



Svet
Evropske unije

Bruselj, 1. december 2023
(OR. en)

16044/23

**Medinstitucionalna zadeva:
2022/0196(COD)**

**AGRI 750
PESTICIDE 65
SEMENCES 110
AGRILEG 315
ENV 1390
PHYTOSAN 120
CODEC 2283
IA 338**

DOPIS

Pošiljatelj:	Generalni sekretariat Sveta
Prejemnik:	Odbor stalnih predstavnikov/Svet
Št. predh. dok.:	14118/23 + ADD 1
Št. dok. Kom.:	10607/22 + ADD 1
Zadeva:	Predlog UREDBE EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA o trajnostni rabi fitofarmaceutskih sredstev in spremembi Uredbe (EU) 2021/2115 – poročilo o napredku

I. UVOD

1. Komisija je 22. junija 2022 predložila Predlog uredbe Evropskega parlamenta in Sveta o trajnostni rabi fitofarmaceutskih sredstev in spremembi Uredbe (EU) 2021/2115¹.

¹ 10654/22 +ADD 1–6.

2. Namen predloga je nadomestiti veljavno zakonodajo (Direktivo 2009/128/ES, v nadaljnjem besedilu: direktiva o trajnostni rabi pesticidov) z uredbo, da bi uskladili nacionalne politike o uporabi pesticidov in zagotovili večjo skladnost s cilji ustreznih vodilnih pobud EU v okviru evropskega zelenega dogovora (kot sta strategija „od vil do vilic“ in strategija za biotsko raznovrstnost) ter strategije EU za kemikalije in akcijskega načrta za ničelno onesnaževanje. S predlogom je potrjena zaveza Komisije, da se bosta do leta 2030 zmanjšala splošna uporaba in tveganje kemičnih pesticidov v EU za 50 % ter uporaba nevarnejših pesticidov za 50 %, kot je navedeno v strategiji „od vil do vilic“ in strategiji za biotsko raznovrstnost. Cilj predloga je tudi sorazmerno, realistično, a ambiciozno pristopiti k obravnavanju vse večjih družbenih pomislekov v zvezi s pesticidi.
3. Ekonomsko-socialni odbor je mnenje o predlogu sprejel 14. decembra 2022², Odbor regij pa 15. marca 2023³.
4. V Evropskem parlamentu je bila septembra 2022 za poročevalko za ta predlog imenovana Sarah Wiener (AT, Zeleni). Odbor AGRI in Odbor za razvoj sta pripravila mnenji v zvezi s financiranjem v okviru SKP, pri čemer ima odbor AGRI izključno pristojnost glede člena 43 predloga. Po razpravi na plenarnem zasedanju Evropskega parlamenta 21. novembra 2023 je Evropski parlament 22. novembra na glasovanju zavrnil predlog Komisije in zaključil prvo obravnavo⁴.

² 16255/22.

³ 7812/23.

⁴ [Sprejeta besedila – Trajnostna raba fitofarmaceutskih sredstev – Sreda, 22. november 2023 \(europa.eu\)](https://europa.eu).

II. DELO V OKVIRU SVETA

5. Komisija je 13. julija 2022 predlog in njegovo oceno učinka predstavila Delovni skupini za rastline in fitosanitarna vprašanja (v nadaljnjem besedilu: delovna skupina), nato pa 18. julija 2022 še Svetu za kmetijstvo in ribištvo. Preučitev in podrobne razprave o členih predloga, ki so potekale med češkim predsedovanjem, so bile povzete v poročilu o napredku⁵, ki ga je češko predsedstvo predstavilo na seji Sveta za kmetijstvo in ribištvo 12. decembra 2022.
6. Svet je 19. decembra 2022 sprejel sklep Sveta, v katerem je Komisijo pozval, naj pripravi študijo, ki bo dopolnila obstoječo oceno učinka predloga⁶. Ministri in ministrice so se na seji Sveta za kmetijstvo in ribištvo decembra 2022 zavezali, da bodo nadaljevali delo v zvezi z deli predloga, ki niso zajeti v navedenem sklepu Sveta.
7. Zato se je med švedskim predsedovanjem nadaljevalo preučevanje in podrobne razprave o členih predloga, ki niso zajeti v navedenem sklepu Sveta, in švedsko predsedstvo je na seji Sveta za kmetijstvo in ribištvo 26. junija 2023 predstavilo poročilo o napredku⁷ pri delu, opravljenem v zvezi s predlogom med njegovim mandatom.
8. Komisija se je na navedeni poziv Sveta odzvala 5. julija 2023⁸ in študijo predstavila na seji Sveta za kmetijstvo in ribištvo 25. julija 2023. Po predstavitvi s strani Komisije so se ministri in ministrice strinjali, da bi se od takrat lahko nadaljevale razprave o preostalih delih predloga, in sicer tistih, ki so neposredno povezani s študijo Komisije, ki dopolnjuje oceno učinka predloga.

⁵ 15774/22.

⁶ [EUR-Lex – 32022D2572 – SL – EUR-Lex \(europa.eu\)](#).

⁷ 9803/23.

⁸ 11644/23 in WK 9761/2023.

9. Delo v zvezi s tem dosjajem se je intenzivno nadaljevalo med španskim predsedovanjem – na štirih sejah delovne skupine in eni seji atašejev. Špansko predsedstvo je za to, da bi dosegli napredek pri predlogu, izbralo strategijo neposredne obravnave dveh najbolj spornih vprašanj predloga: „občutljiva območja“ in „cilji za zmanjšanje fitofarmaceutskih sredstev“; hkrati si je prizadevalo najti rešitve za pomisleke v zvezi z upravnim bremenom, na katere so pri različnih določbah predloga opozorile delegacije. Da bi ugotovili, kakšna so stališča delegacij glede navedenega, je špansko predsedstvo poslalo dva sklopa vprašanj. V prvem sklopu so bile delegacije pozvane, naj odgovorijo na vprašanja v zvezi z „občutljivimi območji“ (vprašanja o opredelitvi občutljivih območij, ukrepih, ki se uporabljajo na občutljivih območjih, in morebitnih odstopanjih od prepovedi uporabe fitofarmaceutskih sredstev na občutljivih območjih). Drugi sklop vprašanj je bil osredotočen na cilje za zmanjšanje fitofarmaceutskih sredstev (vprašanja o ravni ambicioznosti in zavezujoči/prostovoljni naravi ciljev na ravni EU in nacionalni ravni ter o priporočilih Komisije posameznim državam članicam, če njihova uspešnost ali trend zmanjševanja pesticidov nista zadovoljiva). O obeh sklopih vprašanj je potekala obširna razprava na sejah delovne skupine 14. septembra 2023 in 16. oktobra 2023.
10. Špansko predsedstvo je na podlagi odgovorov delegacij na sejah delovne skupine 14. septembra in 16. oktobra ter pisnih prispevkov delegacij pripravilo delovni dokument predsedstva o občutljivih območjih in ciljih za zmanjšanje fitofarmaceutskih sredstev. Delovni dokument je vključeval kompromisni predlog za občutljiva območja, osredotočen na novo opredelitev in tri kategorije občutljivih območij, ukrepe, ki se uporabljajo v vsakem od njih, in poenostavljen postopek za odobritev odstopanj. Kar zadeva cilje za zmanjšanje, je kompromisni predlog vključeval zavezujoč cilj 50-odstotnega zmanjšanja na ravni EU, in sicer za uporabo in tveganje kemičnih fitofarmaceutskih sredstev ter uporabo nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev, pa tudi zavezujoč cilj najmanj 25-odstotnega zmanjšanja uporabe in tveganja kemičnih pesticidov na nacionalni ravni.

11. Delovna skupina je na seji 7. novembra razpravljala o navedenem delovnem dokumentu predsedstva⁹, skupaj z alternativno možnostjo, ki jo je predlagalo predsedstvo, in sicer prostovoljnim 25-odstotnim zmanjšanjem fitofarmaceutskih sredstev na nacionalni ravni. Ker ni bilo jasne večine za ali proti navedenemu delovnemu dokumentu predsedstva in alternativni možnosti, je špansko predsedstvo 10. novembra organiziralo sejo atašejev, na kateri so razpravljali o revidiranem delovnem dokumentu predsedstva, v katerem je sklicevanje na cilje za zmanjšanje fitofarmaceutskih sredstev na nacionalni ravni preoblikovano v nacionalne prispevke, ki jih izbere vsaka država članica in jih vključi v svoj nacionalni akcijski načrt. Predsedstvo je še enkrat poskušalo doseči kompromis o tem vprašanju, in sicer da bi se uporabilo besedilo iz sedanje direktive o trajnostni rabi pesticidov za nacionalne „*kvantitativne ciljne vrednosti, cilje, ukrepe in časovnice*“, ki prispevajo k zmanjšanju fitofarmaceutskih sredstev. Tudi ta zadnji kompromisni predlog ni prejel jasne večinske podpore.
12. Vzporedno z navedenimi razpravami na ravni delovne skupine/atašejev je špansko predsedstvo pripravilo kompromisno besedilo predsedstva za celoten predlog, s katerim naj bi zbližali različna mnenja in stališča, ki so jih delegacije izrazile na prejšnjih sejah. Zadnja različica kompromisnega besedila predsedstva je v prilogi k temu dopisu.

III. GLAVNI ELEMENTI KOMPROMISNEGA BESEDILA PREDSEDSTVA

Občutljiva območja

13. V kompromisnem besedilu predsedstva je predlagana spremenjena opredelitev občutljivih območij, ki določa tri kategorije:
1. občutljiva kmetijska in gozdarska območja,
 2. občutljiva nekmetijska in negozdarska območja,
 3. občutljiva nekmetijska in negozdarska območja s posebnimi značilnostmi.

⁹ 14493/23.

14. Za vsako kategorijo bi bila dovoljena samo uporaba:

1: biotičnega varstva rastlin, fitofarmaceutskih sredstev z majhnim tveganjem, fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za ekološko kmetovanje, in fitofarmaceutskih sredstev, vključenih v skupino 2 usklajenega kazalnika tveganja;

2: biotičnega varstva rastlin, fitofarmaceutskih sredstev z majhnim tveganjem, fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za ekološko kmetovanje, in fitofarmaceutskih sredstev, registriranih za nepoklicne uporabnike;

3: biotičnega varstva rastlin, fitofarmaceutskih sredstev z majhnim tveganjem, fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za ekološko kmetovanje, fitofarmaceutskih sredstev, registriranih za nepoklicne uporabnike, in fitofarmaceutskih sredstev, vključenih v skupino 2 usklajenega kazalnika tveganja.

V kompromisnem besedilu predsedstva je poleg tega predlagano, da bi se odstopanja odobrila na podlagi poenostavljenega sistema, ki bi znatno zmanjšal upravno breme, in sicer za največ 120 koledarskih dni in za določene regije/območja.

Cilji za zmanjšanje fitofarmaceutskih sredstev

15. V kompromisnem besedilu predsedstva je predlagano, da bi morali biti cilji za zmanjšanje fitofarmaceutskih sredstev na ravni EU zavezujoči in določeni na 50 % do leta 2030, in sicer za uporabo in tveganje kemičnih fitofarmaceutskih sredstev ter uporabo nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev, pri čemer se kot izhodišče upošteva obdobje 2015–2017. Za nacionalno raven je v besedilu predlagana prilagoditev določb člena 4(1) sedanje direktive o trajnostni rabi pesticidov, in sicer da vsaka država članica prispeva k doseganju ciljev EU tako, da določi svoje kvantitativne ciljne vrednosti, cilje, ukrepe in časovnice, ki jih mora vključiti v svoj nacionalni akcijski načrt. To bi pomenilo, da bi vsi ukrepi, ki jih posamezna država članica sprejme za zmanjšanje uporabe in tveganja fitofarmaceutskih sredstev, skupaj prispevali k doseganju ciljev Unije za 50-odstotno zmanjšanje.

16. Kot naslednji korak bi se s sistemom obveščanja Komisije in po potrebi naknadnimi priporočili Komisije podprlo prispevanje navedenega sistema nacionalnih kvantitativnih ciljnih vrednosti, ciljev, ukrepov in časovnih razporedov.

Nacionalni akcijski načrti

17. Predsedstvo v kompromisnem besedilu predlaga, da bi nacionalne akcijske načrte poenostavili, jih uskladili z drugimi določbami predloga in se v njih osredotočili na resnično pomembne informacije, tako da bi zmanjšali večino upravnega bremena, povezanega s predlogom.

Integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi

18. V kompromisnem besedilu predsedstva je ohranjeno delo, ki ga je predhodno opravilo švedsko predsedstvo v poglavju IV (integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi), v katerem so bile kot ključni element uvedene smernice in pravila za posamezne kmetijske rastline ali sektorje, kar državam članicam omogoča prožnost, da upoštevajo nacionalne posebnosti.

Nanašanje fitofarmaceutskih sredstev iz zraka

19. Čeprav je nanašanje fitofarmaceutskih sredstev iz zraka na splošno prepovedano, je namen kompromisnega besedila španskega predsedstva spodbujati uvajanje novih tehnologij za precizno kmetovanje. Zato je v besedilu predlagano, da se dopusti odobritev sistemov za nanašanje iz zraka, kadar so tveganja takega nanašanja v določenih okoliščinah manjša ali celo enaka kot pri drugim sistemih nanašanja. Poleg tega besedilo uvaja obveznost Komisije, da v sodelovanju z Evropsko agencijo za varnost hrane pripravi smernice v zvezi z odobritvijo nanašanja fitofarmaceutskih sredstev iz zraka – tudi za nanašanje z nekaterimi kategorijami dronov –, ki se uporabijo pri ocenjevanju vlog za registracijo fitofarmaceutskih sredstev za uporabo z nanašanjem iz zraka. Zmanjšalo se je tudi upravno breme, pooblastila Komisije pa so omejena.

Usposabljanje, obveščanje in ozaveščanje

20. V kompromisnem besedilu predsedstva je predlagano, da se sistem za usposabljanje in izdajanje spričeval opredeli na nacionalni ravni. Poleg tega je bil koncept neodvisnega svetovalca nadomeščen s konceptom nepristranskega svetovalca, kot je že opisan v uredbi o SKP, vzpostaviti pa bi bilo treba tudi nepristranski svetovalni sistem ter določiti vsa merila in parametre na ravni držav članic.

Edinstvena identifikacijska številka

21. V skladu s členom 10(5) Uredbe (EU) 2023/1230 o strojih morajo proizvajalci zagotoviti, da je na vseh strojih, ki jih dajo na trg ali v obratovanje, navedena serijska številka ali drug identifikacijski element. Ker pa serijska številka ne bi omogočala identifikacije vsake posamezne naprave za nanašanje, predsedstvo v kompromisnem besedilu predlaga, da se v strojno dokumentacijo vključi edinstvena identifikacijska številka. Edinstvena identifikacijska številka bi vsebovala tudi kodo države, kar bi olajšalo čezmejno priznavanje.

Usklajeni kazalniki tveganja

22. Predsedstvo v kompromisnem besedilu predlaga ohranitev usklajenih kazalnikov 1 in 2, določenih v okviru sedanje direktive o trajnostni rabi pesticidov, ter črtanje novo predlaganega usklajenega kazalnika 2a (na podlagi števila registracij, izdanih v skladu s členom 53 Uredbe (ES) št. 1107/2009, in površine območij, tretiranih na podlagi teh registracij), z argumentom, da njihova sprememba ne bi rešila problema njihove kakovosti. Komisija bi morala izračunati rezultate obeh usklajenih kazalnikov in o njih obvestiti vsako državo članico. Vendar kompromisno besedilo predsedstva ohranja določbo iz predloga Komisije, v skladu s katero lahko Komisija z delegiranim aktom spremeni obstoječe usklajene kazalnike tveganja ali določi nove, in sicer v 18 mesecih po tem, ko so na voljo podatki o uporabi fitofarmaceutskih sredstev, zbrani v skladu z Uredbo (EU) 2022/2379 (uredba o kmetijski statistiki).

23. Na seji Coreperja 22. novembra, na kateri so razpravljali in se dogovorili o dnevnem redu prihodnje seje Sveta za kmetijstvo in ribištvo 11. decembra, so se delegacije strinjale, da bi bilo treba dosje ohraniti na dnevnem redu naslednje seje, tudi če je Evropski parlament na glasovanju zavrnil predlog Komisije. Vendar je 15 držav članic navedlo, da je kljub znatni izboljšavi besedila na tehnični ravni potrebnega še več dela na ravni delovne skupine, preden se predloži Svetu, da sprejme splošni pristop ali stališče Sveta v prvi obravnavi.
24. Po navedeni seji Coreperja so delegacije na zadnjih sejah delovne skupine med španskim predsedovanjem 23. in 24. novembra pozdravile kompromisno besedilo predsedstva za celoten predlog, vendar so navedle, da imajo vprašanja in želijo pojasnila o ključnih vidikih tega kompromisnega besedila ter da za preučitev in razmislek o njih potrebujejo več časa.
25. Na tej stopnji imajo vse delegacije še vedno preučitveni pridržek glede kompromisnega besedila predsedstva iz priloge k temu dopisu, vključno z zadnjimi spremembami, ki so bile v besedilo vnesene od zadnje seje delovne skupine.

IV. ZAKLJUČEK

26. Ministri in ministrice naj se na seji Sveta za kmetijstvo in ribištvo 11. novembra 2023 seznanijo s tem poročilom o napredku in izmenjajo mnenja.

¹⁰UREDBA EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA

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

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKI PARLAMENT IN SVET EVROPSKE UNIJE STA –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije in zlasti člena 192(1) Pogodbe,

ob upoštevanju predloga Evropske komisije,

po posredovanju osnutka zakonodajnega akta nacionalnim parlamentom,

ob upoštevanju mnenja Evropskega ekonomsko-socialnega odbora¹¹,

ob upoštevanju mnenja Odbora regij¹²,

v skladu z rednim zakonodajnim postopkom,

¹⁰ Spremembe glede na prejšnjo različico (14118/23 + ADD1) so označene s krepkim tiskom (dodano besedilo), črtano besedilo pa je prečrtano.

¹¹ UL C , , str. .

¹² UL C [...], [...], str. [...].

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Pogodba zahteva, da se pri določanju in izvajanju vseh politik in dejavnosti Unije zagotovi visoka raven varovanja zdravja ljudi in varstva okolja, ter določa, da je cilj okoljske politike Unije doseči visoko raven varstva.
- (2) Direktiva 2009/128/ES Evropskega parlamenta in Sveta¹³ je vzpostavila okvir za doseganje trajnostne rabe pesticidov z zmanjševanjem tveganj in vplivov uporabe pesticidov na zdravje ljudi in okolje. V oceni¹⁴ navedene direktive je bilo ugotovljeno, da splošni cilji direktive niso bili doseženi in da je države članice niso zadovoljivo izvajale. Ta ugotovitev je bila potrjena v poročilih Komisije Evropskemu parlamentu in Svetu iz let 2017¹⁵ in 2020¹⁶.
- (3) V resoluciji Evropskega parlamenta z dne 12. februarja 2019 o izvajanju Direktive 2009/128/ES o trajnostni rabi pesticidov¹⁷ je navedeno, da mora Unija nemudoma ukrepati in preiti na bolj trajnostno rabo pesticidov, Komisija pa je bila pozvana, naj predlaga ambiciozen vseevropski zavezujoč cilj za zmanjšanje rabe pesticidov. Evropski parlament je k zavezujočim ciljem za zmanjšanje pozval tudi v svoji resoluciji z dne 20. oktobra 2021 o strategiji „od vil do vilic“ za pravičen, zdrav in okolju prijazen prehranski sistem¹⁸.

¹³ Direktiva 2009/128/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o določitvi okvira za ukrepe Skupnosti za doseganje trajnostne rabe pesticidov (UL L 309, 24.11.2009, str. 71).

¹⁴ [Vstaviti sklic.]

