

Bruselj, 23. junij 2022
(OR. en)

Medinstitucionalna zadeva:
2022/0196 (COD)

10654/22
ADD 1

AGRI 288
PESTICIDE 22
SEMENCES 13
AGRILEG 104
ENV 665
PHYTOSAN 25
CODEC 1003

SPREMNI DOPIS

Pošiljatelj:	za generalno sekretarko Evropske komisije: direktorica Martine DEPREZ
Datum prejema:	23. junij 2022
Prejemnik:	Generalni sekretariat Sveta
Št. dok. Kom.:	COM(2022) 305 final - ANNEXES 1 to 7
Zadeva:	PRILOGE k predlogu UREDBE EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA o trajnostni rabi fitofarmacevtskih sredstev in spremembi Uredbe (EU) 2021/2115

Delegacije prejmejo priloženi dokument COM(2022) 305 final - ANNEXES 1 to 7.

Priloga: COM(2022) 305 final - ANNEXES 1 to 7



EVROPSKA
KOMISIJA

Bruselj, 22.6.2022
COM(2022) 305 final

ANNEXES 1 to 7

PRILOGE

k predlogu

UREDBE EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA

o trajnostni rabi fitofarmaceutskih sredstev in spremembi Uredbe (EU) 2021/2115

{SEC(2022) 257 final} - {SWD(2022) 169 final} - {SWD(2022) 170 final} -
{SWD(2022) 171 final}

PRILOGA I
iz člena 4

**METODOLOGIJA ZA IZRAČUN NAPREDKA PRI DOSEGANJU DVEH UNIJSKIH
CILJEV IN DVEH NACIONALNIH CILJEV ZA ZMANJŠANJE DO LETA 2030**

Ta uredba je instrument, ki se uporablja za doseganje ciljev za zmanjšanje uporabe pesticidov iz strategije „od vil do vilic“, saj od vsake države članice zahteva, da prispeva k doseganju 50-odstotnega zmanjšanja uporabe in tveganja kemičnih fitofarmaceutskih sredstev do leta 2030 (v nadaljnjem besedilu: unijski cilj 1 za zmanjšanje do leta 2030) ter uporabe nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev (v nadaljnjem besedilu: unijski cilj 2 za zmanjšanje do leta 2030). Ta uredba prav tako ureja prispevek posameznih držav članic k doseganju teh unijskih ciljev. Za prispevek posamezne države članice, določen v obliki nacionalnega cilja, k doseganju unijskega cilja 1 za zmanjšanje do leta 2030 se uporablja poimenovanje „nacionalni cilj 1 za zmanjšanje do leta 2030“, za prispevek države članice k doseganju unijskega cilja 2 za zmanjšanje do leta 2030 pa poimenovanje „nacionalni cilj 2 za zmanjšanje do leta 2030“. Metodologija za izračun napredka pri doseganju teh ciljev je določena v nadaljevanju.

ODDELEK 1

**Nacionalni cilj 1 za zmanjšanje do leta 2030: metodologija za oceno napredka pri
zmanjšanju uporabe in tveganja kemičnih fitofarmaceutskih sredstev**

1. Metodologija temelji na statističnih podatkih o količinah kemičnih aktivnih snovi, danih v promet v fitofarmaceutskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, ki se Komisiji (Eurostatu) sporočijo v skladu s Prilogo I k Uredbi (ES) št. 1185/2009 Evropskega parlamenta in Sveta¹.
2. Za izračun napredka pri doseganju cilja 1 za zmanjšanje se uporabljajo naslednja splošna pravila:
 - (a) napredek se izračuna na podlagi kategorizacije kemičnih aktivnih snovi v štiri skupine, določene v preglednici iz te priloge;
 - (b) kemične aktivne snovi iz skupine 1 so tiste iz Priloge, del D, k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011²;
 - (c) kemične aktivne snovi iz skupine 2 so tiste iz Priloge, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (d) kemične aktivne snovi iz skupine 3 so kemične aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408;
 - (e) kemične aktivne snovi iz skupine 4 so tiste, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;

¹ Uredba (ES) št. 1185/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. novembra 2009 o statističnih podatkih o pesticidih (UL L 324, 10.12.2009, str. 1).

² 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).

- (f) uporabljajo se utežni faktorji iz vrstice (iii) preglednice iz te priloge.
3. Napredek pri doseganju cilja 1 za zmanjšanje se izračuna tako, da se letne količine aktivnih snovi v fitofarmacevtskih sredstvih, danih v promet, v okviru vsake skupine iz preglednice iz te priloge pomnožijo z ustreznim utežnim faktorjem nevarnosti iz vrstice (iii), čemur sledi združevanje rezultatov teh izračunov.

Preglednica

Kategorizacija aktivnih snovi in utežni faktorji nevarnosti za izračun napredka pri doseganju nacionalnega cilja 1 za zmanjšanje do leta 2030

Vrstica	Skupine			
	1	2	3	4
(i)	Kemične aktivne snovi z majhnim tveganjem, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu s členom 22 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Kemične aktivne snovi, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in ne spadajo v druge kategorije ter so navedene v Prilogi, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Kemične aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408.	Kemične aktivne snovi, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
(ii)	Utežni faktorji nevarnosti, ki se uporabljajo za količine kemičnih aktivnih snovi, danih v promet v sredstvih, ki so registrirana v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.			
(iii)	1	8	16	64

4. Izhodiščna vrednost za cilj 1 za zmanjšanje se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2015–2017.
5. Napredek pri doseganju cilja 1 za zmanjšanje se izrazi glede na izhodiščno vrednost.
6. Komisija napredek pri doseganju cilja 1 za zmanjšanje izračuna v skladu s členom 34(2) te uredbe za vsako koledarsko leto in najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa napredek pri doseganju cilja 1 za zmanjšanje.

