija 2026 glasoval za predlog Komisije za obnovev odobritve piraklostrobina. Ker Komisija potrebuje dodaten čas za sprejetje na tem temelječih odločitev o obvladovanju tveganja, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 3 mesece, tj. do 15. decembra 2026.

- (39) Za aktivne snovi aklonifen, beflubutamid, metalaksil in metazaklor lahko Agencija v posvetovanju z državami članicami od vlagateljev še vedno zahteva dodatne informacije na podlagi člena 13(3a) Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012, če meni, da je to potrebno za oceno lastnosti endokrinih motilcev teh aktivnih snovi. Obdobja podaljšanja, predlagana za te aktivne snovi, ne vključujejo dodatnega časa, ki bi bil morda potreben za predložitev in oceno navedenih informacij.
- (40) Zahtevki za obnovev odobritve aktivnih snovi amisulbrom, *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600, ciantraniliprol, izofetamid in S-abscizinska kislina so bili predloženi in se ocenjujejo v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2020/1740 ⁽²⁹⁾.
- (41) Zahtevk za obnovev odobritve aktivne snovi amisulbrom je bil vložen 28. septembra 2021, država članica poročevalka pa je državo članico sopročevalko, Komisijo in Agencijo 28. aprila 2023 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 8 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevk objavila in med 15. februarjem in 15. aprilom 2024 izvedla javno posvetovanje o njem na podlagi člena 10 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 in ni mogla oceniti, kdaj bi lahko osnutek poročila o oceni obnovev odobritve predložila Komisiji in Agenciji. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovev odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 42 mesecev, tj. do 15. marca 2030.
- (42) Zahtevk za obnovev odobritve aktivne snovi *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600 je bil vložen 12. septembra 2023, država članica poročevalka pa še ni ocenila dopustnosti na podlagi člena 8 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740, vendar ocenjuje, da bo lahko osnutek poročila o oceni obnovev odobritve predložila Komisiji in Agenciji do konca junija 2027. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovev odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 38 mesecev in 15 dni, tj. do 1. decembra 2029.

⁽²⁹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 z dne 20. novembra 2020 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka obnovev 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).

- (43) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi ciantraniliprol je bil vložen 8. septembra 2023, država članica poročevalka pa je državo članico soproščevalko, Komisijo in Agencijo 28. februarja 2024 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 8 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila in med 26. junijem in 25. julijem 2024 izvedla javno posvetovanje o njem na podlagi člena 10 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740, vendar ocenjuje, da bo lahko osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Komisiji in Agenciji decembra 2027. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 42 mesecev, tj. do 14. marca 2030.
- (44) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi izofetamid je bil vložen 18. septembra 2023, država članica poročevalka pa še ni ocenila dopustnosti na podlagi člena 8 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 in ni mogla oceniti, kdaj bi lahko osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Komisiji in Agenciji. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 42 mesecev, tj. do 15. marca 2030.
- (45) Zahtevek za obnovitev odobritve aktivne snovi S-abciscizinska kislina je bil vložen 29. septembra 2021, država članica poročevalka pa je državo članico soproščevalko, Komisijo in Agencijo 11. aprila 2022 obvestila, da je ocenila dopustnost zahtevka na podlagi člena 8 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 ter zlasti njegovo popolnost in pravočasnost ter ugotovila, da je dopusten. Agencija je zahtevek objavila in med 24. oktobrom in 22. decembrom 2023 izvedla javno posvetovanje o njem na podlagi člena 10 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740. Država članica poročevalka ni dokončala ocen tveganja na podlagi člena 11 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740, vendar ocenjuje, da bo lahko osnutek poročila o oceni obnovitve odobritve predložila Komisiji in Agenciji do konca decembra 2026. Ker je za dokončanje preostalih korakov v postopku obnovitve odobritve potreben dodaten čas, bi bilo treba obdobje odobritve podaljšati za 31 mesecev, tj. do 15. aprila 2029.
- (46) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (47) Komisija bi morala 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 določiti datum začetka veljavnosti navedene uredbe ali isti datum, kot je veljal pred sprejetjem te uredbe, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. Komisija bi morala v primeru sprejetja uredbe o obnovitvi odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi glede na dane okoliščine določiti najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (48) 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 tretji dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

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

V Bruslju, 28. julija 2026

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA

Priloga k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

1. del A se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 81 se za piraklostrobin datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. december 2026“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 88 se za fenmedifam datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. september 2027“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 104 se za daminozid datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. december 2027“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 124 se za pirimikarb datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2027“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 130 se za ciprodinil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2027“;
- (6) v šestem stolpcu vrstice 131 se za fosetil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2028“;
- (7) v šestem stolpcu vrstice 133 se za diklorprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. oktober 2027“;
- (8) v šestem stolpcu vrstice 147 se za formetanat datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. september 2027“;
- (9) v šestem stolpcu vrstice 158 se za beflubutamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2028“;
- (10) v šestem stolpcu vrstice 161 se za fludioksonil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. september 2027“;
- (11) v šestem stolpcu vrstice 162 se za klorazon datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. december 2027“;
- (12) v šestem stolpcu vrstice 215 se za akonifen datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2029“;
- (13) v šestem stolpcu vrstice 217 se za metazaklor datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. maj 2029“;
- (14) v šestem stolpcu vrstice 284 se za dimetaklor datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2029“;
- (15) v šestem stolpcu vrstice 287 se za penkonazol datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. februar 2029“;
- (16) v šestem stolpcu vrstice 304 se za metalaksil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2029“.

2. Del B se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 65 se za s-abscizinsko kislino datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. april 2029“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 69 se za amisulbrom datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. marec 2030“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 99 se za ciantraniliprol datum veljavnosti registracije nadomesti s „14. marec 2030“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 100 se za izofetamid datum veljavnosti registracije nadomesti s „15. marec 2030“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 101 se za *Bacillus amyloliquefaciens* sev MBI 600 datum veljavnosti registracije nadomesti s „1. december 2029“.