¹⁵ Poročilo Komisije Evropskemu parlamentu in Svetu o nacionalnih akcijskih načrtih držav članic in napredku pri izvajanju Direktive 2009/128/ES o trajnostni rabi pesticidov (COM(2017) 587 final).

¹⁶ Poročilo Komisije Evropskemu parlamentu in Svetu o izkušnjah, ki so jih pridobile države članice pri izvajanju nacionalnih ciljev, določenih v njihovih nacionalnih akcijskih načrtih, in napredku, doseženem pri izvajanju Direktive 2009/128/ES o trajnostni rabi pesticidov (COM(2020) 204 final).

¹⁷ P8_TA(2019)0082, 12. februar 2019.

¹⁸ P9_TA(2021)0425, 20. oktober 2021.

- (4) V študiji¹⁹ službe Evropskega parlamenta za raziskave iz leta 2018 je bilo ugotovljeno, da je veliko držav članic napredovalo, vendar da je napredek pri doseganju ciljev iz Direktive 2009/128/ES na splošno omejen. V posebnem poročilu²⁰ Evropskega računskega sodišča o trajnostni rabi fitofarmaceutskih sredstev iz leta 2020 je bilo ugotovljeno, da je napredek pri merjenju in zmanjševanju tveganj, povezanih z uporabo fitofarmaceutskih sredstev, omejen in da je sedanji okvir Unije pomanjkljiv. Kot je navedeno v informativnem poročilu o oceni Direktive 2009/128/ES²¹, tudi Evropski ekonomsko-socialni odbor meni, da je bistveno ponovno oceniti zahteve, cilje, pogoje in roke, določene v nacionalnih akcijskih načrtih.
- (5) Da bi se zagotovilo popolno doseganje ciljev pravnega okvira Unije o trajnostni rabi fitofarmaceutskih sredstev, je treba ta okvir prilagoditi z določitvijo jasnejših pravil za izvajalce, ki se bodo uporabljala neposredno. Poleg tega bi bilo treba pojasniti številna pravila, vključno s pravili o uporabi integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, omejitvah uporabe fitofarmaceutskih sredstev in pregledih naprav, ki se uporabljajo za nanašanje fitofarmaceutskih sredstev. Zato je primerno, da se Direktiva 2009/128/ES razveljavi in nadomesti z uredbo.
- (6) Pravila o biocidnih proizvodih so določena v Uredbi (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta²², načrtovana pa je ocena navedene uredbe. Zato ni primerno, da bi se v to uredbo vključila nova pravila o uporabi biocidnih proizvodov.

¹⁹ Služba Evropskega parlamenta za raziskave, *Directive 2009/128/EC on the sustainable use of pesticides – European Implementation Assessment* (Direktiva 2009/128/ES o trajnostni rabi pesticidov – evropska ocena izvajanja), oktober 2018.

²⁰ Trajnostna raba fitofarmaceutskih sredstev: omejen napredek pri merjenju in zmanjševanju tveganj, posebno poročilo Evropskega računskega sodišča, ISBN: 978-92-847-4206-6, Urad za publikacije Evropske unije, Luxembourg, 2020.

²¹ Evropski ekonomsko-socialni odbor: Ocena direktive o trajnostni rabi pesticidov (informativno poročilo), 27. april 2021.

²² 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).

- (7) V sporočilu Komisije z naslovom „Evropski zeleni dogovor“²³ je določen časovni načrt ključnih ukrepov, vključno z zakonodajnimi ukrepi, za bistveno zmanjšanje uporabe in tveganja kemičnih pesticidov. Komisija se je v strategiji „od vil do vilic“²⁴, strategiji EU za biotsko raznovrstnost do leta 2030²⁵ in akcijskem načrtu za ničelno onesnaževanje²⁶ zavezala, da bo do leta 2030 za 50 % zmanjšala skupno uporabo in tveganje zaradi kemičnih pesticidov ter za 50 % zmanjšala uporabo nevarnejših pesticidov (fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo eno ali več aktivnih snovi, ki so odobrene kot kandidatke za zamenjavo v skladu s členom 24 Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta²⁷ in navedene v Prilogi, del E, k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011²⁸, ali ki vsebujejo eno ali več aktivnih snovi, navedenih v Prilogi k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) 2015/408²⁹) do leta 2030.

²³ Sporočilo Komisije Evropskemu parlamentu, Evropskemu svetu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij z naslovom „Evropski zeleni dogovor“ (COM(2019) 640 final).

²⁴ Sporočilo Komisije Evropskemu parlamentu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij z naslovom „Strategija ‚od vil do vilic‘ za pravičen, zdrav in okolju prijazen prehranski sistem“, COM(2020) 381 final.

²⁵ Sporočilo Komisije Evropskemu parlamentu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij z naslovom „Strategija EU za biotsko raznovrstnost do leta 2030 – Vračanje narave v naša življenja“ (COM(2020) 380 final).

²⁶ Sporočilo Komisije Evropskemu parlamentu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij z naslovom „Pot do zdravega planeta za vse – Akcijski načrt EU: Naproti ničelnemu onesnaževanju zraka, vode in tal“ (COM(2021) 400 final).

²⁷ Uredba (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS (UL L 309, 24.11.2009, str. 1).

²⁸ 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).

²⁹ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2015/408 z dne 11. marca 2015 o izvajanju člena 80(7) Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in pripravi seznama kandidatke za zamenjavo (UL L 67, 12.3.2015, str. 18).

Trajnostna raba fitofarmaceutskih sredstev dopolnjuje tudi spodbujanje ekološkega kmetovanja in doseganje cilja iz strategije „od vil do vilic“, da bo do leta 2030 vsaj 25 % kmetijskih zemljišč v Uniji namenjenih ekološkemu kmetovanju. Podpira cilje strateškega okvira EU za zdravje in varnost pri delu³⁰ ter tako prispeva k izvajanju načela 10 evropskega stebra socialnih pravic o zdravem, varnem in dobro prilagojenem delovnem okolju.

- (8) Dve evropski državljanski pobudi obravnavata uporabo pesticidov in pozivata k ambicioznim ciljem zmanjšanja. Pobuda „Prepovejmo glifosat ter obvarujmo ljudi in okolje pred strupenimi pesticidi“, ki je bila Komisiji posredovana 6. oktobra 2017, je Komisijo pozvala, naj v okviru svojega tretjega cilja za celotno EU določi zavezujoče cilje za zmanjšanje uporabe pesticidov, da bi bila naša prihodnost brez pesticidov. Komisija je v odgovoru, sprejetem 12. decembra 2017, navedla, da bo ponovno ocenila potrebo po obveznih ciljih za pesticide na ravni EU. Novejša pobuda „Rešimo čebele in kmete! Čebelam prijazno kmetijstvo za zdravo okolje“ poziva Komisijo, naj predlaga pravne akte za postopno odpravo sintetičnih pesticidov v kmetijstvu EU za 80 % do leta 2030, sprva najbolj nevarnih, in njihovo popolno odpravo do leta 2035. Pobuda je do 30. septembra 2021 zbrala več kot milijon izjav o podpori, ki jih organi držav članic trenutno preverjajo.

³⁰ Sporočilo Komisije Evropskemu parlamentu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij: *Strateški okvir EU za varnost in zdravje pri delu za obdobje 2021–2027 Varnost in zdravje pri delu v spreminjajočem se svetu dela*, COM(2021) 323 final.

- (9) Državljeni so v končnem poročilu Konference o prihodnosti Evrope, objavljenem 9. maja 2022, pri predlogih o kmetijstvu, proizvodnji hrane, biotski raznovrstnosti in ekosistemih ter onesnaževanju pozvali Unijo, naj v skladu z obstoječimi cilji znatno zmanjša uporabo kemičnih pesticidov in gnojil, pri tem pa še vedno zagotavlja prehransko varnost, ter naj podpre raziskave za razvoj bolj trajnostnih naravnih alternativ. Državljeni zahtevajo več raziskav in inovacij, vključno s tehnološkimi rešitvami za trajnostno proizvodnjo, odpornost rastlin in precizno kmetovanje, več obveščanja, sistemov svetovanja ter usposabljanja za kmete in od njih, poleg tega Unijo pozivajo, naj zaščiti žuželke, zlasti domorodne žuželke in žuželke opráševalke.³¹
- (10) V svojih sklepih z dne 19. oktobra 2020³² je Svet Evropske unije v zvezi s ciljema za zmanjšanje uporabe pesticidov, določenima v strategiji „od vil do vilic“, poudaril, da bodo za doseganje navedenih ciljev potrebna prizadevanja držav članic in vseh deležnikov ter tesno sodelovanje, posvetovanje in povezovanje. Svet je poleg tega Komisijo pozval, naj zagotovi, da ta cilja postaneta unijska cilja, h katerima morajo z ukrepanjem na nacionalni ravni prispevati vse države članice. V svojih sklepih je zahteval, da se pri določitvi teh ciljev upoštevajo dosedanja dosežki ter različna izhodišča, okoliščine in razmere v državah članicah.

³¹ *Konferenca o prihodnosti Evrope – poročilo o končnem izidu*, maj 2022, predloga št. 1 in 2, str. 43–44.

³² Bruselj, 19. oktober 2020, 12099/20.

- (11) Biotični agensi so trajnostna alternativa kemičnim proizvodom za zatiranje škodljivih organizmov. Kot je navedeno v Sklepu Sveta (EU) 2021/1102³³, imajo biotični agensi vse večji pomen v trajnostnem kmetijstvu in gozdarstvu ter so ključnega pomena za uspešno integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi in ekološko kmetovanje. Dostop do biotičnega varstva rastlin olajšuje opuščanje uporabe kemičnih fitofarmaceutskih sredstev. Primerno je, da se kmete spodbudi k prehodu na kmetijske metode z majhnimi vložki, vključno z ekološkim kmetovanjem. Zato je primerno opredeliti koncept biotičnega varstva rastlin, na podlagi katerega bodo države članice določile okvirne cilje za povečanje deleža kmetijskih rastlin, pri katerih se uporabljajo biotični agensi.
- (12) Cilj strategije „od vil do vilic“ je doseči bistven napredek pri zmanjšanju uporabe kemičnih fitofarmaceutskih sredstev na ekonomsko vzdržen način. Da bi se dosegel navedeni cilj in spremljal napredek, je treba na ravni Unije [...] določiti količinsko opredeljena cilja za zmanjšanje uporabe in tveganja kemičnih fitofarmaceutskih sredstev ter uporabe nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev. Države članice bi morale [...] določiti svoje **kvantitativne ciljne vrednosti, cilje, ukrepe in časovnice, da bi prispevale** k doseganju navedenih ciljev v okviru svojih nacionalnih akcijskih načrtov. Pričakuje se, da bo zmanjšanje uporabe kemičnih fitofarmaceutskih sredstev znatno zmanjšalo tveganja za varnost in zdravje pri delu za poklicne uporabnike.

³³ Sklep Sveta (EU) 2021/1102 z dne 28. junija 2021 o pozivu Komisiji, naj predloži študijo o razmerah v Uniji in možnostih v zvezi z uvajanjem, vrednotenjem, proizvodnjo, trženjem in uporabo nevretenčarskih biotskih agensov na ozemlju Unije ter predlog, če je to primerno glede na rezultate študije (UL L 238, 6.7.2021, str. 81).

12a Za lažje zagotavljanje skladnosti med nacionalnimi politikami in politikami Unije v zvezi z unijskimi cilji za zmanjšanje do leta 2030 bi morala imeti Komisija možnost, da državam članicam izda priporočila o ravni ambicioznosti kvantitativnih ciljnih vrednosti, ciljev, ukrepov in časovnic držav članic. Čeprav priporočila niso zavezujoča, kot je določeno v členu 288 Pogodbe o delovanju Evropske unije (PDEU), bi morale države članice ta priporočila kljub temu ustrezno upoštevati.

(13) [...]

(14) Države članice bi morale pripraviti in objaviti nacionalne akcijske načrte. Da bi bili nacionalni akcijski načrti držav članic učinkoviti, bi morali vsebovati kvantitativne ciljne vrednosti, cilje, ukrepe in časovne razporede za zmanjšanje tveganj in vplivov uporabe pesticidov na zdravje ljudi in okolje, skupaj z analizo ključnih aktivnih snovi in kmetijskih rastlin, ki vplivajo na doseganje ciljev zmanjšanja uporabe pesticidov na ravni Unije. To bo omogočilo strukturiran pristop k doseganju navedenih ciljev. Za spremljanje skladnosti z določbami te uredbe bi morale države članice tudi letno poročati o natančnih kvantitativnih podatkih v zvezi s skladnostjo z določbami o uporabi, usposabljanju, napravah za nanašanje in integriranem varstvu rastlin pred škodljivimi organizmi.

(15) [...]

(16) Ekonomski instrumenti, vključno s tistimi v okviru SKP, ki zagotavljajo podporo kmetom, imajo lahko ključno vlogo pri doseganju ciljev glede trajnostne rabe fitofarmaceutskih sredstev, zlasti pri zmanjšanju uporabe kemičnih fitofarmaceutskih sredstev. Države članice morajo v svojih nacionalnih strateških načrtih SKP pokazati, da njihovo izvajanje SKP prispeva k drugi zadevni zakonodaji Unije in njenim ciljem, vključno s cilji iz te uredbe, ter jih podpira.

- (17) Za spremljanje ravni skladnosti s to uredbo na poenostavljen način, ki omogoča enostavno primerjavo, bi morale države članice vključiti kvantitativne podatke v zvezi z izvajanjem te uredbe glede uporabe, usposabljanja, naprav za nanašanje in integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi.
- (17a) [...]
- (18) Za varovanje zdravja ljudi in varstvo okolja je potreben pristop k zatiranju škodljivih organizmov, ki temelji na integriranem varstvu rastlin pred škodljivimi organizmi in zagotavlja skrbno upoštevanje vseh razpoložljivih sredstev, ki preprečujejo razvoj populacij škodljivih organizmov ter hkrati ohranjajo uporabo kemičnih fitofarmaceutskih sredstev na ekonomsko in ekološko upravičeni ravni ter zmanjšujejo tveganje za zdravje ljudi in okolje. Pri integriranem varstvu rastlin pred škodljivimi organizmi je v ospredju rast zdravih kmetijskih rastlin s čim manj motnjami v kmetijskih ekosistemih, pri čemer se spodbujajo naravni mehanizmi zatiranja škodljivih organizmov, zatiranje s kemičnimi sredstvi pa se uporablja le, če ni na voljo nobeno drugo sredstvo za zatiranje. Enak pristop bi bilo treba uporabiti za doseganje drugih ciljev na področju varstva rastlin, kot je vpliv na življenjski proces rastlin, določenih v členu 2(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009. Da bi zagotovili, da se integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi na terenu izvaja dosledno, je treba v tej uredbi določiti jasna pravila. Da bi izpolnili obveznost glede uporabe integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, bi morali poklicni uporabniki preučiti in uvesti vse metode in prakse, ki preprečujejo uporabo fitofarmaceutskih sredstev. Kemična fitofarmaceutska sredstva bi bilo treba uporabiti le, če ni na voljo nobeno drugo sredstvo za zatiranje. Da bi se zagotovilo in spremljalo izpolnjevanje te zahteve, je pomembno, da poklicni uporabniki vodijo evidenco o uporabi fitofarmaceutskih sredstev ali katerih koli drugih ukrepov, sprejetih v skladu z integriranim varstvom rastlin pred škodljivimi organizmi. Te evidence je treba voditi tudi v primeru nanašanja iz zraka.

- (19) Da bi se izognili nepotrebnemu podvajanju, bi lahko Komisija skupaj z državami članicami pripravila standardno predlogo, da bi se evidence o ukrepih, sprejetih v skladu z integriranim varstvom rastlin pred škodljivimi organizmi, ki jih vodijo poklicni uporabniki, vključile v evidence, ki se vodijo v skladu s členom 67 Uredbe (ES) št. 1107/2009.
- (20) Da bi poklicnim uporabnikom olajšali zagotavljanje skladnosti z načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi je treba določiti za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice, ki bi jih moral poklicni uporabnik upoštevati v zvezi z zadevno kmetijsko rastlino ali sektorjem in regijo, v kateri deluje. Države članice lahko namesto za kmetijske rastline ali sektorje specifičnih smernic ali za dopolnitev takih smernic sprejmejo pravno zavezujoča za kmetijske rastline ali sektorje specifična pravila. V takih za kmetijske rastline ali sektorje specifičnih smernicah ali pravilih bi morala biti določena splošna načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi za specifično kmetijsko rastlino ali sektor. Za zagotovitev, da so za kmetijske rastline ali sektorje specifična pravila v skladu s splošnimi načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, bi bilo treba določiti podrobna pravila o tem, kaj bi morale smernice vsebovati. Komisija pa bi morala preverjati razvoj, izvajanje in izvrševanje pravil. Da bi poklicnim uporabnikom olajšali upoštevanje za kmetijske rastline ali sektorje specifičnih smernic, je treba zagotoviti, da imajo na voljo informacije o celotnem naboru fitofarmaceutskih sredstev, ki se uporabljajo za njihove kmetijske rastline ali sektorje. Zato je primerno, da države članice v za kmetijske rastline specifične smernice vključijo sklicevanje na vsa registrirana fitofarmaceutska sredstva, ki se lahko uporabljajo za navedeno kmetijsko rastlino ali sektor, vključno s tem, ali so razvrščena kot fitofarmaceutska sredstva z majhnim tveganjem, kemična ali nevarnejša fitofarmaceutska sredstva. Take smernice se lahko na primer zagotovijo prek spletišča, na katerem so navedena vsa registrirana fitofarmaceutska sredstva in njihova registrirana uporaba.
- (20a) Da bi podprle ambiciozno izvajanje integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, bi morale imeti države članice možnost, da v smernice za posamezne kmetijske rastline ali sektorje vključijo posebne prostovoljne ukrepe, ki lahko prejmejo finančno podporo v okviru SKP, če presegajo izhodiščne zahteve, za katere se države članice odločijo, da jih bodo določile v pravilih za specifične kmetijske rastline ali sektorje.

- (21) Za preverjanje, ali poklicni uporabniki izvajajo integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi, bi bilo treba voditi elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev, da bi se preverjala skladnost s splošnimi načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, določenimi v tej uredbi, ter podprl razvoj politike Unije. Dostop do registra bi moral biti omogočen tudi nacionalnim statističnim organom za razvoj, pripravo in izkazovanje uradne statistike v skladu s poglavjem V Uredbe (ES) št. 223/2009 Evropskega parlamenta in Sveta³⁴. V teh registrih bi morali biti zabeleženi vsi preventivni ukrepi ali intervencije ter dokazi o skladnosti z ustreznimi smernicami ali pravili za specifične kmetijske rastline ali sektorje.
- (22) Za zagotovitev, da se fitofarmaceutska sredstva in zadevne naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** uporabljajo na način, ki varuje zdravje ljudi in okolje, je treba določiti splošne zahteve za poklicne uporabnike v zvezi z usposabljanjem, potrebnim za uporabo nekaterih fitofarmaceutskih sredstev ali naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, uporabo nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev in potrebnim izpolnjevanjem zahtev glede pregledov naprav za nanašanje za poklicno uporabo.

³⁴ Uredba (ES) št. 223/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 11. marca 2009 o evropski statistiki ter razveljavitvi Uredbe (ES, Euratom) št. 1101/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o prenosu zaupnih podatkov na Statistični urad Evropskih skupnosti, Uredbe Sveta (ES) št. 322/97 o statističnih podatkih Skupnosti in Sklepa Sveta 89/382/EGS, Euratom, o ustanovitvi Odbora za statistične programe Evropskih skupnosti (*UL L 87, 31.3.2009, str. 164*).