ODDELEK 2

Nacionalni cilj 2 za zmanjšanje: metodologija za oceno napredka pri zmanjšanju uporabe nevarnejših fitofarmacevtskih sredstev

1. Metodologija temelji na statističnih podatkih o količinah aktivnih snovi, danih v promet v fitofarmacevtskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, ki se Komisiji sporočijo v skladu s Prilogo I k Uredbi (ES) št. 1185/2009.

2. Napredek pri doseganju cilja 2 se izračuna tako, da se seštejejo letne količine kemičnih aktivnih snovi, ki jih vsebujejo nevarnejša fitofarmacevtska sredstva, dana v promet vsako leto.
3. Izhodiščna vrednost za cilj 2 za zmanjšanje se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2015–2017.
4. Napredek pri doseganju cilja 2 za zmanjšanje se izrazi glede na izhodiščno vrednost.
5. Komisija napredek pri doseganju cilja 2 za zmanjšanje izračuna v skladu s členom 34(2) te uredbe za vsako koledarsko leto in najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa napredek pri doseganju cilja 2 za zmanjšanja.

ODDELEK 3

Unijska cilja za zmanjšanje

1. Metodologija za izračun trendov na področju doseganja dveh unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030 je enaka metodologiji za izračun trendov na nacionalni ravni, kot je določena v oddelkih 1 in 2.
2. Trend na nacionalni ravni se izračuna z uporabo nacionalnih statističnih podatkov o količinah kemičnih aktivnih snovi iz člena 3, točka 3, te uredbe, danih v promet v fitofarmacevtskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, ki se Komisiji sporočijo v skladu s Prilogo I (Statistični podatki o dajanju pesticidov v promet) k Uredbi (ES) št. 1185/2009.
3. Trend na ravni Unije se izračuna z uporabo statističnih podatkov Unije o količinah kemičnih aktivnih snovi iz člena 3, točka 3, te uredbe, danih v promet v fitofarmacevtskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, ki se Komisiji sporočijo v skladu s Prilogo I (Statistični podatki o dajanju pesticidov v promet) k Uredbi (ES) št. 1185/2009.

PRILOGA II

PODATKI, KI JIH JE TREBA VKLJUČITI V LETNA POROČILA O NAPREDKU IN IZVAJANJU DO 31. AVGUSTA VSAKEGA KOLEDARSKEGA LETA

Del 1: Letni trendi v zvezi z napredkom pri doseganju nacionalnih ciljev za zmanjšanje do leta 2030:

1. trendi napredka države članice pri doseganju dveh nacionalnih ciljev za zmanjšanje do leta 2030 iz člena 10(2), točka (a);
2. vsi drugi nacionalni okvirni cilji iz člena 9(2), točka (a), člena 9(3), točka (a), in člena 9(4).

Del 2: Vsi drugi kvalitativni podatki, pomembni za izvajanje te uredbe in raven skladnosti z njo

Uporaba fitofarmacevtskih sredstev:

1. odstotek poklicnih uporabnikov, ki se nadzorujejo v zvezi z izvajanjem integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi;
2. odstotek poklicnih uporabnikov, ki ne izpolnjujejo obveznosti glede vodenja elektronskih evidenc o integriranem varstvu rastlin pred škodljivimi organizmi;
3. odstotek poklicnih uporabnikov, ki niso izpolnili obveznosti glede elektronskega shranjevanja podatkov o uporabi pesticidov;
4. število dovoljenj v zvezi z nanašanjem iz zraka, obdobje veljavnosti dovoljenja, velikost in lokacija zadevnih območij ter razlogi za odobritev dovoljenja;
5. odstotek kmetijskih površin v uporabi in drugih območij, za katera veljajo dovoljenja v zvezi z nanašanjem iz zraka;
6. število dovoljenj v zvezi z uporabo fitofarmacevtskih sredstev na občutljivih območjih;
7. odstotek kmetijskih površin v uporabi in drugih območij, za katera veljajo dovoljenja v zvezi z uporabo fitofarmacevtskih sredstev na občutljivih območjih;
8. ocenjene količine uporabljenih nezakonitih fitofarmacevtskih sredstev in količine odkritih nezakonitih fitofarmacevtskih sredstev;
9. informacije o tem, ali so države članice uporabile odstopanja, ki omogočajo:
 - (a) drugačne zahteve glede pregledovanja naprav za nanašanje za poklicno uporabo z zelo omejenim obsegom uporabe ali
 - (b) izvzetja iz zahteve glede pregledovanja ročnih naprav za nanašanje ali nahrbtnih škropilnic za poklicno uporabo.

Storitve usposabljanja in svetovanja:

10. odstotek poklicnih uporabnikov, svetovalcev in distributerjev, ki so se usposobili na področjih iz Priloge III in imajo potrdilo o usposabljanju v skladu s členom 25 ali dokazilo o vpisu v centralni elektronski register v skladu s členom 25(5) z razčlenitvijo na poklicne uporabnike, svetovalce in distributerje;

11. odstotek poklicnih uporabnikov, ki niso izpolnili zahtev glede uporabe neodvisnih svetovalnih storitev vsaj enkrat letno.

Naprave za nanašanje za poklicno uporabo:

12. ocenjen odstotek naprav za nanašanje za poklicno uporabo, vpisanih v elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo;
13. odstotek registriranih naprav za nanašanje za poklicno uporabo, ki jih je treba pregledati in so bile pregledane;
14. odstotek naprav za nanašanje za poklicno uporabo, ki so bile ob pregledu opremljene z napravami za zmanjšanje tveganj.