- (23) Uporaba fitofarmacevtskih sredstev ima lahko še posebno negativne učinke na nekaterih območjih, ki jih splošna javnost ali ranljive skupine pogosto uporabljajo, v skupnostih, v katerih živijo in delajo ljudje, ter na ekološko občutljivih območjih, kot so območja Natura 2000, zavarovana v skladu z Direktivo 2009/147/ES Evropskega parlamenta in Sveta³⁵ in Direktivo Sveta 92/43/EGS³⁶. Če se fitofarmacevtska sredstva uporabljajo na območjih, ki jih uporablja splošna javnost, je možnost izpostavljenosti ljudi fitofarmacevtskim sredstvom velika. Za varovanje zdravja ljudi in varstvo okolja bi bilo torej treba omejiti uporabo fitofarmacevtskih sredstev na občutljivih območjih. Odstopanja od vseh omejitev bi morala biti ustrezno utemeljena in bi se morala odobriti le zaradi težav z zdravjem rastlin, ki jih ni mogoče nadzorovati z drugimi razumnimi alternativami, ob upoštevanju tehničnih, gospodarskih in okoljskih vidikov. V posebnih primerih, ko obstaja tveganje širjenja invazivnih tujerodnih vrst ali karantenskih škodljivih organizmov, tudi na razmejenih območjih, vzpostavljenih v skladu z Uredbo (EU) 2016/2031, bi morala biti fitofarmacevtska sredstva, ki so nujna zaradi varstva zdravja rastlin, še vedno dovoljena. Komisija lahko pripravi dokument s tehničnimi smernicami za olajšanje enotnega izvajanja nacionalnih postopkov za odstopanje.

³⁵ Direktiva 2009/147/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 30. novembra 2009 o ohranjanju prosto živečih ptic (UL L 20, 26.1.2010, str. 7).

³⁶ Direktiva Sveta 92/43/EGS z dne 21. maja 1992 o ohranjanju naravnih habitatov ter prosto živečih živalskih in rastlinskih vrst (UL L 206, 22.7.1992, str. 7).

- (24) Vodno okolje in zaloge pitne vode so na fitofarmacevtska sredstva še posebno občutljivi. Za varovanje vodnega okolja bi bilo treba uporabo fitofarmacevtskih sredstev na območjih površinskih voda in v njihovi okolici zato prepovedati. Države članice bi morale sprejeti ustrezne ukrepe za preprečevanje poslabšanja statusa površinskih in podzemnih voda, pa tudi obalnih in morskih voda ter omogočiti doseganje dobrega statusa površinskih in podzemnih voda, da se vodno okolje in zaloge pitne vode zaščitijo pred vplivi fitofarmacevtskih sredstev. Poleg tega je pomembno, da se poklicni uporabniki usposobijo za zmanjšanje ali odpravo uporabe nekaterih fitofarmacevtskih sredstev, ki so 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“. Pomembno je tudi, da se poklicni uporabniki usposobijo o tem, kako pomembno je dajati prednost fitofarmacevtskim sredstvom z majhnim tveganjem ali nekemičnim alternativam, ter v zvezi z uporabo tehnologije za zmanjševanje zanašanja in ukrepi za zmanjšanje tveganja.
- (25) Precizno kmetovanje se nanaša na sisteme kmetijskega upravljanja, v okviru katerih se postopek pridelovanja kmetijskih rastlin skrbno prilagodi lokalnim pogojem, kot so pogoji na parcelah. Uporaba obstoječe tehnologije, vključno z uporabo vesoljskih podatkov in storitev Unije (Galileo in Copernicus), bi lahko znatno zmanjšala uporabo pesticidov. Zato je treba zagotoviti zakonodajni okvir, ki bo spodbujal razvoj preciznega kmetovanja. Nanašanje fitofarmacevtskih sredstev z zrakoplovov, vključno z letali, helikopterji in droni, je po navadi manj natančno od drugih načinov nanašanja ter lahko zato negativno vpliva na zdravje ljudi in okolje. Nanašanje iz zraka bi bilo treba zato prepovedati ter določiti omejena odstopanja za vsak primer posebej, kadar ima nanašanje iz zraka manj negativen ali enak učinek na zdravje ljudi in okolje kot katera koli druga metoda nanašanja ali kadar druga izvedljiva metoda nanašanja ni na voljo. Poleg tega je treba beležiti število nanosov iz zraka, izvedenih na podlagi izdanih dovoljenj za nanašanje iz zraka, da bi imeli jasne podatke o tem, koliko nanosov iz zraka, za katera so bila izdana dovoljenja, je bilo dejansko izvedenih.

- (26) Verjetno pa je, da bodo nekateri brezpilotni zrakoplovi (vključno z droni) omogočali ciljno usmerjeno nanašanje fitofarmaceutskih sredstev iz zraka. Taki brezpilotni zrakoplovi lahko zaradi ciljno usmerjenega nanašanja verjetno pripomorejo k zmanjšanju uporabe fitofarmaceutskih sredstev ter posledično k manjšim tveganjem za zdravje ljudi in okolje v primerjavi z napravami za kopensko nanašanje **za poklicno uporabo**. Zato je primerno, da se v tej uredbi določijo merila za izvzetje nekaterih brezpilotnih zrakoplovov iz prepovedi nanašanja iz zraka. Primerno je tudi, da se uporaba tega izvzetja glede na trenutno stanje znanstvene negotovosti odloži za tri leta.
- (27) Ravnanje s fitofarmaceutskimi sredstvi, vključno z njihovim shranjevanjem, redčenjem in mešanjem, čiščenje naprav za nanašanje po uporabi, ponovna uporaba in odstranjevanje škropilne brozge ter odstranjevanje prazne embalaže in ostankov fitofarmaceutskih sredstev predstavljajo posebna tveganja izpostavljenosti za ljudi in okolje. Zato je primerno, da se določijo posebni ukrepi, ki bodo obravnavali te dejavnosti. Minimalne zahteve za zdravje in varnost pri delu v zvezi z uporabo, shranjevanjem in odstranjevanjem fitofarmaceutskih sredstev so med drugim določene v Direktivi Sveta 89/391/EGS³⁷, Direktivi Sveta 89/656/EGS³⁸, Direktivi Sveta 98/24/ES³⁹, Direktivi 2004/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁴⁰ ter Direktivi 2009/104/ES ES Evropskega parlamenta in Sveta⁴¹.

³⁷ 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).

³⁸ 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).

³⁹ 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 (štirinajsta posebna direktiva v smislu člena 16(1) Direktive 89/391/EGS) (UL L 131, 5.5.1998, str. 11).

⁴⁰ Direktiva 2004/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 29. aprila 2004 o varovanju delavcev pred tveganji zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (šesta posebna direktiva v skladu s členom 16(1) Direktive Sveta 89/391/EGS) (UL L 158, 30.4.2004, str. 50).

⁴¹ 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).

- (28) Glede na pomen svetovanja o uporabi fitofarmaceutskih sredstev kot sredstva za zagotavljanje podpore pri njihovi uporabi na način, ki varuje zdravje ljudi in okolje v skladu z integriranim varstvom rastlin pred škodljivimi organizmi, je pomembno, da so svetovalci ustrezno usposobljeni.
- (29) Prodaja fitofarmaceutskih sredstev je pomemben element distribucijske verige, saj distributerjem omogoča zagotavljanje potrebnih informacij, ki podpirajo ustrezno uporabo fitofarmaceutskih sredstev. Poleg obveznosti distributerjev, da vodijo evidence o fitofarmaceutskih sredstvih in jih na zahtevo predložijo ustreznemu pristojnemu organu v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, bi morale biti kupcu ali končnemu uporabniku ob prodaji na voljo posebno svetovanje o varnostnih navodilih za zdravje ljudi in okolje, da se omogoči odgovor na vprašanja, ki bodo olajšala pravilno uporabo zadevnega fitofarmaceutskega sredstva. Nepoklicnim uporabnikom bi morale biti na prodajnem mestu na voljo splošne informacije o varni uporabi in shranjevanju fitofarmaceutskih sredstev, ravnanju z njimi ter odstranjevanju njihove embalaže, saj navedeni uporabniki običajno nimajo enakega praktičnega znanja kot poklicni uporabniki.

- (30) Bistveno je, da države članice vzpostavijo in ohranjajo sisteme začetnega in nadaljevalnega usposabljanja distributerjev, svetovalcev in poklicnih uporabnikov fitofarmaceutskih sredstev ter sisteme za beleženje in dokazovanje teh usposabljanj, da se zagotovi, da so navedeni izvajalci v celoti seznanjeni z morebitnimi tveganji za zdravje ljudi in okolje ter ustreznimi ukrepi, da se navedena tveganja čim bolj zmanjšajo. Dokazilo o usposabljanju je lahko veljavno spričevalo o usposabljanju ali evidenca o vpisu v uradni elektronski register. Usposabljanje svetovalcev bi moralo biti obsežnejše od usposabljanja distributerjev in poklicnih uporabnikov, saj morajo biti svetovalci sposobni podpreti pravilno izvajanje integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in za kmetijske rastline specifična pravila. Univerzitetna diploma iz agronomskih in gozdarskih znanosti je *a priori* ustrezno usposabljanje za svetovalce. Možnost uporabe ali nakupa fitofarmaceutskega sredstva, registriranega za poklicno uporabo, bi morale imeti le osebe s spričevalom o usposabljanju, distribucija fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za poklicno uporabo, pa bi morala biti omejena na distributerje, ki imajo na voljo osebe s spričevalom o usposabljanju, da bi zagotovili ustrezne odzive kupcem fitofarmaceutskih sredstev na njihovo uporabo, s tem povezana zdravstvena in okoljska tveganja ter ustrezna varnostna navodila za obvladovanje teh tveganj. Poleg tega lahko poklicnemu uporabniku svetujejo o uporabi fitofarmaceutskih sredstev le osebe s spričevalom o usposabljanju. Poleg tega bi bilo treba za zagotovitev varne uporabe fitofarmaceutskih sredstev za zdravje ljudi in okolje od distributerjev zahtevati, da poklicnim in nepoklicnim kupcem fitofarmaceutskih sredstev na prodajnem mestu zagotovijo informacije o zadevnem sredstvu.
- (31) Da bi se zagotovil načrtovan pristop k tehnikam zatiranja škodljivih organizmov v več rastnih sezonah, čim bolj zmanjšala uporaba kemičnih fitofarmaceutskih sredstev in zagotovilo ustrezno izvajanje integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, bi bilo treba od poklicnih uporabnikov, kadar je to ustrezno glede na strokovno znanje poklicnega uporabnika v primerjavi s svetovalcem in premisleke o razpoložljivosti svetovalcev, zahtevati redno posvetovanje z usposobljenimi, nepristranskimi svetovalci za zatiranje škodljivih organizmov, tako da bi se fitofarmaceutska sredstva uporabljala le kot zadnja možnost.

- (32) Glede na možna tveganja za zdravje ljudi in okolje, povezana z uporabo fitofarmaceutskih sredstev, bi bilo treba javnosti zagotoviti dostop do boljših informacij o splošnih učinkih uporabe teh sredstev, in sicer s programi ozaveščanja, informacijami, ki jih posredujejo distributerji, in drugimi ustreznimi ukrepi.
- (33) Za boljše razumevanje trendov v zvezi s primeri akutne in kronične zastrupitve, ki so posledica izpostavljenosti oseb fitofarmaceutskim sredstvom, bi morala vsaka država članica zbirati informacije o teh trendih, kjer so na voljo. Komisija bi morala splošne trende spremljati tudi na ravni Unije.
- (34) Za zmanjšanje škodljivih učinkov fitofarmaceutskih sredstev na zdravje ljudi in okolje je treba naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** redno tehnično pregledovati. Glede na potencialno manjši vpliv naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, ki predstavlja zelo majhen obseg uporabe, je prav tako primerno, da se državam članicam dovoli, da določijo manj stroge zahteve za preglede in različne intervale pregledov v zvezi s takimi napravami. Ker so stroški nakupa novih ročnih naprav za nanašanje in nahrbtnih škropilnic v primerjavi s stroški pregledov razmeroma nizki, je prav tako primerno, da se omogočijo nacionalna odstopanja od obveznih pregledov teh naprav, kar bi bilo odvisno od izvedbe ocene tveganja, ki ga te naprave predstavljajo za zdravje ljudi in okolje. Ta ocena bi morala vključevati oceno obsega uporabe naprav. Za zagotovitev skladnosti z zahtevami glede pregledov je treba zahtevati, da vsaka država članica vzpostavi register naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** in ga posodablja. Naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** bi bilo treba opremiti z edinstvenimi identifikacijskimi oznakami, da bi se zagotovila identifikacija vseh naprav.

- (35) Za spremljanje napredka, doseženega pri zmanjšanju tveganj in škodljivih učinkov uporabe fitofarmaceutskih sredstev na zdravje ljudi in okolje, je treba še naprej uporabljati sistem usklajenih kazalnikov tveganja, uvedenih z Direktivo 2009/128/ES.
- (36) Statistične podatke o fitofarmaceutskih sredstvih, zbrane v skladu z Uredbo (EU) št. 2022/2379 Evropskega parlamenta in Sveta⁴², bi bilo treba uporabiti pri izračunih teh usklajenih kazalnikov tveganja in napredka pri doseganju zavezujočih unijskih ciljev za zmanjšanja iz strategije od „vil do vilic“. Glede na to, da se uporaba fitofarmaceutskih sredstev med leti razlikuje, kar je odvisno zlasti od vremena, je ustrezna določitev triletnega referenčnega obdobja, da se upoštevajo taka nihanja. Referenčno obdobje za izračun usklajenih kazalnikov tveganja 1 in 2 je obdobje 2011–2013, saj je bilo to prvo triletno obdobje, za katero je Komisija prejela podatke v skladu z Uredbo (ES) št. 1185/2009⁴³, ter sovpada z začetkom veljavnosti Direktive 2009/128/ES. Referenčno obdobje za izračun napredka pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030 je obdobje 2015–2017, saj so bila to ob objavi strategije „od vil do vilic“ zadnja tri leta, za katera so bili podatki na voljo.
- (37) Trenutno so edini zanesljivi statistični podatki, ki so na ravni Unije na voljo v zvezi s trženjem in uporabo fitofarmaceutskih sredstev, statistični podatki o količinah aktivnih snovi v fitofarmaceutskih sredstvih, danih v promet, in podatki o številu registracij za izredne fitofarmaceutske primere, izdanih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009. Ti statistični podatki se uporabljajo pri izračunu usklajenih kazalnikov tveganja 1 in 2 iz Direktive 2009/128/ES ter napredka pri doseganju zavezujočih unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030, ki temeljijo na strategiji „od vil do vilic“.

⁴² Uredba (EU) 2022/2379 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 23. novembra 2022 o statistiki kmetijskih vložkov in proizvodnje, spremembi Uredbe Komisije (ES) št. 617/2008 ter razveljavitvi uredb (ES) št. 1165/2008, (ES) št. 543/2009 in (ES) št. 1185/2009 Evropskega parlamenta in Sveta ter Direktive Sveta 96/16/ES (UL L 315, 7.12.2022, str. 1).

⁴³ 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).

- (38) Da bi se zagotovila preglednost in enotno izvajanje v vseh državah članicah, bi bilo treba v Prilogi k tej uredbi določiti metodologijo za izračun napredka pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030 ter metodologijo za izračun usklajenih kazalnikov tveganja na ravni Unije in nacionalni ravni.
- (39) V strategiji EU za biotsko raznovrstnost do leta 2030 je potrjeno, da je treba za varstvo biotske raznovrstnosti nujno ukrepati. Obstajajo dokazi o obsežnem zmanjšanju števila vrst v Uniji, zlasti žuželk in oprasovalcev. K izgubi biotske raznovrstnosti med drugim prispeva uporaba fitofarmaceutskih sredstev, pri čemer pa države članice z ukrepi v okviru sedanjih instrumentov politike Unije tega trenda še niso uspele zaustaviti. Zato je treba zagotoviti, da se fitofarmaceutska sredstva uporabljajo na način, ki zmanjšuje tveganje škodljivih učinkov teh sredstev na prostoživeče vrste, in sicer s številnimi ukrepi, vključno z usposabljanjem, inšpekcijskim pregledom naprav za nanašanje za poklicno uporabo ter varstvom vodnega okolja in občutljivih območij.
- (40) Za olajšanje komunikacije med Komisijo in pristojnimi organi, odgovornimi za izvajanje te uredbe na nacionalni ravni, bi morale države članice Komisijo obvestiti o pristojnih organih, imenovanih v skladu s to uredbo.
- (41) Za izvajanje obveznosti, določenih v tej uredbi, bi morale države članice določiti pravila o kaznih za kršitve te uredbe in zagotoviti izvrševanje navedenih pravil. Kazni bi morale biti učinkovite, sorazmerne in odvračilne. Pomembno je tudi, da se državam članicam s pristojbinami ali dajatvami omogoči povračilo stroškov, povezanih z izvajanjem obveznosti iz te uredbe, in tako pristojnim organom zagotovijo ustrezna finančna sredstva.

- (42) Ker cilja te uredbe, in sicer varovanja zdravja ljudi in varstva okolja pred tveganji in učinki, povezanimi z uporabo fitofarmaceutskih sredstev, države članice ne morejo zadovoljivo doseči ter ker bi bilo ta cilj zaradi obsega uporabe fitofarmaceutskih sredstev ter zapletenosti in učinkov njihovih profilov tveganja lažje doseči na ravni Unije, lahko Unija sprejme ukrepe v skladu z načelom subsidiarnosti iz člena 5 Pogodbe o Evropski uniji. V skladu z načelom sorazmernosti iz navedenega člena ta uredba ne presega tistega, kar je potrebno za doseganje navedenih ciljev.
- (43) Dejavnosti, ki jih izvajajo pristojni organi ali drugi organi ali fizične osebe, na katere se prenese izvajanje nalog uradnega nadzora za preverjanje skladnosti izvajalcev s to uredbo, razen dejavnosti nadzora naprav, ki se uporabljajo za nanašanje fitofarmaceutskih sredstev, ureja Uredba (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta.⁴⁴ S to uredbo je treba torej urediti le nadzor in revizije v zvezi z inšpekcijskimi pregledi naprav za nanašanje za poklicno uporabo.

⁴⁴ 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 fitofarmaceutskih 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).

- (44) Da bi upoštevali tehnični napredek in znanstveni razvoj, bi bilo treba na Komisijo v skladu s členom 290 Pogodbe prenesti pooblastilo za sprejemanje aktov za spremembo določb o obveznostih poklicnih uporabnikov in svetovalcev v zvezi z integriranim varstvom rastlin pred škodljivimi organizmi ter inšpekcijskimi pregledi naprav za nanašanje za poklicno uporabo, spremembo meril za uporabo – z odstopanji – v zvezi z brezpilotnimi zrakoplovi, da bi jih prilagodili tehničnemu in znanstvenemu napredku, izračunu usklajenih kazalnikov tveganja in podatkom, ki jih je treba zagotoviti v letnih poročilih o napredku in izvajanju ter priglasitvenem obrazcu v zvezi z napravami za nanašanje **za poklicno uporabo**, ter prilog II, III, IV, V in VI. Podobno bi bilo treba na Komisijo v skladu s členom 290 Pogodbe prenesti pooblastilo za sprejemanje aktov za dopolnitev te uredbe z določitvijo natančnih meril v zvezi z nekaterimi dejavniki v zvezi z brezpilotnimi zrakoplovi, ko bosta tehnični napredek in znanstveni razvoj omogočala razvoj takih specifikacij. Zlasti je pomembno, da Komisija pri svojem pripravljalnem delu izvede ustrezna posvetovanja, tudi na ravni strokovnjakov, in da se ta izvedejo v skladu z načeli iz Medinstitucionalnega sporazuma z dne 13. aprila 2016 o boljši pripravi zakonodaje⁴⁵. Za zagotovitev enakopravnega sodelovanja pri pripravi delegiranih aktov Evropski parlament in Svet zlasti prejmeta vse dokumente sočasno s strokovnjaki iz držav članic, njuni strokovnjaki pa se lahko sistematično udeležujejo sestankov strokovnih skupin Komisije v zvezi s pripravo delegiranih aktov.
- (45) Da bi ocenili, ali ta uredba učinkovito in uspešno dosega svoje cilje, je skladna in še vedno relevantna ter zagotavlja dodano vrednost na ravni Unije, bi jo morala Komisija oceniti.

⁴⁵ UL L 123, 12.5.2016, str. 1.

- (46) Za zagotovitev enotnih pogojev za izvajanje določb te uredbe o podatkih, ki jih morajo poklicni uporabniki vnesti v elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev, za povzetek in analizo informacij v navedenem registru s strani pristojnih organov ter zagotavljanje informacij o primerih akutne in kronične zastrupitve bi bilo treba na Komisijo prenesti izvedbena pooblastila. Navedena pooblastila bi bilo treba izvajati v skladu z Uredbo (EU) št. 182/2011 Evropskega parlamenta in Sveta⁴⁶.
- (47) Izvajanje te uredbe v državah članicah bo privedlo do novih in okrepljenih obveznosti za kmete in druge uporabnike pesticidov. Nekatere od njih pomenijo predpisane zahteve ravnanja ter standarde za ohranjanje dobrih kmetijskih in okoljskih pogojev zemljišč, kot so navedeni v Prilogi III k Uredbi (EU) 2021/2115 Evropskega parlamenta in Sveta⁴⁷, ki jih morajo v skladu z navedeno uredbo kmetje izpolnjevati za prejemanje plačil SKP, medtem ko se lahko druge zahteve, ki presegajo izhodišče obveznih zahtev, nagradijo z dodatnimi plačili v okviru prostovoljnih ureditev, kot so sheme za podnebje in okolje v skladu s členom 31 Uredbe (EU) 2021/2115. Člen 31(5), točki (a) in (b), ter člen 70(3), točki (a) in (b), Uredbe (EU) 2021/2115 določata, da so sredstva SKP na voljo samo za prakse, ki se izvajajo v okviru sheme za podnebje ali okolje ali kmetijsko-okoljsko-podnebnih obveznosti, ki presegajo ustrezne predpisane zahteve ravnanja ter standarde za ohranjanje dobrih kmetijskih in okoljskih pogojev zemljišč, določene v skladu z navedeno uredbo, ustrezne minimalne zahteve za uporabo gnojil in fitofarmaceutskih sredstev, dobrobit živali ter druge ustrezne obvezne zahteve, določene v nacionalnem pravu in pravu Unije.

⁴⁶ Uredba (EU) št. 182/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. februarja 2011 o določitvi splošnih pravil in načel, na podlagi katerih države članice nadzirajo izvajanje izvedbenih pooblastil Komisije (UL L 55, 28.2.2011, str. 13).

⁴⁷ 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 (EKSRP), ter o razveljavitvi uredb (EU) št. 1305/2013 in (EU) št. 1307/2013 (UL L 435, 6.12.2021, str. 1).

Ker je treba kmete in druge uporabnike pri prehodu na bolj trajnostno rabo pesticidov finančno podpreti, je treba Uredbo (EU) 2021/2115 spremeniti, da se omogoči financiranje zahtev, uvedenih v skladu s to uredbo, v prehodnem obdobju. Ta izjemna možnost, da države članice zagotovijo dodatno financiranje za ukrepe, sprejete pri izvajanju te uredbe, bi se morala uporabljati za vse obveznosti za kmete in druge uporabnike, ki izhajajo iz uporabe te uredbe, vključno z obveznimi kmetijskimi praksami, ki jih nalagajo za kmetijske rastline specifična pravila pri integriranem varstvu rastlin pred škodljivimi organizmi. Poleg tega se lahko v skladu s členom 73(5) Uredbe (EU) 2021/2115 naložbe kmetov za izpolnjevanje novih zahtev, ki jih nalaga pravo Unije, podprejo za največ 24 mesecev od datuma, ko postanejo obvezne za kmetijsko gospodarstvo. Podobno bi bilo treba določiti daljše prehodno obdobje za naložbe, ki izpolnjujejo zahteve, naložene kmetom v skladu s to uredbo. Uredbo (EU) 2021/2115 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.

- (47a) Proizvajalci, dobavitelji, distributerji, uvozniki in izvozniki fitofarmaceutskih sredstev bi morali v zvezi s fitofarmaceutskimi sredstvi, ki jih proizvajajo, uvažajo, izvažajo, skladiščijo ali dajejo v promet voditi evidenco in jo hraniti najmanj pet let. Poklicni uporabniki fitofarmaceutskih sredstev bi morali voditi evidenco o fitofarmaceutskih sredstvih, ki jih uporabljajo in jo hraniti najmanj tri leta, vključno z imenom fitofarmaceutskega sredstva, časom nanašanja in odmerkom ter površino in kulturo, na kateri je bilo uporabljeno fitofarmaceutsko sredstvo. Pristojnemu organu bi morali na zahtevo dati na voljo ustrezne podatke iz teh evidenc.
- (48) Začetek uporabe te uredbe bi bilo treba odložiti, da se pristojnim organom in izvajalcem omogoči priprava na izpolnjevanje zahtev, uvedenih s to uredbo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

POGLAVJE I

SPLOŠNE DOLOČBE

Člen 1

Predmet urejanja

Ta uredba določa pravila za trajnostno rabo fitofarmaceutskih sredstev z določitvijo in doseganjem unijskih ciljev za zmanjšanje uporabe in tveganja kemičnih fitofarmaceutskih sredstev do leta 2030, določitvijo zahtev za uporabo, shranjevanje, prodajo in odstranjevanje fitofarmaceutskih sredstev in naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, zagotavljanjem usposabljanja in ozaveščanja ter izvajanjem integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi.

Člen 2

Področje uporabe

Ta uredba se uporablja za proizvode, ki spadajo na področje uporabe iz člena 2 Uredbe (ES) št. 1107/2009.

Člen 3

Opredelevanje pojmov

V tej uredbi se uporabljajo naslednje opredelitve pojmov:

- (1) „kemično fitofarmacevtsko sredstvo“ pomeni fitofarmacevtsko sredstvo, ki vsebuje kemično aktivno snov;
- (2) „fitofarmacevtsko sredstvo z majhnim tveganjem“ pomeni fitofarmacevtsko sredstvo, registrirano v skladu s členom 47(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009;
- (3) „kemična aktivna snov“ pomeni aktivno snov, razen aktivnih snovi, ki so naravno prisotne, aktivnih snovi naravnega ali biološkega izvora ali snovi, ki so jim enake, kot so mikroorganizmi, [...] semiokemikalije ali ekstrakti rastlinskih proizvodov, kot so opredeljeni v členu 3(6) Uredbe (ES) št. 1107/2009, vendar vključno s težkimi kovinami in njihovimi soli;
- (4) „biotska raznovrstnost“ pomeni biotsko raznovrstnost, kot je opredeljena v členu 3(29) Uredbe (ES) št. 1107/2009;
- (5) „nevarnejše fitofarmacevtsko sredstvo“ pomeni fitofarmacevtsko sredstvo, ki vsebuje eno ali več aktivnih 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 v Prilogi k Izvedbeni uredbi (EU) 2015/408;

- (6) „kmetijska površina v uporabi“ pomeni kmetijsko površino v uporabi, kot je opredeljena v členu 2, točka (e), Uredbe (EU) 2018/1091 Evropskega parlamenta in Sveta⁴⁸;
- (7) „poklicni uporabnik“ pomeni vsako osebo, ki [...] **pri svojih poklicnih dejavnostih uporablja** fitofarmacevtsko sredstvo [...];
- (8) „distributer“ pomeni vsako osebo, ki v okviru svoje gospodarske dejavnosti da fitofarmacevtsko sredstvo na trg, vključno s trgovcem na debelo, dobaviteljem in trgovcem na drobno;
- (9) „svetovalec“ pomeni vsako osebo, ki v okviru strokovnih služb ali trgovinskih storitev, vključno z zasebnimi in javnimi svetovalnimi službami, svetuje o integriranem varstvu rastlin pred škodljivimi organizmi in varni uporabi fitofarmacevtskih sredstev;
- (9a) „izvajalec“ pomeni vsako fizično ali pravno osebo, za katero velja ena ali več obveznosti iz te uredbe;**
- (10) „naprave za nanašanje **za poklicno uporabo**“ pomeni vse naprave, **ki jih lahko poklicni uporabnik uporablja** [...] za nanašanje fitofarmacevtskega sredstva [...] v času proizvodnje, in pripomočke, ki so bistveni za učinkovito delovanje takih naprav, razen naprav, namenjenih za setev ali sajenje razmnoževalnega materiala, tretiranega s fitofarmacevtskimi sredstvi;
- (11) [...]
- (12) „nanašanje iz zraka“ pomeni nanašanje fitofarmacevtskega sredstva z zrakoplovom;
- (13) „sistem brezpilotnega zrakoplova“ pomeni kakršen koli zrakoplov z opremo za nanašanje iz zraka, ki se brez pilota na krovu upravlja samostojno ali daljinsko ali je projektiran za tako upravljanje;

⁴⁸ Uredba (EU) 2018/1091 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. julija 2018 o integrirani statistiki na ravni kmetij ter razveljavitvi uredb (ES) št. 1166/2008 in (EU) št. 1337/2011 (UL L 200, 7.8.2018, str. 1).

- (14) „fitofarmacevtsko sredstvo, registrirano za poklicno uporabo,“ pomeni fitofarmacevtsko sredstvo, ki je bilo za poklicne uporabnike registrirano le v skladu s členom 31 Uredbe (ES) št. 1107/2009;
- (15) „integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi“ pomeni skrbno upoštevanje vseh razpoložljivih sredstev, ki preprečujejo razvoj populacij škodljivih organizmov ter hkrati ohranjajo uporabo kemičnih fitofarmacevtskih sredstev na ekonomsko in ekološko upravičeni ravni ter zmanjšujejo tveganje za zdravje ljudi in okolje;
- (16) „občutljivo območje“ pomeni katero koli od naslednjih kategorij:
- a) Občutljiva kmetijska in gozdarska območja, ki vključujejo:
 - (i) [...]
 - (ii) vsa gozdarska območja ali kmetijske površine v uporabi na območjih, pomembnih za Skupnost, s seznama iz člena 4(2) Direktive 92/43/EGS in posebna ohranitvena območja, določena v skladu s členom 4(4) navedene direktive, ter posebna območja varstva, razvrščena v skladu s členom 4 Direktive 2009/147/ES;
 - (iii) [...]

- b) Občutljiva neketijska in negozdarska območja, ki vključujejo:
- (i) območje, ki ga uporablja splošna javnost, kot je javni park ali vrt, rekreacijska ali športna površina, kjer v obdobjih uporabe fitofarmaceutskih sredstev in v varnostnem obdobju, ki sledi, javnosti ni mogoče prepovedati dostopa, ali javna pot;
 - (ii) zasebni park ali zasebni vrt;
 - (iii) območje, ki ga pretežno uporabljajo [...] naslednje ranljive skupine: noseče in doječe ženske, dojenčki, otroci in starejši;
 - (iv) območja, pomembna za Skupnost, s seznama iz člena 4(2) Direktive 92/43/EGS in posebna ohranitvena območja, določena v skladu s členom 4(4) navedene direktive, ter posebna območja varstva, razvrščena v skladu s členom 4 Direktive 2009/147/ES, ki niso vključena v točko (a).
- (ba) Robovi cest, avtocest in železniških prog, industrijska pristanišča, letališča, **zaprta vojaška območja**, industrijska območja in območja z nadzemnim električnim vodom so izključeni iz področja uporabe točk (b)(i) in (b)(iv).

c) Občutljiva nekmetijska in negozdarska območja s posebnimi značilnostmi, ki vključujejo:

(i) športne površine, na katerih je v obdobjih uporabe fitofarmaceutskih sredstev in v varnostnem obdobju, ki sledi, javnosti mogoče prepovedati dostop;

(ii) pokopališča.

- (17) „karantenski škodljivi organizem“ pomeni karantenski škodljivi organizem, kot je opredeljen v členu 3 Uredbe (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta⁴⁹;
- (18) „invazivna tujerodna vrsta“ pomeni invazivno tujerodno vrsto, kot je opredeljena v členu 3, točka 2, Uredbe (EU) št. 1143/2014 Evropskega parlamenta in Sveta⁵⁰;
- (19) „površinske vode“ pomenijo telo površinske vode, kot je opredeljeno v členu 2, točka 10, Direktive 2000/60/ES;
- (20) „podzemna voda“ pomeni telo podzemne vode, kot je opredeljeno v členu 2, točka (12), Direktive 2000/60/ES;

⁴⁹ Uredba (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 26. oktobra 2016 o ukrepih varstva pred škodljivimi organizmi rastlin, spremembi uredb (EU) št. 228/2013, (EU) št. 652/2014 in (EU) št. 1143/2014 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi direktiv Sveta 69/464/EGS, 74/647/EGS, 93/85/EGS, 98/57/ES, 2000/29/ES, 2006/91/ES in 2007/33/ES (UL L 317, 23.11.2016, str. 4).

⁵⁰ Uredba (EU) št. 1143/2014 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. oktobra 2014 o preprečevanju in obvladovanju vnosa in širjenja invazivnih tujerodnih vrst (UL L 317, 4.11.2014, str. 35).

- (21) „kazalnik tveganja“ pomeni meritev, ki kaže relativno spremembo tveganj za zdravje ljudi ali okolje, povezanih z uporabo fitofarmaceutskih sredstev, in se izračuna v skladu z metodologijo iz Priloge VI;
- (22) „nekemične metode“ pomenijo alternative kemičnim fitofarmaceutskim sredstvom;
- (23) „biotično varstvo rastlin“ pomeni zatiranje organizmov, škodljivih za rastline ali rastlinske proizvode, z uporabo naravnih sredstev biološkega izvora ali snovi, ki so jim identične, kot so mikroorganizmi, semiokemikalije, ekstrakti rastlinskih proizvodov, kot so opredeljeni v členu 3(6) Uredbe (ES) št. 1107/2009, ali nevretenčarski makroorganizmi;
- (23a) „spričevalo o usposabljanju“ pomeni dokazilo o usposabljanju, ki se lahko predloži kot veljavno potrdilo o usposabljanju ali potrdilo o vnosu v uradni elektronski register, kot je določeno v členu 25 te uredbe.

POGLAVJE II

CILJI ZA ZMANJŠANJE

Člen 4

Unijska cilja za zmanjšanje do leta 2030

1. Države članice skupaj zagotovijo 50-odstotno zmanjšanje uporabe in tveganja kemičnih fitofarmaceutskih sredstev (v nadaljnjem besedilu: unijski cilj 1 za zmanjšanje do leta 2030) ter 50-odstotno zmanjšanje uporabe nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev (v nadaljnjem besedilu: unijski cilj 2 za zmanjšanje do leta 2030) na ravni Unije do leta 2030 v primerjavi s povprečjem let 2015, 2016 in 2017 (v nadaljnjem besedilu skupaj: unijska cilja za zmanjšanje do leta 2030).
 - 1a. Vsaka država članica[...] z ukrepi, sprejetimi v skladu s to uredbo, prispeva k doseganju unijskih ciljev iz odstavka 1, in sicer tako, da določi svoje kvantitativne ciljne vrednosti, cilje, ukrepe in časovne razporede za zmanjšanje tveganj in učinkov uporabe pesticidov na zdravje ljudi in okolje.
 - 1b. Države članice z nacionalnimi akcijskimi načrti Komisijo uradno obvestijo o **kvantitativnih ciljnih vrednostih, ciljih, ukrepih in časovnicah za prispevek** [...]. Če Komisija oceni, da nacionalne **kvantitativne ciljne vrednosti, cilji, ukrepi in časovnice za prispevek** [...] ne zadostujejo za skupno doseganje skupnih unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030, lahko državam članicam izda specifična priporočila za države, da povečajo raven **ambicioznosti v zvezi s svojimi kvantitativnimi ciljnimi vrednostmi, ukrepi in časovnicami** [...].

- 1c. Zadevna država članica v duhu solidarnosti med državami članicami in Unijo ter med državami članicami ustrezno upošteva to priporočilo in lahko v nacionalnem akcijskem načrtu obrazloži, kako ga je ustrezno upoštevala.
1. Komisija vsako leto izračuna napredek pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030 v skladu z metodologijo iz Priloge I.

Člen 5

Cilja držav članic za zmanjšanje kemičnih fitofarmaceutskih sredstev do leta 2030

[...]

Člen 6

Začetna ocena nacionalnih ciljev, ki jo opravi Komisija

[...]

Člen 7

Objava trendov v zvezi z napredkom pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030 s strani Komisije

1. Komisija do 31. avgusta vsakega leta na spletišču objavi tekoče povprečne trende v zvezi z napredkom pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030. Ti trendi se izračunajo kot razlika med povprečjem let 2015–2017 in letom, ki se je zaključilo 20 mesecev pred objavo. Trendi se izračunajo v skladu z metodologijo iz Priloge I.
2. Komisija spletišče iz odstavka 1 posodobi najmanj enkrat na leto.
3. [...]

POGLAVJE III

NACIONALNI AKCIJSKI NAČRTI

Člen 8

Nacionalni akcijski načrti

1. Vsaka država članica do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum [...]24 mesecev po datumu začetka uporabe te uredbe*] pripravi, sprejme in na javnem spletišču objavi nacionalni akcijski načrt, ki vsebuje najmanj naslednje informacije:
 - a) informacije o [...] **svojih kvantitativnih ciljnih vrednostih, ciljnih ukrepih in časovnicah, ki prispevajo k doseganju** [...] unijskih ciljev glede zmanjšanja do leta 2030 iz členov 4 in 9;
 - b) [...]
 - c) podrobnosti o načrtovanem napredku v zvezi z elementi, pomembnimi za izvajanje te uredbe, iz Priloge II;

- d) [...]
- e) seznam vrst naprav za nanašanje za poklicno uporabo, za katere država članica uporablja različne zahteve glede pregledov v skladu s členom 32(1);
- f) če so na voljo, informacije o ukrepih, ki so bili sprejeti proti fitofarmaceutskim sredstvom, ki so bila v preteklih treh letih nezakonito uporabljena ali zasežena v okviru operacij za boj proti goljufijam, vključno z zaseženimi količinami, in informacije o kakršnih koli načrtovanih nacionalnih ukrepih za preprečevanje uporabe ponarejenih in nezakonitih fitofarmaceutskih sredstev;
- g) nacionalne ukrepe za spodbujanje poklicnih uporabnikov k uporabi nekemičnih metod, tudi s finančnimi spodbudami v skladu z zakonodajo Unije o državni pomoči, kjer so na voljo;
- h) načrtovane in sprejete ukrepe za podporo, inovacije in/ali razvoj in/ali usposabljanje na področju uporabe nekemičnih metod zatiranja škodljivih organizmov;
- i) druge načrtovane in sprejete ukrepe za podporo trajnostne rabe fitofarmaceutskih sredstev v skladu z načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, vključno s tistimi iz specifičnih pravil ali smernic za kmetijske rastline iz člena 15(1).

Vsaka država članica Komisijo nemudoma uradno obvesti o prvi objavi svojega nacionalnega akcijskega načrta.

Vsaka država članica pregleda svoj nacionalni akcijski načrt vsaj vsakih pet let od prve objave. Na podlagi pregleda lahko država članica svoj nacionalni akcijski načrt spremeni. Države članice objavijo spremenjene različice svojih nacionalnih akcijskih načrtov in Komisiji brez odlašanja predložijo spremenjene nacionalne akcijske načrte.