Nadaljnji ukrepi držav članic za izvajanje integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi:

15. odstotek kmetijskih površin v uporabi v vsaki državi članici, na katerih se uporabljajo za kmetijske rastline specifična pravila, ki so zavezujoča v skladu z nacionalno zakonodajo.

PRILOGA III

PODROČJA USPOSABLJANJA IZ ČLENA 25

1. Vsa ustrezna zakonodaja o fitofarmacevtskih sredstvih ter njihovi uporabi in tveganjih, zlasti ta uredba. Med drugim je pomembna naslednja zakonodaja:
Uredba (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta³,
Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005⁴,
Uredba (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta⁵,
Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1185/2009⁶,
Uredba (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta⁷,
Uredba (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta⁸,
Uredba (EU) 2021/2115 Evropskega parlamenta in Sveta⁹,
Direktiva 2006/42/ES Evropskega parlamenta in Sveta¹⁰,
Direktiva 2009/127/ES Evropskega parlamenta in Sveta¹¹,
Direktiva Evropskega parlamenta in Sveta 2000/60/ES¹²,
Direktiva Sveta 89/391/EGS¹³;

³ Uredba (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 (UL L 309, 24.11.2009, str. 1).

⁴ Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS (UL L 70, 16.3.2005, str. 1).

⁵ Uredba (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. maja 2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov (UL L 167, 27.6.2012, str. 1).

⁶ Uredba (ES) št. 1185/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. novembra 2009 o statističnih podatkih o pesticidih (UL L 324, 10.12.2009, str. 1).

⁷ Uredba (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 (UL L 353, 31.12.2008, str. 1).

⁸ Uredba (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. marca 2017 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmacevtskih sredstvih, ter o spremembi uredb (ES) št. 999/2001, (ES) št. 396/2005, (ES) št. 1069/2009, (ES) št. 1107/2009, (EU) št. 1151/2012, (EU) št. 652/2014, (EU) 2016/429 in (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta, uredb Sveta (ES) št. 1/2005 in (ES) št. 1099/2009 ter direktiv Sveta 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES in 2008/120/ES ter razveljavitvi uredb (ES) št. 854/2004 in (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Sveta 89/608/EGS, 89/662/EGS, 90/425/EGS, 91/496/EGS, 96/23/ES, 96/93/ES in 97/78/ES ter sklepa Sveta 92/438/EGS (Uredba o uradnem nadzoru) (UL L 95, 7.4.2017, str. 1).

⁹ Uredba (EU) 2021/2115 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 2. decembra 2021 o določitvi pravil o podpori za strateške načrte, ki jih pripravijo države članice v okviru skupne kmetijske politike (strateški načrti SKP) in se financirajo iz Evropskega kmetijskega jamstvenega sklada (EKJS) in Evropskega kmetijskega sklada za razvoj podeželja (EKSRR), ter o razveljavitvi uredb (EU) št. 1305/2013 in (EU) št. 1307/2013 (UL L 435, 6.12.2021, str. 1).

¹⁰ Direktiva 2006/42/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 17. maja 2006 o strojih in spremembah Direktive 95/16/ES (UL L 157, 9.6.2006, str. 24).

¹¹ Direktiva 2009/127/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o spremembah Direktive 2006/42/ES glede strojev za nanašanje pesticidov (UL L 310, 25.11.2009, str. 29).

¹² Direktiva Evropskega parlamenta in Sveta 2000/60/ES z dne 23. oktobra 2000 o določitvi okvira za ukrepe Skupnosti na področju vodne politike (UL L 327, 22.12.2000, str. 1).

Direktiva Sveta 89/656/EGS¹⁴,

Direktiva Sveta 98/24/ES¹⁵,

Direktiva 2004/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta¹⁶,

Direktiva 2009/104/ES Evropskega parlamenta in Sveta¹⁷,

Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta¹⁸;

Direktiva 2008/68/ES Evropskega parlamenta in Sveta¹⁹.

2. Prisotnost in tveganja nezakonitih ponarejenih fitofarmacevtskih sredstev, metode za odkrivanje teh sredstev in kazni, povezane s prodajo ali uporabo nezakonitih fitofarmacevtskih sredstev.
3. Nevarnosti in tveganja, povezana s fitofarmacevtskimi sredstvi, ter načini njihovega odkrivanja in obvladovanja, vključno z naslednjimi temami:
 - (a) tveganja za zdravje ljudi;
 - (b) simptomi zastrupitve s fitofarmacevtskimi sredstvi ter ustrezni ukrepi prve pomoči v primeru te zastrupitve;
 - (c) tveganja za nečiljne rastline in žuželke, prostoživeče vrste, biotsko raznovrstnost in okolje na splošno.
4. Strategije in tehnike integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, strategije in tehnike integrirane pridelave, načela ekološkega kmetovanja, biološke metode za zatiranje škodljivih organizmov, metode za zatiranje škodljivih organizmov, obveznosti izvajanja integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi v skladu s členoma 12 in 13 te uredbe ter obveznosti vpisovanja evidenc v elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmacevtskih sredstev, kot je določeno v členu 14 te uredbe.
5. V primeru potrebe po uporabi fitofarmacevtskih sredstev – kako v dani situaciji za težavo s škodljivimi organizmi med vsemi registriranimi fitofarmacevtskimi sredstvi izbrati fitofarmacevtska sredstva z najmanj stranskimi učinki za zdravje ljudi, nečiljne organizme in okolje.