Nacionalni akcijski načrti, objavljeni do vključno leta 2030, vsebujejo informacije iz prvega pododstavka, točke (a) do (i).

Nacionalni akcijski načrti, objavljeni po letu 2030, vsebujejo informacije iz prvega pododstavka, točke (c) do (i).

2. Vsaka država članica pred sprejetjem ali spremembo svojega nacionalnega akcijskega načrta izvede postopek javnega posvetovanja v skladu z zahtevami Direktive 2001/42/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁵¹.
3. Nacionalni akcijski načrti vsebujejo povzetek postopka javnega posvetovanja, ki je bil izveden pred njihovim sprejetjem, in seznam organov, odgovornih za njihovo izvajanje.
4. Nacionalni akcijski načrti so skladni z načrti držav članic, pripravljenimi v skladu z direktivami 91/676/EGS, 92/43/EGS, 2000/60/ES, 2008/50/ES, 2009/147/ES in (EU) 2016/2284 ter Uredbo xxx/xxx o obnovi narave [*vstaviti sklic na sprejeti akt*], in strateškimi načrti SKP, pripravljenimi v skladu z Uredbo (EU) 2021/2115.
5. Države članice z najbolj oddaljenimi regijami lahko v svojih nacionalnih akcijskih načrtih sprejmejo ukrepe, prilagojene tem regijam, pri čemer upoštevajo posebne potrebe, povezane s posebnimi podnebnimi razmerami in kmetijskimi rastlinami v teh regijah.

Člen 9

Informacije o [...] uporabi aktivnih snovi na nacionalni ravni [...]

1. Nacionalni akcijski načrti, objavljeni do vključno leta 2030, vključujejo naslednje informacije v zvezi z **uporabo aktivnih snovi na nacionalni ravni [...], ki bi lahko vplivala na doseganje unijskih ciljev glede zmanjšanja do leta 2030 iz člena 4:**
 - a) vsaj pet aktivnih snovi, ki najbolj vplivajo na trend zmanjševanja uporabe in tveganja kemičnih fitofarmaceutskih sredstev ter na trend uporabe nevarnejših fitofarmaceutskih sredstev, kot je določeno pri uporabi metodologije iz Priloge I, v treh letih pred sprejetjem nacionalnega akcijskega načrta;

⁵¹ Direktiva 2001/42/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 27. junija 2001 o presoji vplivov nekaterih načrtov in programov na okolje (*UL L 197, 21.7.2001, str. 30*).

- b) kmetijske rastline in/ali uporabe, za [...] katere se vsaka od aktivnih snovi iz točke (a) najpogosteje uporablja, in število hektarjev posamezne tretirane kmetijske rastline **ali območja**;
- c) [...]
- d) [...]
- 2. [...]
- 3. [...]
- 4. [...]

Člen 10

[...]Poročilo o izvajanju[...]

1. Vsaka država članica vsaki **dve** leti do 31. avgusta, vendar ne prej kot [*Urad za publikacije: vstaviti datum [...] 36 mesecev po datumu začetka uporabe te uredbe*] Komisiji predloži [...] poročilo o izvajanju, ki vsebuje kvantitativne podatke iz Priloge II.
2. [...]
3. Vsaka država članica svoje [...] poročilo o izvajanju objavi na javnem spletišču ter o tem obvesti Komisijo.
4. Če Komisija meni, da so podatki, ki se zahtevajo v skladu s Prilogo II, nepopolni, lahko zahteva, da država članica manjkajoče podatke doda v [...] poročilo o izvajanju. Če se [...] poročilo o izvajanju posodobi, se posodobljena različica objavi tudi na spletišču iz odstavka 3, država članica pa o tem obvesti Komisijo.
5. Komisija [...] poročila o izvajanju držav članic objavi na javnem spletišču.
6. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 o spremembi Priloge II za posodobitev glede na tehnični napredek in znanstveni razvoj na področju trajnostne rabe fitofarmaceutskih sredstev.

Člen 11

Analiza [...] poročil o izvajanju, ki jo opravi Komisija

1. Komisija do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum [...] tri leta po datumu začetka uporabe te uredbe*] in nato vsaka tri leta na svojem spletišču objavi analizo:
 - a) splošnih trendov v zvezi z napredkom pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030;
 - b) napredka držav članic [...] v zvezi z [...] **njihovimi kvantitativnimi ciljnimi vrednostmi, cilji, ukrepi in časovnicami** iz člena 4, odstavek 1a [...].
2. [...]
3. Komisija lahko na podlagi analize iz odstavka 1 državi članici izda priporočilo. Zadevna država članica ustrezno upošteva priporočilo in lahko v svojem naslednjem [...] poročilu o izvajanju obrazloži, kako ga je ustrezno upoštevala.
4. [...]
5. [...]
6. [...]
7. Komisija do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum pet let po datumu začetka uporabe te uredbe*] Evropskemu parlamentu in Svetu predloži poročilo o letnem napredku in izvajanju.

POGLAVJE IV

INTEGRIRANO VARSTVO RASTLIN PRED ŠKODLJIVIMI ORGANIZMI

Člen 12

Integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi

1. Poklicni uporabniki uporabljajo integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi z uporabo splošnih načel iz člena 13.
 - a) [...]
 - b) [...]
 - 1a. Poklicni uporabniki lahko uporabljajo smernice za posamezne kmetijske rastline ali sektorje, ki jih je država članica, v kateri delujejo, sprejela za zadevno kmetijsko rastlino ali sektor in površino v skladu s členom 14 ter izvajajo ukrepe iz člena 13(8). Če poklicni uporabnik uporablja smernice za posamezne kmetijske rastline ali sektorje, se šteje, da je v zvezi z zadevno kmetijsko rastlino ali sektorjem uporabil splošna načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13.
 - 1b. Poklicni uporabniki uporabljajo pravila za posamezne kmetijske rastline ali sektorje, če jih je država članica, v kateri delujejo, sprejela za zadevno kmetijsko rastlino ali sektor in območje v skladu s členom 14 ter izvajajo ukrepe iz člena 13(8).
2. [...] (*prestavljeno v člen 25a*)

Člen 13

Splošna načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi

1. Poklicni uporabniki najprej preučijo in, kjer je primerno, uporabijo ukrepe, pri katerih za preprečevanje ali zatiranje škodljivih organizmov ni potrebna uporaba kemičnih fitofarmaceutskih sredstev, preden se odločijo za nanašanje kemičnih fitofarmaceutskih sredstev.
2. Evidence poklicnega uporabnika iz člena 15(1) dokazujejo, da je upošteval naslednje možnosti, kot je ustrezno:
 - kolobarjenje,uporabo ustreznih tehnik gojenja, med drugim starih tehnik zatiranja plevela z zgodnjo obdelavo tal in uničenjem plevela pred setvijo brez dodatne obdelave tal, časa in gostote setve, podsetve, vmesne setve, gojenje s čim manjšo obdelavo tal, obrezovanja in tehnik neposredne setve,uporabo odpornih ali tolerantnih sort in certificiranega ali enakovrednega rastlinskega razmnoževalnega materiala,uporabo uravnoveženega gnojenja, apnenja in postopkov namakanja ali osuševanja,preprečevanje razširjanja škodljivih organizmov s higienskimi ukrepi, med drugim z rednim čiščenjem strojev in opreme,zaščito in povečanje števila pomembnih koristnih organizmov znotraj proizvodnih območij in zunaj njih,izključitev škodljivih organizmov z uporabo zaščiteneh struktur, mrež in drugih fizičnih ovir.

3. Poklicni uporabniki spremljajo škodljive organizme z ustreznimi metodami in orodji. Taki ukrepi in metode vključujejo vsaj eno od naslednjega:
- a) opazovanje na terenu;
 - b) znanstveno zasnovane sisteme opozarjanja, napovedovanja in zgodnjega ugotavljanja populacij škodljivih organizmov, kadar je to izvedljivo;
 - c) uporabo nasvetov [...] svetovalcev, **usposobljenih v skladu s členom 25.**
4. Poklicni uporabniki lahko kemična fitofarmacevtska sredstva uporabljajo le, če so potrebna za doseganje sprejemljivih ravni zatiranja škodljivih organizmov, potem ko so bile preučene vse druge nekemične metode iz odstavkov 1 in 2, ter če je izpolnjen kateri koli od naslednjih pogojev:
- a) rezultati spremljanja na podlagi zabeleženih opazovanj kažejo, da je treba zaradi prisotnosti dovolj velikega števila škodljivih organizmov pravočasno uporabiti kemična fitofarmacevtska sredstva;
 - b) poklicni uporabnik se z evidentirano odločitvijo odloči, da bo iz preventivnih razlogov uporabil kemična fitofarmacevtska sredstva, kadar to upravičuje sistem podpore pri odločanju ali svetovalac, ki izpolnjuje pogoje iz člena 25a.
5. [...]

6. Poklicni uporabniki ohranjajo uporabo kemičnih fitofarmaceutskih sredstev in drugih oblik posredovanja na ravneh, ki so potrebne v skladu z dobro fitofarmaceutsko prakso iz člena 3, odstavka 18, Uredbe (ES) št. 1107/2009 in ne povečujejo tveganja za razvoj odpornosti v populacijah škodljivih organizmov. Kadar je mogoče, poklicni uporabniki uporabljajo naslednje ukrepe:
- a) nižjo stopnjo nanašanja;
 - b) manjše število nanašanj;
 - c) delno nanašanje;
 - d) točkasto nanašanje.
7. Če je znano tveganje za nastanek odpornosti proti določenemu ukrepu za varstvo rastlin in če je zaradi velikosti populacije škodljivih organizmov potrebna večkratna uporaba tega ukrepa, poklicni uporabniki uporabijo razpoložljive strategije za ohranjanje učinkovitosti tega ukrepa.
- Če ukrep za varstvo rastlin vključuje večkratno uporabo fitofarmaceutskih sredstev, poklicni uporabniki uporabijo fitofarmaceutska sredstva z različnimi načini delovanja, kjer je to mogoče.
8. Poklicni uporabniki izvedejo oba od naslednjih ukrepov:
- a) preverijo in dokumentirajo stopnjo uspešnosti uporabljenih ukrepov za varstvo rastlin na podlagi evidenc o uporabi fitofarmaceutskih sredstev in drugih posredovanj ter spremljanju škodljivih organizmov;
 - b) v postopku odločanja o prihodnjih posredovanjih uporabijo informacije, pridobljene z izvajanjem ukrepov iz točke (a).

9. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 o spremembi seznama možnosti iz odstavka 2, načinov in orodij iz odstavka 3 ter ukrepov iz odstavka 6 tega člena zaradi upoštevanja tehničnega napredka in znanstvenega razvoja.

Člen 13a

Poklicni uporabniki pri izvajanju kakršnih koli ciljev varstva rastlin iz člena 2, odstavek 1, Uredbe (ES) št. 1107/2009 uporabljajo splošna načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13.

Člen 14 (prej člen 15)

Za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice in pravila

1. Države članice sprejmejo agronomske smernice na podlagi integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi za gojenje ali shranjevanje določene kmetijske rastline ali za specifičen sektor in ki so zasnovane za zagotavljanje, da se kemična zaščita kmetijskih rastlin uporablja šele po tem, ko so preučene vse druge nekemične metode in, kjer je ustrezno, ko je dosežen prag za posredovanje (v nadaljnjem besedilu: za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice). Za kmetijske rastline ali sektorje specifičnimi smernicami se izvajajo načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13 za zadevno kmetijsko rastlino ali sektor.
2. [...] *(prestavljeno v odstavek 3c)*
3. Vsaka država članica ima do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum – prvi dan v mesecu, ki sledi 24 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe*] vzpostavljene učinkovite za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice za tiste kmetijske rastline ali sektorje, ki pokrivajo površino, ki predstavlja vsaj 75 % njene kmetijske površine v uporabi (brez kuhinjskih vrtov).

- 3a. Države članice lahko sprejmejo pravno zavezujoča agronomska pravila na podlagi integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi za gojenje ali shranjevanje določene kmetijske rastline ali za specifičen sektor in ki so zasnovana za zagotavljanje, da se kemična zaščita kmetijskih rastlin uporablja šele po tem, ko so preučene vse druge nekemične metode in ko je dosežen prag za posredovanje, kjer je na voljo (v nadaljnjem besedilu: za kmetijske rastline ali sektorje specifična pravila). Za kmetijske rastline ali sektorje specifičnimi pravili, ki se določijo v zavezujočem pravnem aktu, se v celoti ali delno izvajajo načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13 za zadevno kmetijsko rastlino ali sektor. Če država članica sprejme za posamezno kmetijsko rastlino ali sektor specifično pravilo, s katerim se načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13 v celoti izvajajo, bi se za zadevno kmetijsko rastlino ali sektor štelo, da ima smernico, kot se zahteva v odstavku 3.
- 3b. Države članice pri sprejemanju za posamezno kmetijsko rastlino ali sektor specifičnih smernic ali pravil upoštevajo ustrezne agronomske razmere, vključno z vrsto tal in kmetijskih rastlin ter prevladujočimi podnebnimi razmerami.
- 3c. Vsaka država članica imenuje pristojni organ, odgovoren za zagotavljanje, da so za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice ali pravila znanstveno zanesljiva in v skladu s členom 13.
4. [...] *(spremenjeno in predstavljeno v odstavku 7a)*
5. [...] *(spremenjeno in predstavljeno v odstavku 7a)*

6. Za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice določajo vsaj naslednje:
- a) gospodarsko najpomembnejše škodljive organizme, ki vplivajo na kmetijsko rastlino ali sektor;
 - b) nekemična posredovanja z zatiranjem s pomočjo ustreznih metod pridelave ter fizičnih sredstev in biotičnega varstva rastlin, ki so učinkovita proti škodljivim organizmom iz točke (a), ter kvalitativna merila ali pogoje, pod katerimi se ta posredovanja izvajajo;
 - c) če so na voljo, fitofarmacevtska sredstva z majhnim tveganjem ali alternative kemičnim fitofarmacevtskim sredstvom, ki so registrirana za škodljive organizme iz točke (a), ter kvalitativna merila ali pogoje, pod katerimi se ta posredovanja izvajajo;
 - d) kemična fitofarmacevtska sredstva, ki niso fitofarmacevtska sredstva z majhnim tveganjem in ki so registrirana proti škodljivim organizmom iz točke (a), ter kvalitativna merila ali pogoje, pod katerimi se ta posredovanja izvajajo;
 - e) kvantitativna merila ali pogoje, pod katerimi se lahko kemična fitofarmacevtska sredstva uporabljajo, ko so izčrpana vsa druga sredstva nadzora, ki ne zahtevajo uporabe kemičnih fitofarmacevtskih sredstev;
 - f) če so na voljo, merljiva merila ali pogoje, pod katerimi se lahko nevarnejša fitofarmacevtska sredstva uporabljajo, ko so izčrpana vsa druga sredstva nadzora, ki ne zahtevajo uporabe kemičnih fitofarmacevtskih sredstev;
 - g) obveznost beleženja opazovanj, ki dokazujejo, da je bila zadevna mejna vrednost, če je na voljo, dosežena.
7. Vsaka država članica redno pregleduje svoje za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice in pravila in jih po potrebi posodobi, tudi kadar je to potrebno, da se upoštevajo spremembe v razpoložljivosti orodij za zatiranje škodljivih organizmov.

- 7a. Država članica vsaj devet mesecev pred začetkom uporabe za kmetijske rastline ali sektorje specifičnih pravil v skladu z nacionalno zakonodajo uradno obvesti Komisijo, ki lahko v šestih mesecih od prejema osnutka nasprotuje njegovemu sprejetju s strani države članice, če meni, da ta osnutek ni v skladu z načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13. Če Komisija nasprotuje, država članica spremeni besedilo na podlagi ugovorov Komisije ali navede razloge, zakaj jih ne upošteva.
8. Država članica, ki namerava posodobiti za kmetijsko rastlino ali sektor specifično pravilo, uradno obvesti Komisijo, ki lahko v treh mesecih po prejemu osnutka nasprotuje posodobitvi za kmetijsko rastlino ali sektor specifičnega pravila s strani države članice, če meni, da osnutek ni v skladu z načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13. Če Komisija nasprotuje, država članica spremeni besedilo na podlagi ugovorov Komisije ali navede razloge, zakaj jih ne upošteva.
9. [...] (*poenostavljeno in prestavljeno v odstavku 8*)
10. [...]
11. Vsaka država članica objavi vse svoje za kmetijske rastline ali sektorje specifične smernice in pravila na spletišču in o tem obvesti Komisijo.
12. Komisija na spletišču objavi povezave do spletišč držav članic iz odstavka 11.

13. Komisija do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum = prvi dan v mesecu, ki sledi 7 let po datumu začetka veljavnosti te uredbe*] Evropskemu parlamentu in Svetu predloži poročilo o sprejetju za kmetijske rastline ali sektorje specifičnih smernic in pravil v državah članicah ter skladnosti navedenih smernic in pravil s tem členom ter skladnosti s splošnimi načeli integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13 v državah članicah.

Člen 15 (prej člen 14)

Evidenca ukrepov integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev s strani poklicnih uporabnikov

1. Kadar poklicni uporabnik sprejme preventivni ukrep ali izvede posredovanje, v elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev iz člena 16, vnese naslednje informacije, ki zajemajo področje, na katerem poklicni uporabnik deluje:
- a) kakršen koli preventivni ukrep ali posredovanje v skladu s členom 13 ter, kjer je primerno, kakršen koli dokaz skladnosti z za kmetijsko rastlino ali sektor specifičnimi smernicami;
 - b) kakršen koli preventivni ukrep ali posredovanje in kakršen koli dokaz skladnosti z za kmetijsko rastlino ali sektor specifičnimi pravili, če je država članica, v kateri poklicni uporabnik deluje, za zadevno kmetijsko rastlino ali sektor in območje sprejela taka pravila.

Poklicni uporabnik vnese informacije iz tega odstavka do 31. januarja v letu, ki sledi letu, v katerem so bili izvedeni preventivni ukrepi posredovanja.

2. [...]
3. Poklicni uporabnik **ali drug izvajalec** v elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in [...] uporabe fitofarmacevtskih sredstev iz člena 16 vnese elektronsko evidenco vsakršne uporabe fitofarmacevtskega sredstva v skladu s členom 67 Uredbe (ES) št. 1107/2009. Poklicni uporabnik vnese tudi elektronsko evidenco, v kateri navede, ali je bilo nanašanje izvedeno z zračnimi ali kopenskimi napravami.
- 3a. Vpis informacij iz odstavka 3 v elektronski register za integrirano varstvo rastlin pred škodljivimi organizmi in register uporabe fitofarmacevtskih sredstev se šteje za vzpostavitev evidence o uporabi fitofarmacevtskih sredstev v skladu s členom 67 Uredbe (ES) št. 1107/2009.
4. Da se zagotovi enotna struktura vnosov, ki jih morajo poklicni uporabniki vnesti v elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmacevtskih sredstev v skladu z odstavkoma 1 in 3, lahko Komisija z izvedbenimi akti sprejme standardno predlogo za take vnose. Vsaka taka predloga vključuje polja za vnos evidenc, ki jih je treba voditi v skladu s členom 67 Uredbe (ES) št. 1107/2009, in zahteva uporabo prepoznavne identifikacijske oznake. Ti izvedbeni akti se sprejmejo v skladu s postopkom pregleda iz člena 41(2).

Člen 16

Elektronski register integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev

1. Vsaka država članica imenuje pristojni organ ali pristojne organe za vzpostavitev in vodenje elektronskega registra ali elektronskih registrov integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev.

Elektronski register ali registri integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi in uporabe fitofarmaceutskih sredstev vsebujejo vsaj informacije v skladu s členom 15(1) in 15(3), ki se hranijo za obdobje 10 let od datuma vnosa.

2. Register ali registri iz odstavka 1 so dostopni poklicnim uporabnikom, tako da lahko vnesejo elektronske evidence v skladu s členom 15.
3. [...]
4. [...]

5. Pristojni organi iz odstavka 1 si podatke, zbrane v okviru registra ali registrov iz odstavka 1 tega člena, izmenjajo z nacionalnimi pristojnimi organi, odgovornimi za izvajanje direktiv 2000/60/ES in (EU) 2020/2184, oziroma jih navedenim organom dajo na voljo, da se navedeni podatki v anonimizirani obliki navzkrižno povežejo s podatki o spremljanju kakovosti okolja in vode (tudi podzemne), da se tako izboljšajo opredelitev, merjenje in zmanjševanje tveganj zaradi uporabe fitofarmaceutskih sredstev.
6. Pristojni organi iz odstavka 1 nacionalnim statističnim organom zagotovijo dostop do registrov iz odstavka 1 za razvoj, pripravo in izkazovanje uradne statistike.
7. [...]

[Člen 17 (premaknjen v Poglavje Va)]

POGLAVJE IVa

OBČUTLJIVA OBMOČJA

Člen 18

Uporaba fitofarmaceutskih sredstev na občutljivih območjih

1. Uporaba fitofarmaceutskih sredstev na občutljivih območjih je omejena glede na kategorijo posameznega občutljivega območja.

2. Na občutljivih kmetijskih in gozdarskih območjih iz člena 3(16)(a) je dovoljena samo uporaba biotičnega varstva rastlin, fitofarmaceutskih sredstev z majhnim tveganjem, fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za ekološko kmetovanje, in fitofarmaceutskih sredstev, ki v svoji kemijski obliki ne vsebujejo nobenih aktivnih snovi, razvrščenih v skupino 3 ali 4 za namen izračuna usklajenega kazalnika tveganja 1 iz tabele 1 v Prilogi VI.
- 2a. Na občutljivih nekmetijskih in negozdarskih območjih iz člena 3(16)(b) je dovoljena samo uporaba biotičnega varstva rastlin, fitofarmaceutskih sredstev z majhnim tveganjem, **fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za nepoklicne uporabnike**, in fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za ekološko kmetovanje.
- 2b. Na občutljivih nekmetijskih in negozdarskih območjih s posebnimi značilnostmi iz člena 3(16)(c) je dovoljena samo uporaba biotičnega varstva rastlin, fitofarmaceutskih sredstev z majhnim tveganjem, **fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za nepoklicne uporabnike**, fitofarmaceutskih sredstev, odobrenih za ekološko kmetovanje, in fitofarmaceutskih sredstev, ki v svoji kemijski obliki ne vsebujejo nobenih aktivnih snovi, razvrščenih v skupino 3 ali 4 za namen izračuna usklajenega kazalnika tveganja 1 iz tabele 1 v Prilogi VI.
- 2c. Kot izjema se prepovedi, opredeljene v tem členu, ne uporabljajo v naslednjih primerih:
- (i) če obstajajo tveganja širjenja karantenskih škodljivih organizmov in invazivnih tujerodnih vrst ali škodljivih organizmov ali invazivnih tujerodnih vrst, priglašeni v skladu s členom 29, odstavek 3, Uredbe (EU) 2016/2031 ali členom 10, odstavek 2, Uredbe (EU) št. 1143/2014, za katere še ni bila opravljena ocena v skladu s členom 30, odstavek 1, Uredbe (EU) 2016/2031 ali členom 10, odstavek 4, Uredbe (EU) št. 1143/2014;

- (ii) pristojni organ, ki ga imenuje država članica, lahko poklicnim uporabnikom na lastno pobudo dovoli, da na razmejenih območjih, vzpostavljenih v skladu s členom 18, odstavek 1, členom 28, odstavek 1 in 2, členom 30, odstavek 1, ali členom 33, odstavek 1, Uredbe (EU) 2016/2031, uporabljajo fitofarmacevtska sredstva za namene izkoreninjenja ali preprečevanja širjenja, kot je ustrezno, vseh zadevnih karantenskih škodljivih organizmov za Unijo, karantenskih škodljivih organizmov za varovano območje ali škodljivih organizmov, za katere veljajo ukrepi, sprejeti v skladu s členom 30, odstavek 1, navedene uredbe, ali njihovih vektorjev za čas razmejitve.

Člen 18a

Odstopanja

3. Z odstopanjem od člena 18 lahko pristojni organ, ki ga imenuje država članica, [...] poklicnim uporabnikom dovoli uporabo [...] fitofarmacevtskih sredstev na posebej določenem občutljivem območju.
- a) [...]
- b) [...]
4. [...]

5. [...]
- 5a. Odstopanja se odobrijo le za omejeno regijo ali območje, in sicer za omejeno obdobje z natančno določenim datumom začetka in konca, ki je najkrajše možno in ni nikoli daljše od 120 dni.
- 5b. Odstopanja se lahko odobrijo za posamezno fitofarmaceutsko sredstvo ali skupino fitofarmaceutskih sredstev.
- 5c. Odstopanja se ustrezno utemeljijo in se odobrijo le, kadar se tak ukrep zdi potreben zaradi nevarnosti, ki je ni mogoče obvladati z drugimi ustreznimi ukrepi, ob upoštevanju tehničnih, gospodarskih in okoljskih vidikov.
6. Dovoljenje za uporabo fitofarmaceutskega sredstva na občutljivem območju določa vse od naslednjega:
 - a) pogoje za omejeno in nadzorovano uporabo s strani vložnika;
 - b) [...]
 - c) ukrepe za zmanjšanje tveganja;
 - d) trajanje veljavnosti dovoljenja.
7. [...]

8. Če je dovoljenje za uporabo fitofarmacevtskega sredstva na občutljivem območju izdano, pristojni organ iz odstavka 3 pred prvim dnevom njegove veljavnosti javno objavi naslednje informacije:
- e) kraj uporabe;
 - f) [...]
 - g) datum začetka in konca obdobja odobritve dovoljenja, ki ne presega 120 zaporednih dni;
 - h) ustrezne vremenske razmere, ki omogočajo varno nanašanje;
 - i) ime in kemijsko obliko fitofarmacevtskega sredstva ali fitofarmacevtskih sredstev.
 - j) [...]

Člen 19

Ukrepi za varovanje vodnega okolja in pitne vode

1. V vseh površinskih vodah in trimetrskem pasu ob takih vodah je prepovedana uporaba vseh fitofarmacevtskih sredstev. Ta trimetrski varovalni pas se ne zmanjša z uporabo alternativnih tehnik za zmanjšanje tveganja.
2. Države članice lahko vzpostavijo večje obvezne varovalne pasove, ki mejijo na površinske vode.
3. Države članice do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum začetka uporabe te uredbe*] sprejmejo ustrezne ukrepe za preprečevanje poslabšanja stanja površinske in podzemne vode ter obalnih in morskih voda ter zagotovitev dobrega stanja površinske in podzemne vode, za zaščito vodnega okolja in oskrbe s pitno vodo pred vplivom fitofarmacevtskih sredstev, da se dosežejo vsaj cilji iz direktiv 2000/60/ES, 2006/118/ES, 2008/105/ES, 2008/56/ES in (EU) 2020/2184.

3a. Kot izjema se prepovedi, opredeljene v tem členu, ne uporabljajo v naslednjih primerih:

- (i) če obstajajo tveganja širjenja karantenskih škodljivih organizmov in invazivnih tujerodnih vrst ali škodljivih organizmov ali invazivnih tujerodnih vrst, priglasičenih v skladu s členom 29, odstavek 3, Uredbe (EU) 2016/2031 ali členom 10, odstavek 2, Uredbe (EU) št. 1143/2014, za katere še ni bila opravljena ocena v skladu s členom 30, odstavek 1, Uredbe (EU) 2016/2031 ali členom 10, odstavek 4, Uredbe (EU) št. 1143/2014;**
- (ii) če gre za rastlinjake, ki ne povzročajo skoraj nikakršnega odtekanja pesticidov, ali riževa polja.**

POGLAVJE V

UPORABA FITOFARMACEVTSKIH SREDSTEV ZA NANAŠANJE IZ ZRAKA

Člen 20

Nanašanje fitofarmaceutskih sredstev iz zraka

1. Nanašanje iz zraka je prepovedano.
2. Z odstopanjem od odstavka 1 lahko pristojni organ, ki ga imenuje država članica, poklicnemu uporabniku dovoli nanašanje iz zraka:
 - a) kadar ni tehnično izvedljive alternativne metode nanašanja za nanašanje iz zraka ali
 - b) kadar ima nanašanje iz zraka manjši negativni ali enakovreden vpliv na zdravje ljudi in okolje kot katera koli alternativna metoda nanašanja.
 - i) [...]
 - [...]
 - [...]

- 2a. Dovoljenje za nanašanje iz zraka iz člena 20, odstavek 2, se lahko izda le, če so izpolnjeni vsi naslednji pogoji:
- a) naprave za nanašanje, nameščene na zrakoplovu, so vpisane v elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo iz člena 33, odstavek 1, in so skladne z zahtevami iz Priloge IV;
 - b) zrakoplov je opremljen s pripomočki in tehnologijo za natančno nanašanje fitofarmaceutskih sredstev in zmanjšanje zanašanja škropiva;
 - c) fitofarmaceutsko sredstvo [...] **se lahko uporablja** z nanašanjem iz zraka v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
3. Vloga poklicnega uporabnika za dovoljenje za nanašanje iz zraka vključuje informacije, potrebne za dokazovanje, da so pogoji iz odstavkov 2 in 2(a) izpolnjeni.
4. Če je dovoljenje za nanašanje iz zraka izdano, pristojni organ iz odstavka 2 najmanj dva dni pred datumom uporabe iz zraka objavi naslednje informacije:
- a) kraj in površino nanašanja iz zraka, označeno na zemljevidu;
 - b) obdobje veljavnosti dovoljenja za nanašanje iz zraka, omejeno z natančno določenim datumom začetka in konca, ki je najkrajše možno in nikoli ni daljše od 120 dni;
 - c) ustrezne vremenske razmere, ki omogočajo varno nanašanje;
 - d) ime in številko registracije fitofarmaceutskega sredstva ali fitofarmaceutskih sredstev;
 - e) naprave za nanašanje **za poklicno uporabo**, ki jih je treba uporabiti, in ukrepe za zmanjšanje tveganja, ki jih je treba sprejeti.

5. Poklicni uporabnik, ki mu je bilo izdano dovoljenje za nanašanje iz zraka, mora vsaj [...] **en dan** pred vsakim nanašanjem iz zraka na območju, ki se tretira, objaviti obvestila v ta namen; če objava obvestil na teh območjih ni mogoča, se obvestila objavijo na javno dostopnih prostorih.
6. Komisija v sodelovanju z Evropsko agencijo za varnost hrane (EFSA) do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum – prvi dan meseca, ki sledi 36 mesecem po datumu začetka veljavnosti te uredbe*] pripravi tehnične smernice v zvezi z odobritvijo nanašanja fitofarmaceutskih sredstev iz zraka, tudi za nanašanje z nekaterimi kategorijami sistemov brezpilotnih zrakoplovov iz člena 21. Te smernice se, če so na voljo, pri ocenjevanju vlog za registracijo posebnih in ustreznih fitofarmaceutskih sredstev uporabijo za izdajo dovoljenj za nanašanje iz zraka v skladu z odstavkom 2 in odstavkom 2a, točka (c).

Člen 21

Nanašanje fitofarmaceutskih sredstev iz zraka z nekaterimi kategorijami sistemov brezpilotnih zrakoplovov

1. Kadar nekatere kategorije sistemov brezpilotnih zrakoplovov izpolnjujejo merila iz odstavka 2, lahko država članica nanašanje iz zraka s takšnimi **kategorijami** sistemov brezpilotnih zrakoplovov izvzame iz prepovedi iz člena 20(1).
2. Država članica lahko nanašanje iz zraka s sistemom brezpilotnega zrakoplova izvzame iz prepovedi iz člena 20(1), kadar dejavniki, povezani z uporabo sistemov brezpilotnih zrakoplovov, kažejo, da so tveganja zaradi njihove uporabe enaka ali manjša od tveganj, ki izhajajo iz drugih naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**. Dejavniki vključujejo vsa naslednja merila, ki se nanašajo na:
 - a) tehnične specifikacije sistemov brezpilotnih zrakoplovov;

- b) vremenske razmere;
 - c) vrsto površine, ki jo je treba škropiti;
 - d) [...]
 - e) morebitno uporabo sistemov brezpilotnih zrakoplovov, v nekaterih primerih v povezavi z natančnim nanašanjem fitofarmaceutskih sredstev;
 - f) raven usposabljanja, ki se zahteva za pilote, ki upravljajo sistem brezpilotnega zrakoplova;
 - g) [...]
3. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 za spremembo meril iz točk (a) do (f) odstavka 2, da se prilagodijo tehničnemu in znanstvenemu napredku.
- 3a. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 za dopolnitev te uredbe, da se določi ocena v zvezi z merili iz odstavka 2, ko tehnični napredek in znanstveni razvoj omogočita razvoj takih specifikacij.

POGLAVJE Va

UPORABA, SHRANJEVANJE IN ODSTRANJEVANJE FITOFARMACEVTSKIH SREDSTEV

Člen 17

Splošne zahteve za uporabo fitofarmaceutskih sredstev za poklicno uporabo in naprav za nanašanje za poklicno uporabo

1. Fitofarmaceutsko sredstvo, ki je registrirano za poklicno uporabo, lahko uporablja samo poklicni uporabnik, ki:
 - a) ima spričevalo o usposabljanju na tečajih za poklicne uporabnike, izdano v skladu s členom 25, in
 - b) po potrebi uporablja storitve [...] **nepristranskega** svetovalca v skladu s členom 26(3).
 2. Nevarnejša fitofarmaceutska sredstva lahko uporabljajo in kupijo samo poklicni uporabniki z ravno usposabljanja, ki se zahteva v skladu z nacionalno zakonodajo in členom 25.
 3. Naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** lahko uporabljajo samo poklicni uporabniki, ki imajo spričevalo o usposabljanju na tečajih za poklicne uporabnike v skladu s členom 25.
- 3a. Z odstopanjem od odstavkov 1 do 3 lahko študent, praktikant ali oseba, ki izvaja raziskovalne in razvojne dejavnosti, uporablja fitofarmaceutska sredstva ali upravlja naprave za nanašanje za poklicno uporabo pod nadzorom poklicnega uporabnika.**

4. Lastnik naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** iz člena 29(0) ali poklicni uporabnik, registriran v skladu s členom 29(2a), ali njegov zastopnik v treh letih od datuma prvega nakupa in nato vsaka tri leta svoje naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** predloži v pregled v skladu s členom 31. Če so minila tri leta od datuma prvega nakupa naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, jih lahko poklicni uporabnik uporablja le, če je izpolnjen kateri koli naslednji pogoj:
- a) naprave uspešno prestanejo preglede, ki se izvajajo vsaka tri leta od datuma prvega nakupa **ali v primeru novih naprav pet let po prvem nakupu**, rezultati pa so zabeleženi v elektronskem registru naprav za nanašanje za poklicno uporabo v skladu s členom 31(6);
 - b) za te naprave se uporablja odstopanje iz člena 32(1) ali 32(3).

Ob predložitvi naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** v pregled lastnik ali poklicni uporabnik naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** ali njegov zastopnik pristojnemu organu ali organu, ki izvaja pregled, zagotovi informacije, ki jih pristojni organ potrebuje za izpolnjevanje obveznosti vodenja evidenc v skladu s členom 30(1), točka (b).

5. Poklicni uporabnik **vizualno** pregleda in upravlja naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** v skladu z navodili proizvajalca za uporabo.

Člen 22

Shranjevanje, odstranjevanje in ravnanje

1. Vsaka država članica do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum začetka uporabe te uredbe*] zagotovi učinkovite ukrepe in potrebne [...] **sisteme** za omogočanje varnega shranjevanja in odstranjevanja vseh fitofarmaceutskih sredstev, razredčenih raztopin, ki vsebujejo fitofarmaceutska sredstva, in vse embalaže fitofarmaceutskih sredstev, ter ravnanja z njimi, in sicer na način, ki ne ogroža zdravja ljudi ali okolja.
2. Kar zadeva poklicne uporabnike, ukrepi iz odstavka 1 vključujejo podrobne zahteve glede:
 - a) varnega shranjevanja fitofarmaceutskih sredstev in ravnanja z njimi ter njihovega redčenja in mešanja pred nanašanjem;
 - b) ravnanja z embalažo in ostanki fitofarmaceutskih sredstev;
 - c) čiščenja uporabljenih naprav po nanašanju;
 - d) odstranjevanja praznih embalaž, zastarelih fitofarmaceutskih sredstev in ostankov ter njihove embalaže.
3. Države članice sprejmejo vse potrebne ukrepe v zvezi s fitofarmaceutskimi sredstvi, registriranimi za nepoklicne uporabnike, da preprečijo, in kadar preprečevanje ni mogoče, omejijo nevarne postopke ravnanja. Ti ukrepi lahko vključujejo ukrepe v zvezi z omejitvami velikosti pakiranja ali embalaže. Ti ukrepi lahko določajo, da lahko nepoklicni uporabniki uporabljajo samo fitofarmaceutska sredstva z majhnim tveganjem in druga fitofarmaceutska sredstva v obliki formulacij, pripravljenih za uporabo, ter ukrepe za uporabo varnega zaprtja ali zaporne naprave za pakiranje ali embalažo.

4. Proizvajalci, distributerji in poklicni uporabniki zagotovijo, da se fitofarmacevtska sredstva [...] shranjujejo v skladiščnih objektih, ki so zgrajeni tako, da se preprečijo nezaželeni izpusti.

Proizvajalci, distributerji in poklicni uporabniki zagotovijo, da so kraj, velikost, prezračevanje in gradbeni materiali skladiščnih objektov primerni za preprečevanje nezaželenih izpustov ter varovanje zdravja ljudi in okolja.

[Člen 23 prestavljen v Poglavlje VII, člen 25a]

POGLAVJE VI

PRODAJA FITOFARMACEVTSKIH SREDSTEV

Člen 24

Zahteve glede prodaje fitofarmacevtskih sredstev

1. Distributer proda fitofarmacevtsko sredstvo, registrirano za poklicno uporabo, poklicnemu uporabniku ali njegovemu zastopniku le, če ima ta poklicni uporabnik [...] ob nakupu spričevalo o usposabljanju na tečajih za poklicne uporabnike, izdano v skladu s členom 25.
2. [...]

3. Distributer kupca fitofarmaceutskega sredstva opozori na pomen pravilne uporabe fitofarmaceutskih sredstev v skladu s členom 55 Uredbe (ES) št. 1107/2009 in v skladu z navodili na etiketi ter ga obvesti o spletišču iz člena 27.
4. Distributer nepoklicnim uporabnikom **na spletišču, z brošuro ali plakatom** zagotovi splošne informacije o tveganjih uporabe fitofarmaceutskih sredstev za zdravje ljudi in okolje, vključno z informacijami o nevarnostih, izpostavljenosti, ustreznem shranjevanju, ravnanju, nanašanju in varnem odstranjevanju, v skladu z Direktivo 2008/98/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁵² ter priporoči alternativna fitofarmaceutska sredstva ali ukrepe, vključno s fitofarmaceutskimi sredstvi z majhnim tveganjem, ki so na voljo na trgu države članice, in načini za zmanjšanje tveganja pri uporabi fitofarmaceutskih sredstev.
5. Vsak distributer mora v času prodaje imeti na voljo osebje, ki ima [...] spričevalo o usposabljanju, izdano v skladu s členom 25, da kupcem fitofarmaceutskih sredstev zagotovi ustrezne odgovore glede njihove uporabe, s tem povezanih tveganj za zdravje in okolje ter ustreznih varnostnih navodil za obvladovanje navedenih tveganj.
6. [...]