¹³ Direktiva Sveta 89/391/EGS z dne 12. junija 1989 o uvajanju ukrepov za spodbujanje izboljšav varnosti in zdravja delavcev pri delu (UL L 183, 29.6.1989, str. 1).

¹⁴ Direktiva Sveta 89/656/EGS z dne 30. novembra 1989 o minimalnih zdravstvenih in varnostnih zahtevah za osebno varovalno opremo, ki jo delavci uporabljajo na delovnem mestu (tretja posebna direktiva v smislu člena 16(1) Direktive 89/391/EGS) (UL L 393, 30.12.1989, str. 18).

¹⁵ Direktiva Sveta 98/24/ES z dne 7. aprila 1998 o varovanju zdravja in zagotavljanju varnosti delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti kemičnim dejavnikom pri delu (UL L 131, 5.5.1998, str. 11).

¹⁶ Direktiva 2004/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 29. aprila 2004 o varovanju delavcev pred nevarnostmi zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (UL L 158, 30.4.2004, str. 50).

¹⁷ Direktiva 2009/104/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. septembra 2009 o minimalnih varnostnih in zdravstvenih zahtevah za uporabo delovne opreme delavcev pri delu (druga posebna direktiva v smislu člena 16(1) Direktive 89/391/EGS) (UL L 260, 3.10.2009, str. 5).

¹⁸ Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije in o spremembi Direktive 1999/45/ES ter o razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES (UL L 396, 30.12.2006, str. 1).

¹⁹ Direktiva 2008/68/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 24. septembra 2008 o notranjem prevozu nevarnega blaga (UL L 260, 30.9.2008, str. 13).

6. Ukrepi za zmanjšanje tveganja za ljudi, neciljne organizme in okolje, vključno z:
 - (a) varnimi delovnimi praksami shranjevanja in mešanja fitofarmacevtskih sredstev ter ravnanja z njimi;
 - (b) varnimi delovnimi praksami odstranjevanja prazne embalaže, drugih kontaminiranih materialov in odvečnih fitofarmacevtskih sredstev (vključno z ostankom škropilne brozge) v koncentrirani ali razredčeni obliki;
 - (c) priporočenim načinom za nadziranje izpostavljenosti izvajalca (vključno z osebno zaščitno opremo);
 - (d) informacijami o pravilnem in varnem odstranjevanju fitofarmacevtskih sredstev, ki niso več dovoljena in pri katerih je prehodno obdobje za njihovo uporabo v skladu s členom 20(2) ali členom 46 Uredbe (ES) št. 1107/2009 poteklo.
7. Postopki za pripravo naprav za nanašanje, vključno s kalibracijo, za njihovo delovanje z najnižjim možnim tveganjem za uporabnika, druge osebe, neciljne živalske in rastlinske vrste, biotsko raznovrstnost in okolje, vključno z vodnimi viri.
8. Praktično usposabljanje o uporabi in vzdrževanju naprav za nanašanje ter ukrepov za zmanjšanje tveganja, vključno s posebnimi tehnikami škropljenja, uporabo nove tehnologije, kot so tehnike preciznega kmetovanja, tehničnimi pregledi škropilnic v uporabi in načini za izboljšanje kakovosti škropljenja. Pri tej temi se posebna pozornost nameni šobam za zmanjševanje zanašanja in priporočilom proizvajalcev glede optimalnih pogojev njihove uporabe. Posebna tveganja, povezana z uporabo ročnih naprav za nanašanje ali nahrbtnih škropilnic, in ustrezni ukrepi za obvladovanje tveganja. Praktično usposabljanje zajema tudi posebna tveganja, povezana s sejanjem semen, tretiranih s fitofarmacevtskimi sredstvi.
9. Nujni ukrepi za varovanje zdravja ljudi in varstvo okolja, vključno z vodnimi viri, v primeru nenamernega razlitja in kontaminacije ter ekstremnih vremenskih dogodkov, ki bi lahko povzročili izpiranje fitofarmacevtskih sredstev.
10. Posebna previdnost na občutljivih območjih, opredeljenih v členu 2(15) te uredbe, in zavarovanih območjih iz členov 6 in 7 Direktive 2000/60/ES ter seznanjenost s kontaminacijo, ki jo povzročajo posamezna fitofarmacevtska sredstva v zadevni regiji.
11. Ustanove, ki zagotavljajo spremljanje zdravja in dostop do zdravstvenega varstva ter katerim je mogoče poročati o akutnih in kroničnih zastrupitvah.
12. Vodenje evidenc o prodaji, nakupu in uporabi fitofarmacevtskih sredstev v skladu z ustrežno zakonodajo.
13. Načini zmanjšanja ali odprave uporabe nekaterih fitofarmacevtskih sredstev, ki so v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 razvrščena kot „škodljiva za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“, „zelo strupena za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“ ali „strupena za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“, na ali ob cestah, železniških progah, zelo prepustnih površinah ali drugi infrastrukturi v bližini površinskih ali podzemnih voda ali na neprepustnih površinah z velikim tveganjem odtekanja v površinske vode ali kanalizacijske sisteme.
14. Varstvo vodnega okolja in oskrbe s pitno vodo pred vplivom fitofarmacevtskih sredstev, tudi v zvezi z naslednjimi zadevami:

- (a) uporabo fitofarmacevtskih sredstev v skladu z omejitvami, navedenimi na etiketi v skladu s členom 31, točka 4(a), Uredbe (ES) št. 1107/2009, pri čemer se da prednost uporabi fitofarmacevtskih sredstev, ki niso razvrščena kot „(zelo) obstojna“, „(zelo) bioakumulativna“, „zelo strupena za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“, „strupena za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“ ali „škodljiva za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“ v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008²⁰, ne vsebujejo prednostnih snovi, vključenih na seznam, ki ga Komisija pripravi v skladu s členom 16 Direktive 2000/60/ES, ki se izvaja z direktivama 2008/105/ES in 2013/39/EU, oziroma niso pesticidi, ki so bili opredeljeni kot onesnaževala, značilna za povodje, v skladu s Prilogo V, točka 1.2.6, k Direktivi 2000/60/ES, zlasti tisti, ki vplivajo na vodo, ki se uporablja za odvzem pitne vode v skladu s členom 7 Direktive 2000/60/ES in Direktivo (EU) 2020/2184;
- (b) morebitne nevarnosti in tveganja, ki jih uporaba fitofarmacevtskih sredstev predstavlja za zdravje ljudi in okolje, ter metode za zmanjšanje emisij v okolje in poklicne izpostavljenosti nevarnejšim fitofarmacevtskim sredstvom;
- (c) uporaba tehnologije za zmanjševanje zanašanja pri vseh kmetijskih rastlinah;
- (d) uporaba drugih blažitvenih ukrepov, ki zmanjšujejo tveganje onesnaževanja zunaj kraja tretiranja, ki ga povzročajo zanašanje, odtekanje drenaže in odtekanje škropiva, ter vključujejo zlasti obvezne varovalne pasove ob površinskih vodotokih, podzemnih vodah in vodonosnikih;
- (e) način upoštevanja omejitev iz Uredbe (ES) št. 1107/2009 za zmanjšanje uporabe ali zamenjavo fitofarmacevtskih sredstev, ki so v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 razvrščena kot „škodljiva za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“, „zelo strupena za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“ ali „strupena za vodne organizme, z dolgotrajnimi učinki“, na ali ob cestah, železniških progah, zelo prepustnih površinah ali drugi infrastrukturi v bližini površinskih ali podzemnih voda ali na neprepustnih površinah z velikim tveganjem odtekanja v površinske vode ali kanalizacijske sisteme.

²⁰

Uredba (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 (UL L 353, 31.12.2008, str. 1).

PRILOGA IV

INŠPEKCIJSKI PREGLED NAPRAV ZA NANAŠANJE ZA POKLICNO UPORABO

Inšpekcijski pregled naprav za nanašanje za poklicno uporabo zajema vse vidike, ki so pomembni za zagotovitev visoke ravni varnosti in varovanja zdravja ljudi in okolja. Popolni učinkovitost in varnost operacij nanašanja se zagotovita s pravilnim delovanjem vseh mehanizmov ali aparatov naprav, da se zagotovi izpolnitev ciljev, navedenih v nadaljevanju.

Naprave za nanašanje za poklicno uporabo delujejo zanesljivo ter se uporabljajo le v skladu s priročnikom za obratovanje in predvidenim namenom, kar zagotavlja, da se lahko fitofarmacevtska sredstva pravilno nanašajo v skladu z dobro kmetijsko prakso, opredeljeno v členu 3(2), točka (a), Uredbe (ES) št. 396/2005 Evropskega parlamenta in Sveta²¹.

Naprave so v stanju, ki omogoča varno, enostavno in popolno polnjenje in praznjenje ter preprečuje odtekanje škropilne raztopine ali koncentriranega sredstva. Omogočeno je enostavno in temeljito čiščenje. Naprave omogočajo tudi varno delovanje in takojšnjo zaustavitev s strani izvajalca. Morebitno potrebno uravnavanje je enostavno izvedljivo. To uravnavanje je natančno in ponovljivo.

Med pregledom se preveri izpolnjevanje zahtev, navedenih v nadaljevanju.

1. Varnost

Naprave so pred pregledom varne in čiste. Preveri se naslednje:

- zaščitni pokrov kardanske gredi ter vse varovalne naprave priključne gredi in drugi vrteči se pogonski prenosniki,
- puščanje iz hidravličnega sistema ter splošno stanje hidravličnih valjev in cevi,
- varnost in delovanje vseh električnih delov, vključno s solenoidnimi stikali,
- delovanje varnostnih ventilov,
- stanje konstrukcijskih delov, ogrodja ter nosilcev letev/razpršilne šobe,
- zaklepanje zložljivih delov ter
- v primeru kakršne koli opreme, ki deluje s pomočjo zraka, varovala in stanje puhala, vključno s fizičnim stanjem enote, ventilatorja in oblog puhala.

2. Puščanje

V mirujočih in delovnih pogojih ne prihaja do puščanja ali kapljanja iz nobenega dela naprav. Po izklopu naprav ne prihaja do kapljanja ali nenamernega nanašanja. Pri napravah za nanašanje tekočih sredstev ne prihaja do puščanja iz cevi ali vodov, ko naprave delujejo pod največjim dosegljivim tlakom sistema, tekočina pa se ne nanaša neposredno na škropilnico.

3. Črpalka (v primeru naprav, ki se uporabljajo za nanašanje tekočih sredstev)

Kapaciteta črpalke ustreza potrebam naprave za nanašanje in deluje pravilno, da se zagotovi stalna in zanesljiva stopnja nanašanja.

²¹ Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS (UL L 70, 16.3.2005, str. 1).

4. Mešanje (v primeru naprav za nanašanje tekočih sredstev)

Naprave za mešanje zagotovijo pravilno kroženje, da se doseže enaka koncentracija škropilne brozge po celotni prostornini rezervoarja.