⁵² Direktiva 2008/98/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 19. novembra 2008 o odpadkih in razveljavitvi nekaterih direktiv (UL L 312, 22.11.2008, str. 3).

POGLAVJE VII

USPOSABLJANJE, OBVEŠČANJE IN OZAVEŠČANJE

Člen 25

Usposabljanje in spričevala

1. Pristojni organ, imenovan v skladu z odstavkom 2, imenuje enega ali več organov za zagotavljanje vsaj naslednjih ustreznih usposabljanj o temah iz Priloge III za posamezne skupine udeležencev:
 - a) začetnega in nadaljevalnega usposabljanja za poklicne uporabnike in distributerje, vključno s praktičnim usposabljanjem o uporabi naprav za nanašanje iz člena 29(0);
 - b) [...]
 - c) obsežnega usposabljanja, na primer na ravni univerzitetne diplome, kadar je to ustrezno, in nadaljevalnega usposabljanja za svetovalce s posebnim poudarkom na uporabi integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi.
2. Vsaka država članica imenuje [...] enega ali več pristojnih organov, odgovornih za:
 - a) oblikovanje in izvajanje sistema za usposabljanje in izdajanje spričeval za vsa usposabljanja iz odstavka 1;
 - b) izdajanje in obnavljanje spričeval o usposabljanju;
 - c) nadzor nad tem, da imenovani organ ali organi izvajajo usposabljanje iz odstavka 1.
3. Usposabljanje iz odstavka 1 je lahko del ukrepov usposabljanja, ki jih vzpostavijo države članice v skladu s členom 78 Uredbe (EU) 2021/2115.

4. Spričevalo o usposabljanju vsebuje vsaj naslednje informacije:
 - a) ime poklicnega uporabnika, distributerja ali svetovalca, ki mu je bilo usposabljanje zagotovljeno;
 - b) [...]
 - c) vrsto zagotavljenega usposabljanja, kadar država članica različnim kategorijam poklicnih uporabnikov, distributerjev ali svetovalcev zagotavlja različne vrste usposabljanja, ali kvalifikacije, kot je opisano v odstavku 8;
 - d) datum, na katerega je bilo dokazano zadostno znanje o ustreznih temah iz Priloge III;
 - e) ime organa, ki je zagotovil usposabljanje;
 - f) [...]
 - g) obdobje veljavnosti.
5. [...]
6. Spričevalo o usposabljanju velja največ 10 let.
7. Ob upoštevanju odstavka 6 se spričevalo o usposabljanju izda ali podaljša le, če imetnik spričevala o usposabljanju dokaže zadovoljivo opravljeno usposabljanje iz odstavka 1 ali uspešno opravi izpit ali preverjanje znanja iz tem, ki jih pokriva usposabljanje.
8. Ne glede na odstavek 6 se lahko spričevalo o usposabljanju izda osebi, ki lahko dokaže usposabljanje, in sicer s formalnimi kvalifikacijami, ki dokazujejo znanje o temah iz Priloge III, ki je enakovredno znanju, kot bi ga prejela pri usposabljanju iz odstavka 1.

9. Pristojni organ, imenovan v skladu z odstavkom 2, ali imenovani organ iz odstavka 1 prekličé spričevalo o usposabljanju, če je bilo nepravilno izdano ali obnovljeno.
10. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 o spremembi Priloge III zaradi upoštevania tehničnega napredka in znanstvenega razvoja.
- 10a. Potrdila o usposabljanju, izdana na podlagi Direktive 2009/128/ES, se štejejo za veljavna spričevala o usposabljanju do izteka svoje veljavnosti.

Člen 25a

Nasveti o uporabi fitofarmaceutskih sredstev

Poklicnemu uporabniku lahko nasvet o uporabi fitofarmaceutskega sredstva da le svetovalec, ki mu je bilo izdano spričevalo o usposabljanju v skladu s členom 25. Svetovalci v svojih nasvetih upoštevajo veljavne smernice in pravila za posamezne kmetijske rastline ali sektorje iz člena 14 ali splošna načela integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi iz člena 13. [zadnji stavek prestavljen iz člena 12(2)]

Člen 26

Nepriistranski svetovalni sistem

1. Vsaka država članica imenuje [...] enega ali več pristojnih organov za vzpostavitev, nadzor in spremljanje delovanja sistema nepristranskih svetovalcev za poklicne uporabnike. Ta sistem se lahko vzpostavi posebej na ravni držav članic ali pa uporablja nepristranske kmetijske svetovalce iz člena 15 Uredbe (EU) 2021/2115, ki se lahko financirajo v skladu s členom 78 iste uredbe.

2. Pristojni organi iz odstavka 1 sprejmejo določbe za zagotovitev, da je vsak svetovalec, registriran v sistemu iz navedenega odstavka, nepristranski (v nadaljnjem besedilu: nepristranski svetovalec), pri tem pa določijo pravila za preprečevanje navzkrižja interesov. Ta pravila zlasti zagotavljajo, da nepristranski svetovalec ni v položaju, ki bi lahko neposredno ali posredno vplival na njegovo zmožnost nepristranskega opravljanja poklicnih dolžnosti.
3. Pristojni organi vsake države članice določijo posebne parametre nepristranskega svetovalnega sistema za namene prejemanja strateških nasvetov iz odstavka 4[...]: tipologijo, velikost, kmetijske rastline in značilnosti kmetij, za katere velja ta svetovalni sistem, vrsto svetovalnega sistema in pogostost posvetovanja.
4. Nepristranski svetovalec iz tega člena zagotovi strateške nasvete o vsaj naslednjih zadevah:
 - a) [...]
 - b) izvajanju integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi v skladu s splošnimi načeli iz člena 13;
 - c) uporabi preciznih tehnik in inovativnih aplikativnih tehnologij, če je primerno;
 - d) [...]
 - e) ukrepih za učinkovito zmanjšanje tveganj za zdravje ljudi in okolje, zlasti za biotsko raznovrstnost, vključno z oprashaevalci, zaradi take uporabe, med drugim z ukrepi in tehnikami za zmanjšanje tveganja.

Člen 27

Obveščanje in ozaveščanje

1. Vsaka država članica imenuje pristojni organ za zagotavljanje znanstveno utemeljenih informacij o tveganjih, povezanih z uporabo fitofarmaceutskih sredstev, javnosti in poklicnim uporabnikom, zlasti s programi ozaveščanja.
2. Pristojni organ iz odstavka 1 na spletišču objavi točne in uravnotežene informacije o tveganjih, povezanih z uporabo fitofarmaceutskih sredstev. Te informacije se lahko zagotovijo neposredno ali s povezavami do ustreznih spletišč drugih nacionalnih ali mednarodnih organov.
3. Spletišča iz odstavka 2 vključujejo znanstveno utemeljene informacije o naslednjih temah:
 - a) morebitnih tveganjih za zdravje ljudi in okolje zaradi akutnih ali kroničnih učinkov, povezanih z uporabo fitofarmaceutskih sredstev;
 - b) možnem načinu zmanjševanja morebitnih tveganj iz točke (a);
 - c) alternativah kemičnim fitofarmaceutskim sredstvom;
 - d) postopku za odobritev aktivnih snovi in registracijo fitofarmaceutskih sredstev;
 - e) dovoljenjih, izdanih na podlagi člena 18 ali 20;
 - f) povezavi do spletišča iz člena 7;
 - g) pravicah tretjih oseb, da zahtevajo dostop do informacij o uporabi fitofarmaceutskih sredstev, tako da se obrnejo na ustrezni pristojni organ v skladu s členom 67(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009.

Člen 28

Informacije o akutnih in kroničnih zastrupitvah

1. Vsaka država članica imenuje pristojni organ za vzdrževanje ali vzpostavitev sistemov za zbiranje in shranjevanje naslednjih informacij o primerih akutne in, kadar je mogoče, kronične zastrupitve zaradi izpostavljenosti oseb fitofarmaceutskim sredstvom:
 - a) ime in številka registracije fitofarmaceutskega sredstva ter aktivnih snovi, vključenih v primer akutne ali kronične zastrupitve, če so na voljo;
 - b) število zastrupljenih oseb;
 - c) simptomi zastrupitve;
 - d) trajanje in resnost simptomov, če so te informacije na voljo;
 - e) če je na voljo, informacija, ali je potrjen primer akutne ali kronične zastrupitve posledica:
 - i) pravilne uporabe fitofarmaceutskega sredstva;
 - ii) zlorabe fitofarmaceutskega sredstva;uporabe fitofarmaceutskega sredstva, ki ni bilo registrirano, ali namernega zaužitja ali izpostavljenosti.
2. Vsaka država članica Komisiji vsako leto do 31. avgusta predloži zbirno poročilo z naslednjimi informacijami:
 - a) informacijami o številu primerov akutne in, kadar je mogoče, kronične zastrupitve zaradi izpostavljenosti oseb fitofarmaceutskim sredstvom v predhodnem koledarskem letu;
 - b) informacijami iz odstavka 1 glede posameznega primera zastrupitve.

3. Komisija sprejme izvedbene akte, s katerimi določi obliko za predložitev informacij in podatkov iz odstavka 2 tega člena. Ti izvedbeni akti se sprejmejo v skladu s postopkom pregleda iz člena 41(2).

POGLAVJE VIII

NAPRAVE ZA NANAŠANJE ZA POKLICNO UPORABO

Člen 29

Registracija naprav za nanašanje za poklicno uporabo

0. Ta člen se uporablja za naprave za nanašanje za **poklicno uporabo**, ki niso bile izvzete iz pregleda v skladu s členom 32(3) in ki:
 - naj bi se uporabljale za nanašanje fitofarmaceutskih sredstev ali
 - imajo horizontalne ali vertikalne škropilne letve ali škropilnice za sadovnjake ne glede na njihovo uporabo.
1. Lastnik naprav za nanašanje za poklicno uporabo, zastopnik lastnika ali pristojni organ v njegovem imenu, kot je določeno v nacionalnem pravu, do... [*Urad za publikacije: vstaviti datum – prvi dan meseca, ki sledi 24 mesecem po datumu začetka veljavnosti te uredbe*] v elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo iz člena 33 na obrazcu, ki vsebuje informacije iz Priloge V, zabeleži podatek, da je lastnik naprav za nanašanje za **poklicno uporabo**, razen če je država članica, v kateri lastnik uporablja naprave, te naprave izvzela iz pregleda v skladu s členom 32(3).

2. Če se naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** prodajajo, prodajalec, kupec ali njegov zastopnik ali pristojni organ v imenu lastnika, kot je določeno v nacionalnem pravu, v 30 dneh po prodaji v elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo iz člena 33 na obrazcu, ki vsebuje informacije iz Priloge V, zabeleži podatek o prodaji, razen če so naprave za nanašanje za poklicno uporabo izvzete iz pregleda v zadevnih državah članicah v skladu s členom 32(3). Podobna obveznost vpisa prenosa lastništva v elektronski register velja v primeru vseh drugih sprememb lastništva naprav za nanašanje za poklicno uporabo, ki v zadevnih državah članicah niso bile izvzete iz pregleda v skladu s členom 32(3).
- 2a. Če se pravica do uporabe naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** za obdobja, daljša od enega leta, in s pogodbo o dodelitvi uporabe prenese na poklicnega uporabnika, lastnik ali zastopnik lastnika te informacije predloži v 30 dneh.

Če je uporaba naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** dodeljena za nedoločen čas, v primeru prenehanja tega dogovora lastnik ali njegov zastopnik te informacije predloži v 30 dneh po prenehanju dogovora.

3. Če se naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** umaknejo iz uporabe in niso namenjene za ponovno uporabo za nanašanje fitofarmacevtskega sredstva, njihov lastnik ali njegov zastopnik ali pristojni organ v njegovem imenu, kot je določeno v nacionalnem pravu, v 30 dneh po umiku iz uporabe v elektronski register naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** iz člena 33 na obrazcu, ki vsebuje informacije iz Priloge V, zabeleži podatek, da so bile naprave umaknjene iz uporabe.
4. Če se naprave za nanašanje za poklicno uporabo vrnejo v uporabo, njihov lastnik ali njegov zastopnik ali pristojni organ v njegovem imenu, kot je določeno v nacionalnem pravu, ta podatek v 30 dneh po vrnitvi v uporabo zabeleži v elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo iz člena 33 na obrazcu, ki vsebuje informacije iz Priloge V.

5. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 o spremembi Priloge V za njeno posodabljanje glede na tehnični napredek in znanstveni razvoj.

Člen 30

Zbiranje informacij in nadzor

1. Vsaka država članica imenuje enega ali več pristojnih organov za:
- a) vzpostavitev in vzdrževanje elektronskega registra za beleženje informacij o vseh napravah za nanašanje za poklicno uporabo v državi članici;
 - b) uporabo tega elektronskega registra za sprejemanje in obdelavo vnosov tretjih oseb v zvezi z lastništvom, prenosom lastništva, prodajo, pravico do uporabe, umikom iz uporabe in vrnitvijo v uporabo naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**;
 - c) pregled naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** v skladu s členom 31(1), (2), (3) in (6);
 - d) izdajo potrdil o pregledu v skladu s členom 31(7).

Kadar imenovani pristojni organ ne izvaja inšpekcijskega pregleda naprav za nanašanje za poklicno uporabo, lahko za nalogo izvajanja takih pregledov pooblasti en ali več organov. V takem primeru pristojni organ nadzoruje inšpekcijske preglede iz odstavka (c) in izdajanje potrdil iz odstavka (d).

2. Vsaka država članica izvaja uradni nadzor za preverjanje skladnosti izvajalcev z določbami te uredbe v zvezi z opremo za nanašanje **za poklicno uporabo**. Države članice sprejmejo ustrezne nadaljnje ukrepe za odpravo vseh posameznih ali sistemskih pomanjkljivosti, ugotovljenih pri nadzoru, ki ga opravijo strokovnjaki Komisije v skladu z odstavkoma 3 in 4.

3. Strokovnjaki Komisije v sodelovanju z državami članicami v vsaki državi članici izvajajo nadzor, vključno z revizijami, da preverijo uporabo pravil v zvezi z napravami za nanašanje **za poklicno uporabo** iz te uredbe. Strokovnjaki lahko preiskujejo in zbirajo informacije o uradnem nadzoru in praksah izvrševanja na področju naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**.
4. Komisija:
 - a) pripravi osnutek poročila o ugotovitvah in priporočilih za odpravo pomanjkljivosti, ki so jih ugotovili njeni strokovnjaki v okviru zadevnega nadzora;
 - b) pošlje državi članici, v kateri je bil opravljen zadevni nadzor, kopijo osnutka poročila iz točke (a), da lahko slednja predloži svoje pripombe;
 - c) upošteva pripombe države članice iz točke (b) pri pripravi končnega poročila o ugotovitvah nadzora, ki so ga opravili njeni strokovnjaki v državi članici v skladu s tem členom;
 - d) da končno poročilo iz točke (c) in pripombe države članice iz točke (b) na voljo javnosti.

Člen 31

Inšpekcijski pregled naprav za nanašanje za poklicno uporabo

1. Pristojni organ iz člena 30 vsaka tri leta od datuma prvega nakupa **ali v primeru novih naprav pet let po prvem nakupu** pregleda naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** iz člena 29, odstavek 0. Pristojni organ zagotovi dovolj osebja, opreme in drugih virov, potrebnih za pregled vseh naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, ki jih je treba pregledati v triletnem ciklu.
2. S pregledom iz odstavka 1 se preveri, ali naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** izpolnjujejo zahteve iz Priloge IV.

3. Pregled se opravi na mestu, kjer je mogoče preprečiti tveganje onesnaženja in kontaminacije vode **ter tveganja za zdravje ljudi**. Organ, ki opravlja pregled, čim bolj zmanjša vpliv zunanjih pogojev, kot so vplivi vetra in dežja, na ponovljivost rezultatov pregleda.
4. Vsa oprema, ki je potrebna za pregled in za preskušanje naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, mora biti prava, v dobrem stanju ter preverjena in po potrebi umerjena v rednih časovnih presledkih.
5. Lastnik naprav za nanašanje **za poklicno uporabo** ali poklicni uporabnik iz člena 29, odstavka 2a, pred začetkom pregleda zagotovi, da so naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** čiste in varne.
6. Pristojni organ iz člena 30 rezultate vsakega pregleda zabeleži v elektronskem registru naprav za nanašanje za poklicno uporabo iz člena 33.
7. Potrdilo o pregledu:
 - a) izda pristojni organ iz člena 30 lastniku naprav za nanašanje **za poklicno uporabo**, če te naprave izpolnjujejo zahteve iz Priloge IV, ter
 - b) zadevni pristojni organ vpiše v elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo iz člena 33.
8. Evidenca iz odstavka 6 in spričevalo iz odstavka 7 veljata tri leta od datuma inšpekcijskega pregleda, razen če država članica v skladu s členom 32 določi drugačen časovni presledek pregledov.
9. **Vsaka država članica prizna potrdilo iz odstavka 7 ali evidenco iz odstavka 6 za naprave za nanašanje za poklicno uporabo, registrirane v drugi državi članici.**

10. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 o spremembi priloge IV in V za njuno posodabljanje glede na tehnični napredek in znanstveni razvoj.
11. Za naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** iz člena 29(0), pregledane v skladu s harmoniziranimi standardi za pregled, pripravljenimi v skladu z Uredbo (EU) št. 1025/2012 Evropskega parlamenta in Sveta⁵³, se domneva, da izpolnjujejo zahteve iz Priloge IV.
- 11a. Potrdila o pregledu, izdana na podlagi Direktive 2009/128/ES, se štejejo za veljavna potrdila o pregledu do datuma izteka svoje veljavnosti.**

Člen 32

Odstopanja držav članic glede inšpekcijskih pregledov naprav za nanašanje za poklicno uporabo

1. Država članica lahko po izvedbi ocene tveganja iz odstavka 2 določi manj stroge zahteve glede pregledov in opredeli časovne presledke za preglede, ki se razlikujejo od tistih iz člena 31, za naprave za nanašanje za poklicno uporabo, ki predstavljajo zelo majhen obseg uporabe, ocenjen z oceno tveganja iz odstavka 2, in **so določene v nacionalni zakonodaji ali** navedene v nacionalnem akcijskem načrtu iz člena 8.

Ta odstavek se ne uporablja za naslednje naprave za nanašanje za poklicno uporabo:

- a) naprave za škropljenje na železnicah ali železniških vozilih ali zrakoplovih;
- b) naprave s horizontalnimi škropilnimi letvami, širšimi od 3 m, vključno s škropilnimi letvami, nameščenimi na napravah za setev, širšimi od 3 m;
- c) vertikalno škropilnico ali škropilnico za sadovnjake na zračni tlak.

⁵³ Uredba (EU) št. 1025/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2012 o evropski standardizaciji (UL L 316, 14.11.2012, str. 12).

2. Država članica pred določitvijo manj strogih zahtev za preglede in različnih časovnih presledkov za preglede iz odstavka 1 izvede oceno tveganja v zvezi z njihovimi morebitnimi vplivi na zdravje ljudi in okolje.
3. Država članica lahko iz pregleda iz člena 31 izvzame ročne naprave za nanašanje ali nahrbtnne škropilnice za poklicno uporabo na podlagi ocene tveganja v zvezi z njihovim morebitnim vplivom na zdravje ljudi in okolje, ki vključuje oceno obsega uporabe. Pristojni organ iz člena 30 hrani izvod ocene tveganja za nadzor, ki ga opravi Komisija.
4. Za naprave za nanašanje **za poklicno uporabo**, izvzete iz pregleda v skladu z odstavkom 3, se ne uporabljajo zahteve za vpis v elektronski register iz člena 29 ali zahteve za registracijo iz člena 33.