5. Rezervoar/lijak za škropilno tekočino

Rezervoarji in lijaki škropilnic, vključno s prikazovalnimi nivoja rezervoarja, polnilnimi napravami, filtri, sistemi za praznjenje in spiranje ter mešalnimi napravami delujejo tako, da zmanjšujejo možnost nenamernega razlitja, neenakomerno koncentracijo pripravka, izpostavljenost izvajalca in količino ostanka.

6. Merilni sistemi, sistemi za nadzor in regulacijo

Vse naprave za merjenje, vklapljanje in izklapljanje ter uravnavanje tlaka ali prostornine pretoka so ustrezno kalibrirane in pravilno delujejo. Nadzorne naprave, ki se upravljajo med postopkom nanašanja, je mogoče upravljati s položaja izvajalca, prisotni so natančni instrumenti za nadzor postopka, prikazovalniki instrumentov pa so berljivi s položaja izvajalca. V primeru naprav za nanašanje tekočih sredstev naprave za nastavitve tlaka ohranjajo konstanten delovni tlak pri konstantnih obratih črpalke, da se zagotovi nanašanje enakomerne količine škropilne brozge. Dodatna oprema za odmerjanje ali vbrizgavanje fitofarmacevtskih sredstev deluje natančno in pravilno.

7. Cevi in vodi

Cevi in vodi so dobro delujoči, da ne pride do motenj pretoka sredstva ali nenamernega razlitja v primeru okvare. Cevi in vodi niso prepognjeni, pretirano obrabljeni ali v položaju, ki bi omogočil raztezanje.

8. Filtriranje (v primeru naprav za nanašanje tekočih sredstev)

Da ne bi prišlo do vrtinčenja in neenakomernosti strukture škropilne brozge, so prisotni filtri, ki so v dobrem stanju, velikost mrežnega očesa filtrov pa ustreza velikosti razpršilnih šob, nameščenih na škropilnico. Sistem za prikaz zamašitve filtra mora delovati pravilno, kjer je to ustrezno.

9. Škropilna letev (v primeru naprav za nanašanje fitofarmacevtskih sredstev s horizontalno ali vertikalno postavljeno škropilno letvijo, nameščeno blizu kmetijske rastline ali materiala, ki se tretira)

Letev je v dobrem stanju in stabilna v vseh smereh. Sistemi za pritrditev in uravnavanje ter naprave za blaženje nenamernih gibanj in izravnavanje nagiba pravilno delujejo.

10. Razpršilne šobe (v primeru naprav za nanašanje tekočih sredstev)/izhodne odprtine (v primeru trdnih sredstev)

Razpršilne šobe in izhodne odprtine pravilno delujejo. Prostornina pretoka posameznih razpršilnih šob in izhodnih odprtin ne odstopa bistveno od prostornine pretoka, navedene v preglednicah, ki jih zagotovi proizvajalec.

11. Porazdelitev

Kjer je to ustrezno, je horizontalna, prečna in vertikalna (v primeru nanašanja na vertikalne kmetijske rastline) porazdelitev sredstva na ciljnem območju enakomerna.

12. Puhalo (v primeru naprav za porazdelitev fitofarmacevtskih sredstev s pomočjo zraka)

Puhalo je v dobrem stanju ter zagotavlja stalen in zanesljiv zračni tok.

13. Čiščenje

Sistemi za spiranje/čiščenje praznih vsebnikov, ki so na primer nameščeni na polnilnih lijakih naprav za nanašanje, če so prisotni, delujejo zanesljivo. Če so prisotne naprave za čiščenje rezervoarja, naprave za zunanje čiščenje, naprave za čiščenje polnilnih lijakov in naprave za notranje čiščenje celotnih naprav za nanašanje, te naprave delujejo pravilno.

PRILOGA V
PRIGLASITVENI OBRAZEC

Razlog za predložitev obvestila (označite)			
Nova naprava ali prva registracija rabljene naprave	<input style="width: 50px; height: 50px;" type="checkbox"/>	Prenehanje uporabe	<input style="width: 50px; height: 50px;" type="checkbox"/>
Sprememba lastništva	<input style="width: 50px; height: 50px;" type="checkbox"/>	Vrnitev uporabo	<input style="width: 50px; height: 50px;" type="checkbox"/>
Sedanji lastnik			
Ime in priimek:		Edinstvena osebna identifikacijska oznaka/identifikacijska oznaka podjetja: (davčna številka)	
Naslov 1:			
Naslov 2:		Poklic: (kmet, urejevalec krajine, izvajalec, drugo (navedite))	
Naslov 3:			
Naslov 4:			
Država:			
Prejšnji lastnik (če je ustrezno)			
Ime in priimek:			
Naslov 1:			
Naslov 2:			
Naslov 3:			
Naslov 4:			

Država:							
Vrsta naprave za nanašanje pesticidov (izberite najustreznejšo možnost)							
Naprava s škropilnimi letvami		Oprema za nanašanje fitofarmacevtskih sredstev, ki proizvaja kapljice in uporablja ventilator za navpično in/ali lateralno distribucijo teh kapljic.		Naprava za (hladno in toplo) zamegljevanje		Naprava za tretiranje semenskega materiala	
Naprava za nanašanje granulata				Uparjalnik		Vertikalna škropilnica	
Zrakoplov (s krili)		Zrakoplov (z rotorjem)		Brezpilotni zrakoplov (npr. dron)		Ročna naprava za nanašanje	
Drugo		Opišite:					
Ali naprava deluje s pomočjo zraka?							
Ali je naprava opremljena z razpršilno šobo ali zapornim elementom z nadzorom prek GPS?							
Naprave za nanašanje pesticidov							
Znamka:				Model:			
Št. šasije:				Kapaciteta rezervoarja/lijaka:			
Leto izdelave:				Delovna širina:			
Druge informacije:							

PRILOGA VI

iz člena 35

METODOLOGIJA ZA IZRAČUN USKLAJENIH KAZALNIKOV TVEGANJA NA RAVNI UNIJE IN NACIONALNI RAVNI

ODDELEK 1

Usklajeni kazalniki tveganja

Metodologija za izračun usklajenih kazalnikov tveganja na ravni Unije in nacionalni ravni je navedena v tej prilogi, oddelki 2 do 4. Metodologija za izračun kazalnikov Unije je enaka metodologiji za izračun nacionalnih kazalnikov, pri čemer prva temelji na vseevropskih statističnih podatkih, druga pa na nacionalnih statističnih podatkih. Ti kazalniki se izračunajo vsako leto.

ODDELEK 2

Usklajeni kazalnik tveganja 1: usklajeni kazalnik tveganja na podlagi nevarnosti, ki temelji na količinah aktivnih snovi, danih v promet v fitofarmacevtskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009

1. Ta kazalnik temelji na statističnih podatkih o količinah aktivnih snovi, danih v promet v fitofarmacevtskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, ki se Komisiji sporočijo v skladu s Prilogo I k Uredbi (ES) št. 1185/2009. Ti podatki se kategorizirajo v štiri skupine.
2. Za izračun usklajenega kazalnika tveganja 1 se uporabljajo naslednja splošna pravila:
 - (a) usklajeni kazalnik tveganja 1 se izračuna na podlagi kategorizacije vseh aktivnih snovi v štiri skupine iz preglednice 1;
 - (b) aktivne snovi iz skupine 1 so tiste iz Priloge, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (c) aktivne snovi iz skupine 2 so tiste iz Priloge, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (d) aktivne snovi iz skupine 3 so kemične aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408;
 - (e) aktivne snovi iz skupine 4 so tiste, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (f) uporabljajo se utežni faktorji iz vrstice (iii) preglednice 1.
3. Usklajeni kazalnik tveganja 1 se izračuna tako, da se letne količine aktivnih snovi v fitofarmacevtskih sredstvih, danih v promet, v okviru vsake skupine iz preglednice 1 pomnožijo z ustreznim utežnim faktorjem nevarnosti iz vrstice (iii), čemur sledi združevanje rezultatov teh izračunov.

Preglednica 1

Kategorizacija aktivnih snovi in utežnih faktorjev nevarnosti za namene izračuna usklajenega kazalnika tveganja 1

Vrstica	Skupine			
	1	2	3	4
(i)	Aktivne snovi z majhnim tveganjem, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu s členom 22 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Aktivne snovi, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in ne spadajo v druge kategorije ter so navedene v Prilogi, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408.	Aktivne snovi, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
(ii)	Utežni faktorji nevarnosti, ki se uporabljajo za količine aktivnih snovi, danih v promet v sredstvih, ki so registrirana v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.			
(iii)	1	8	16	64

- Izhodiščna vrednost za usklajeni kazalnik tveganja 1 se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2011–2013.
- Rezultat usklajenega kazalnika tveganja 1 se izrazi glede na izhodiščno vrednost.
- Komisija rezultate usklajenega kazalnika tveganja 1 na ravni Unije izračuna in objavi v skladu s členom 35(2) te uredbe za vsako koledarsko leto in najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa usklajeni kazalnik tveganja 1.
- Države članice rezultate usklajenega kazalnika tveganja 1 na nacionalni ravni izračunajo in objavijo v skladu s členom 35(3) te uredbe za vsako koledarsko leto in najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa usklajeni kazalnik tveganja 1.

ODDELEK 3

Usklajeni kazalnik tveganja 2: usklajeni kazalnik tveganja na podlagi števila registracij, izdanih v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009

- Ta kazalnik temelji na številu registracij, izdanih za fitofarmacevtska sredstva v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, kot je sporočeno Komisiji v skladu s členom 53(1) navedene uredbe. Ti podatki se kategorizirajo v štiri skupine.
- Za izračun usklajenega kazalnika tveganja 2 se uporabljajo naslednja splošna pravila:
 - usklajeni kazalnik tveganja 2 temelji na številu registracij, izdanih v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, in se izračuna na podlagi kategorizacije aktivnih snovi v štiri skupine iz preglednice 2 iz tega oddelka;

- (b) aktivne snovi iz skupine 1 so tiste iz Priloge, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (c) aktivne snovi iz skupine 2 so tiste iz Priloge, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (d) aktivne snovi iz skupine 3 so kemične aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408;
 - (e) aktivne snovi iz skupine 4 so tiste, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (f) uporabljajo se utežni faktorji iz vrstice (iii) preglednice 2 iz tega oddelka.
3. Usklajeni kazalnik tveganja 2 se izračuna tako, da se število registracij, izdanih za fitofarmacevtska sredstva v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, v okviru vsake skupine iz preglednice 2 pomnoži z ustreznim utežnim faktorjem nevarnosti iz vrstice (iii), čemur sledi združevanje rezultatov teh izračunov.

Preglednica 2

Kategorizacija aktivnih snovi in utežnih faktorjev nevarnosti za namene izračuna usklajenega kazalnika tveganja 2

Vrstica	Skupine			
	1	2	3	4
(i)	Aktivne snovi z majhnim tveganjem, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu s členom 22 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Aktivne snovi, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in ne spadajo v druge kategorije ter so navedene v Prilogi, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408.	Aktivne snovi, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
(ii)	Utežni faktorji nevarnosti, ki se uporabljajo za količine aktivnih snovi, danih v promet v sredstvih, ki so registrirana v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.			
(iii)	1	8	16	64

4. Izhodiščna vrednost za usklajeni kazalnik tveganja 2 se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2011–2013.
5. Rezultat usklajenega kazalnika tveganja 2 se izrazi glede na izhodiščno vrednost.

6. Komisija rezultate usklajenega kazalnika tveganja 2 na ravni Unije izračuna in objavi v skladu s členom 35(2) te uredbe za vsako koledarsko leto in najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa usklajeni kazalnik tveganja 2.
7. Države članice rezultate usklajenega kazalnika tveganja 2 na nacionalni ravni izračunajo in objavijo v skladu s členom 35(3) te uredbe za vsako koledarsko leto in najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa usklajeni kazalnik tveganja 2.
8. Z učinkom od 1. januarja 2027 se metodologija usklajenega kazalnika tveganja 2 nadomesti z metodologijo usklajenega kazalnika tveganja 2a iz oddelka 4 te priloge.

ODDELEK 4

Usklajeni kazalnik tveganja 2a: usklajeni kazalnik tveganja na podlagi števila registracij, izdanih v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, in površine območij, tretiranih na podlagi teh registracij

1. Ta kazalnik temelji na podatkih o številu registracij, izdanih za fitofarmacevtska sredstva v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, in obsegu površin območij, tretiranih na podlagi teh registracij, ki se sporočijo Komisiji v skladu s členom 53(1) navedene uredbe.
2. Za izračun usklajenega kazalnika tveganja 2a se uporabljajo naslednja splošna pravila:
 - (a) usklajeni kazalnik tveganja 2a temelji na številu registracij, izdanih v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, in obsegu površin območij, tretiranih na podlagi teh registracij. Izračuna se na podlagi kategorizacije aktivnih snovi v štiri skupine iz preglednice 3 tega oddelka;
 - (b) tretirane površine se izrazijo v hektarjih;
 - (c) aktivne snovi iz skupine 1 so tiste iz Priloge, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (d) aktivne snovi iz skupine 2 so tiste iz Priloge, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (e) aktivne snovi iz skupine 3 so kemične aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408;
 - (f) aktivne snovi iz skupine 4 so tiste, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011;
 - (g) uporabljajo se utežni faktorji iz vrstice (iii) preglednice 3 iz tega oddelka.
3. Usklajeni kazalnik tveganja 2a se izračuna tako, da se število registracij, izdanih za fitofarmacevtska sredstva v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, v okviru vsake skupine iz preglednice 3 pomnoži z ustreznim utežnim faktorjem nevarnosti iz vrstice (iii) in površinami območij, tretiranih na podlagi teh registracij, čemur sledi združevanje rezultatov teh izračunov.

Preglednica 3

Kategorizacija aktivnih snovi in utežnih faktorjev nevarnosti za namene izračuna usklajenega kazalnika tveganja 2a

Vrstica	Skupine			
	1	2	3	4
(i)	Aktivne snovi z majhnim tveganjem, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu s členom 22 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del D, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Aktivne snovi, ki so odobrene ali se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in ne spadajo v druge kategorije ter so navedene v Prilogi, dela A in B, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.	Aktivne snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in so navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 ali so navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408.	Aktivne snovi, ki niso odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 in zato niso navedene v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011.
(ii)	Utežni faktorji nevarnosti, ki se uporabljajo za količine aktivnih snovi, danih v promet v sredstvih, ki so registrirana v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.			
(iii)	1	8	16	64

4. Izhodiščna vrednost za usklajeni kazalnik tveganja 2a se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2022–2024.
5. Rezultat usklajenega kazalnika tveganja 2a se izrazi glede na izhodiščno vrednost.
6. Komisija rezultate usklajenega kazalnika tveganja 2a na ravni Unije izračuna in objavi v skladu s členom 35(2) te uredbe. To naredi prvič leta 2027 z uporabo podatkov iz koledarskih let 2022–2025, nato pa vsako koledarsko leto, in sicer najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa usklajeni kazalnik tveganja 2a.
7. Države članice rezultate usklajenega kazalnika tveganja 2a na nacionalni ravni izračunajo in objavijo v skladu s členom 35(3) te uredbe. To naredijo prvič leta 2027 z uporabo podatkov iz koledarskih let 2022–2025, nato pa vsako koledarsko leto, in sicer najpozneje 20 mesecev po koncu leta, za katero se računa usklajeni kazalnik tveganja 2a.

PRILOGA VII
KORELACIJSKA TABELA IZ ČLENA 43(2)

Direktiva 2009/128/ES	Ta uredba
Člen 1	Člen 1
Člen 2	Člen 2
Člen 3	Člen 3
Člen 4	Člena 8 do 9
Člen 5	Člen 17(1), člena 23 in 25
Člen 6	Člen 24
Člen 7	Člen 27
Člen 8	Člen 17(3) do (5) ter členi 29 do 33
Člen 9	Člena 20 do 21
Člen 10	
Člen 11	Člen 19
Člen 12	Člen 18
Člen 13	Člen 22
Člen 14	Členi 12 do 16

Člen 15	Člena 35 in 36
Člen 16	Členi 11(7), 15(13) in 42(2)
Člen 17	Člen 38
Člen 18	
Člen 19	Člen 39
Člen 20	Člen 31(11)
Člen 21	Člen 41
Člen 22	—
Člen 23	—
Člen 24	Člen 44
Člen 25	—
Priloga I	Priloga III
Priloga II	Priloga IV
Priloga III	
Priloga IV	Priloga VI