Člen 33

Elektronski register naprav za nanašanje za poklicno uporabo

1. Vsak pristojni organ, ki ga država članica imenuje v skladu s členom 30, vzpostavi in vzdržuje elektronski register za beleženje:
 - a) informacij, ki jih vnesejo tretje osebe v skladu s členom 20(2), točka (b)(i), in členom 29;
 - b) evidenc pregledov in potrdil v skladu s členom 31(6) in (7)(b);
 - c) drugih informacij iz odstavka 2 o napravah za nanašanje za poklicno uporabo v svoji državi članici, ki niso izvzete iz pregleda na podlagi člena 32(3).

- 1a. Pristojni organi iz člena 30 za identifikacijo vsake naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** za vsako zagotovijo edinstveno identifikacijsko številko (v nadaljnjem besedilu: edinstvena identifikacijska oznaka), ki vključuje kodo države, ki ji sledi skupina črk ali števil, izbranih na podlagi meril, določenih na nacionalni ravni. [...] **Edinstvena identifikacijska oznaka** bi morala biti vključena v strojno dokumentacijo.

2. Pristojni organi iz člena 30 ob pregledu zabeležijo naslednje informacije:
 - a) ime organa, ki opravlja preglede;
 - b) edinstveno identifikacijsko oznako naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** iz odstavka 1a;
 - c) datum proizvodnje, če je na voljo;
 - d) ime in naslov sedanjega lastnika;
 - e) [...]
 - f) velikost rezervoarja;
 - g) širino horizontalne škropilne letve, če je primerno;
 - h) vrsto ali vrste šob na napravah za nanašanje **za poklicno uporabo** ob pregledu;
 - i) v primeru naprave s škropilnimi letvami podatek, ali je na napravah za nanašanje **za poklicno uporabo** nadzor nad delom in/ali šobo za tehnologijo geoprostorskega določanja lokacije;

- j) pri opremi, starejši od treh let, datum vseh pregledov, opravljenih v skladu s členom 31;
- k) podatek, ali so naprave za nanašanje **za poklicno uporabo** posamezni pregled, izveden v skladu s členom 31, opravile uspešno ali neuspešno;
- l) razloge za neuspešen pregled **in po potrebi ukrepe, sprejete za popravilo naprav za nanašanje.**

[...]

POGLAVJE IX

NAPREDEK V ZVEZI S CILJI ZA ZMANJŠANJE IN USKLAJENI KAZALNIKI TVEGANJA

Člen 34

Metodologija za izračun napredka pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030

1. Metodologija za izračun napredka pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do vključno leta 2030 je določena v Prilogi I. Ta metodologija temelji na statističnih podatkih, zbranih v skladu z Uredbo (EU) št. 2022/2379.
2. Komisija z uporabo metodologije iz Priloge I vsako leto do leta 2030 izračuna trende v Uniji glede napredka pri doseganju unijskih ciljev in nacionalnih ciljev za zmanjšanje do vključno leta 2030 ter te rezultate objavi na spletišču iz člena 7.

Člen 35

Metodologija za izračun usklajenih kazalnikov tveganja 1 in 2

1. Metodologija za izračun napredka v zvezi z usklajenimi kazalniki tveganja 1 in 2 na ravni Unije **in držav članic** je določena v Prilogi VI. Ta metodologija temelji na statističnih podatkih, zbranih v skladu z Uredbo (EU) št. 2022/2379.
2. Komisija z uporabo metodologije iz Priloge VI vsako leto izračuna rezultate usklajenih kazalnikov tveganja 1 in 2 na ravni Unije in rezultate svojega izračuna objavi na spletišču iz člena 7.
3. Komisija z uporabo metodologije iz Priloge VI vsako leto izračuna rezultate usklajenih kazalnikov tveganja 1 in 2 na ravni držav članic in vsako državo članico obvesti o njenih rezultatih.
4. Na Komisijo se prenese pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov v skladu s členom 40 o spremembi tega člena in Priloge VI zaradi upoštevanja tehničnega napredka, vključno z napredkom pri razpoložljivosti statističnih podatkov, ter znanstvenega in agronomskega razvoja. Taki delegirani akti lahko **spremenijo obstoječe usklajene kazalnike tveganja ali določijo nove [...]**.

5. Komisija do ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum – prvi dan meseca po 12 mesecih po datumu začetka veljavnosti te uredbe*] dokonča oceno usklajenih kazalnikov tveganja 1 in 2. Ta ocena temelji na znanstvenih raziskavah Skupnega raziskovalnega središča in obsežnem posvetovanju z deležniki, vključno z državami članicami, znanstvenimi strokovnjaki in organizacijami civilne družbe. Ocena vključuje metodologije, ki se uporabljajo pri oblikovanju novih usklajenih kazalnikov tveganja v skladu z odstavkom 4.
6. Komisija ob upoštevanju rezultatov ocene iz odstavka 5 in najpozneje 18 mesecev po objavi statističnih podatkov o uporabi fitofarmaceutskih sredstev v kmetijstvu za prvo referenčno obdobje iz člena 9 Uredbe (EU) 2022/2379, če meni, da je to primerno, predlaga dodatne nove usklajene kazalnike tveganja **ali spremeni obstoječe** na podlagi statističnih podatkov o uporabi fitofarmaceutskih sredstev v skladu z odstavkom 4 tega člena.

Člen 36

Ocena držav članic o napredku in usklajenih kazalnikih tveganja

1. Vsaka država članica ob vsaki izvedbi izračunov oceni rezultate posameznega izračuna usklajenih kazalnikov tveganja na ravni držav članic, kot je določeno v členu 35.
2. Z ocenami o usklajenih kazalnikih tveganja na ravni držav članic se opredelijo prednostne točke, kot so aktivne snovi, kmetijske rastline, regije ali prakse, ki zahtevajo posebno pozornost, ali dobre prakse, ki se lahko uporabijo za vzor.

3. Komisija sporoči državam članicam rezultate izračunov usklajenih kazalnikov tveganja na ravni držav članic za navzkrižno preverjanje podatkov, kot je določeno v Prilogi VI. Komisija nato te rezultate objavi. Države članice Komisiji in drugim državam članicam posredujejo povezane ocene, izvedene v skladu s tem členom, ter te informacije in druge nacionalne kazalnike ali merljive cilje iz odstavka 4 objavijo na spletiščih iz člena 27(2).
4. Poleg usklajenih kazalnikov tveganja iz Priloge VI in podatkov iz Priloge II lahko države članice še naprej uporabljajo obstoječe ali razvijajo dodatne nacionalne kazalnike ali merljive cilje ter druge podatke, zbrane na nacionalni ali regionalni ravni, vključno s prihodnjimi podatki o uporabi fitofarmaceutskih sredstev, ki se nanašajo na kazalnike in cilje iz odstavkov 1 in 2.

POGLAVJE X

UPRAVNE IN FINANČNE DOLOČBE

Člen 37

Informacije o imenovanih pristojnih organih

Vsaka država članica do [Urad za publikacije: vstaviti datum – prvi dan meseca, ki sledi [...]] 18 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe] Komisijo obvesti o pristojnih organih, imenovanih v skladu s to uredbo.

Člen 38

Kazni

Države članice določijo pravila o kaznih, ki se uporabljajo za kršitve te uredbe, in sprejmejo potrebne ukrepe za zagotovitev, da se te kazni izvajajo. Določene kazni so učinkovite, sorazmerne in odvračilne. Države članice o navedenih pravilih uradno obvestijo Komisijo brez odlašanja in jo brez odlašanja uradno obvestijo o vsakršni naknadni spremembi, ki vpliva nanje.

Člen 39

Pristojbine in dajatve

Države članice lahko stroške, povezane z izpolnjevanjem njihovih obveznosti iz te uredbe, izterjajo s pristojbinami ali dajatvami.

POGLAVJE XI

PRENOS POOBLASTILA IN POSTOPEK V ODBORU

Člen 40

Izvajanje pooblastila

1. Pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov se prenese na Komisijo pod pogoji iz tega člena.
2. Pooblastilo za sprejemanje delegiranih aktov iz členov 10(6), 13(9), 21(3), 25(10), 29(5), 31(10) in 35(4) se prenese na Komisijo za nedoločeno obdobje.
3. Prenos pooblastil iz členov 10(6), 13(9), 21(3), 25(10), 29(5), 31(10) in 35(4) lahko kadar koli prekliče Evropski parlament ali Svet. S sklepom o preklicu preneha veljati prenos pooblastila, naveden v takem sklepu. Sklep začne veljati dan po objavi v Uradnem listu Evropske unije ali na poznejši datum, ki je določen v navedenem sklepu. Sklep ne vpliva na veljavnost že veljavnih delegiranih aktov.
4. Komisija se pred sprejetjem delegiranega akta posvetuje s strokovnjaki, ki jih imenujejo države članice, v skladu z načeli iz Medinstitucionalnega sporazuma z dne 13. aprila 2016 o boljši pripravi zakonodaje.
5. Komisija takoj po sprejetju delegiranega akta o njem hkrati uradno obvesti Evropski parlament in Svet.

6. Delegirani akt, sprejet v skladu s členom 10(6), 13(9), 21(3), 25(10), 29(5), 31(10) in 35(4), začne veljati le, če niti Evropski parlament niti Svet delegiranemu aktu ne nasprotujeta v dveh mesecih od uradnega obvestila Evropskemu parlamentu in Svetu o tem aktu ali če sta Evropski parlament in Svet pred iztekom tega roka Komisijo obvestila, da ne bosta nasprotovala. Na pobudo Evropskega parlamenta ali Sveta se to obdobje podaljša za dva meseca.

Člen 41

Postopek v odboru

1. Komisiji pomaga Stalni odbor za rastline, živali, hrano in krmo, ustanovljen s členom 58(1) Uredbe (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta⁵⁴. Ta odbor je odbor v smislu Uredbe (EU) št. 182/2011.
2. Pri sklicevanju na ta odstavek se uporablja člen 5 Uredbe (EU) št. 182/2011.
3. Kadar odbor ne poda mnenja, Komisija osnutka izvedbenega akta ne sprejme in se uporabi člen 5(4), tretji pododstavek, Uredbe (EU) št. 182/2011.

⁵⁴ Uredba (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane (UL L 31, 1.2.2002, str. 1).

POGLAVJE XII

PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

Člen 42

Ocena Komisije

1. Vsaka država članica do [Urad za publikacije: vstaviti datum – pet let po datumu začetka uporabe te uredbe] izvede oceno te uredbe na podlagi:
 - a) trendov v zvezi z napredkom pri doseganju unijskih ciljev za zmanjšanje do leta 2030;
 - b) analize letnih trendov in podatkov, ki jih Komisija objavi vsaka tri leta v skladu s členom 11;
 - c) poročila o letnih poročilih o izvajanju, ki jih Komisija predhodno predloži Evropskemu parlamentu in Svetu v skladu s členom 11(3);
 - d) vseh drugih informacij, potrebnih za pripravo ocene.

Države članice Komisiji predložijo potrebne informacije za pripravo te ocene.
2. Komisija predloži poročilo o glavnih ugotovitvah Evropskemu parlamentu, Svetu, Evropskemu ekonomsko-socialnemu odboru in Odboru regij.

Člen 43

Spremembe Uredbe (EU) 2021/2115

Uredba (EU) 2021/2115 se spremeni:

(1) členu 31(5) se doda naslednji pododstavek:

„Z odstopanjem od točk (a) in (b) prvega pododstavka tega odstavka se lahko v primerih, ko so v skladu z Uredbo (EU) .../... Evropskega parlamenta in Sveta⁺ določene zahteve za kmete, podpora za izpolnjevanje teh zahtev odobri največ do ... [Urad za publikacije: vstaviti datum = 5 let od datuma začetka uporabe te uredbe] oziroma 5 let od datuma, ko postanejo obvezne za kmetijsko gospodarstvo, pri čemer se upošteva poznejši od obeh datumov.

* Uredba (EU).../... Evropskega parlamenta in Sveta... o trajnostni rabi fitofarmaceutskih sredstev in spremembi Uredbe (EU) 2021/2115 (UL ...).“;

(2) v členu 70(3) se doda naslednji pododstavek:

„Z odstopanjem od točk (a) in (b) prvega pododstavka tega odstavka se lahko v primerih, ko so v skladu z Uredbo (EU) .../...⁺⁺ določene zahteve za upravičence, podpora za izpolnjevanje teh zahtev odobri največ do ... [Urad za publikacije: vstaviti datum = 5 let od datuma začetka uporabe te uredbe] oziroma 5 let od datuma, ko postanejo obvezne za kmetijsko gospodarstvo, pri čemer se upošteva poznejši od obeh datumov.“;

⁺ UL: v besedilu navedite številko uredbe v dokumentu, v opombi pa številko, datum in sklic na UL zadevne uredbe.

⁺⁺ UL: V besedilo vstavite številko Uredbe iz dokumenta

(3) členu 73(5) se doda naslednji pododstavek:

„Z odstopanjem od prvega pododstavka tega odstavka se lahko v primerih, ko so v skladu z Uredbo (EU) .../... ⁺⁺ določene zahteve za kmete, podpora za izpolnjevanje teh zahtev odobri največ do ... [Urad za publikacije: vstaviti datum = 5 let od datuma začetka uporabe te uredbe] oziroma 5 let od datuma, ko postanejo obvezne za kmetijsko gospodarstvo, pri čemer se upošteva poznejši od obeh datumov.“

Člen 44

Razveljavitev Direktive 2009/128/ES

1. Direktiva 2009/128/ES se razveljavi.
2. Sklicevanja na Direktivo 2009/128/ES se razumejo kot sklicevanja na to uredbo in se berejo v skladu s korelacijsko tabelo iz Priloge VII.

Člen 45

Začetek veljavnosti

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

Uporablja se od ... *[Urad za publikacije: vstaviti datum – prvi dan meseca, ki sledi [...]]* **12 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe**].

Člen 15, odstavek 4, **se začne uporabljati** *[Urad za publikacije: vstaviti datum – 15 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe]*, **člen 15(1)–(3) in člen 16** *[Urad za publikacije: vstaviti datum – [...]]* **30 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe**], člen 29, odstavek [...]**1**, *[Urad za publikacije: vstaviti datum – [...]]* **24 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe**], člen 21**(1) in (2)** pa *[Urad za publikacije: vstaviti datum – [...]]* **30 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe**].

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

V Bruslju,

Za Evropski parlament
predsednica

Za Svet
predsednik/predsednica

PRILOGA I
iz člena 4

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

Ta uredba je instrument, ki se uporablja za doseganje ciljev 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). Metodologija za izračun napredka pri doseganju teh ciljev je določena v nadaljevanju.

ODDELEK 1

**UNIJSKI CILJ 1 ZA ZMANJŠANJE DO LETA 2030: METODOLOGIJA ZA OCENO
NAPREDKA PRI ZMANJŠANJU UPORABE IN TVEGANJA KEMIČNIH
FITOFARMACEVTSKIH SREDSTEV**

1. Metodologija temelji na statističnih podatkih Unije 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 (EU) št. 2022/2379 Evropskega parlamenta in Sveta¹.

¹ Uredba (EU) 2022/2379 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 23. novembra 2022 o statistiki kmetijskih vložkov in proizvodnje, spremembi Uredbe Komisije (ES) št. 617/2008 ter razveljavitvi uredb (ES) št. 1165/2008, (ES) št. 543/2009 in (ES) št. 1185/2009 Evropskega parlamenta in Sveta ter Direktive Sveta 96/16/ES (UL L 315, 7.12.2022, str. 1).

2. Za izračun trendov v zvezi z napredkom 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. 540/2011¹;
 - 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;
 - f) uporabljajo se utežni faktorji iz vrstice (iii) preglednice iz te priloge.
3. Napredek pri doseganju unijskega cilja 1 za zmanjšanje do leta 2030 se izračuna tako, da se letne količine kemičnih 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.

¹ 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).

Preglednica

Kategorizacija aktivnih snovi in utežni faktorji nevarnosti za izračun napredka pri doseganju unijskega 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 unijski cilj 1 za zmanjšanje do leta 2030 se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2015–2017.
5. Napredek pri doseganju unijskega cilja 1 za zmanjšanje do leta 2030 se izrazi glede na izhodiščno vrednost.
6. Komisija napredek pri doseganju unijskega cilja 1 za zmanjšanje do leta 2030 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 unijskega cilja 1 za zmanjšanje do leta 2030.

ODDELEK 2

UNIJSKI CILJ 2 ZA ZMANJŠANJE DO LETA 2030: METODOLOGIJA ZA OCENO NAPREDKA PRI ZMANJŠANJU UPORABE NEVARNEJŠIH FITOFARMACEVTSKIH SREDSTEV

1. Metodologija temelji na statističnih podatkih Unije o količinah aktivnih snovi, danih v promet v fitofarmaceutskih sredstvih v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, ki se Komisiji sporočijo v skladu s členom 4(5)(a) in točko (e) Priloge k Uredbi (EU) št. 2022/2379.
2. Trendi v zvezi z napredkom pri doseganju unijskega cilja 2 za zmanjšanje do leta 2030 se izračunajo tako, da se seštejejo letne količine kemičnih aktivnih snovi, ki jih vsebujejo nevarnejša fitofarmaceutska sredstva, dana v promet vsako leto.
3. Izhodiščna vrednost za trende v zvezi z napredkom pri doseganju unijskega cilja 2 za zmanjšanje do leta 2030 se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2015–2017.
4. Trendi v zvezi z napredkom pri doseganju unijskega cilja 2 za zmanjšanje do leta 2030 se izrazijo glede na izhodiščno vrednost.
5. Komisija napredek pri doseganju unijskega cilja 2 za zmanjšanje do leta 2030 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 unijskega cilja 2 za zmanjšanje do leta 2030.

ODDELEK 3

UNIJSKA CILJA ZA ZMANJŠANJE

[...]

PRILOGA II

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

Del 1: [...]

Del 2: Kvantitativni podatki, pomembni za izvajanje te uredbe in raven skladnosti z njo

Uporaba fitofarmaceutskih 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, ki niso odobrena na občutljivih območjih;
7. odstotek kmetijskih površin v uporabi in drugih območij, za katera veljajo dovoljenja v zvezi z uporabo fitofarmacevtskih sredstev, ki niso odobrena 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 z zelo omejenim obsegom uporabe ali
 - b) izvzetja iz zahteve glede pregledovanja ročnih naprav za nanašanje ali nahrbtnih škropilnic.

Usposabljanje:

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;
11. [...]

Naprave za nanašanje:

12. ocenjen odstotek naprav za nanašanje, vpisanih v elektronski register naprav za nanašanje;
13. odstotek registriranih naprav za nanašanje, ki jih je treba pregledati in so bile pregledane;
14. odstotek naprav za nanašanje, 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 ali sektorje specifične smernice ali pravila.

PRILOGA III

PODROČJA USPOSABLJANJA IZ ČLENA 25

1. 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 Sveta¹,

Uredba (ES) št. 396/2005 Evropskega parlamenta in Sveta²,

Uredba (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta³,

Uredba (ES) št. 1185/2009 Evropskega parlamenta in Sveta⁴,

Uredba (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta⁵,

¹ 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).

² 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).

³ 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).

⁴ 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).

⁵ 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).

Uredba (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta¹,

Uredba (EU) 2021/2115 Evropskega parlamenta in Sveta²,

Direktiva 2006/42/ES Evropskega parlamenta in Sveta³,

Direktiva 2009/127/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁴,

Direktiva 2000/60/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁵,

Direktiva Sveta 89/391/EGS⁶,

-
- ¹ 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 fitofarmaceutskih 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).
- ² 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 (EKSRP), ter o razveljavitvi uredb (EU) št. 1305/2013 in (EU) št. 1307/2013 (UL L 435, 6.12.2021, str. 1).
- ³ 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).
- ⁴ 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).
- ⁵ 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).
- ⁶ 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).

Direktiva Sveta 89/656/EGS¹,

Direktiva Sveta 98/24/ES²,

Direktiva 2004/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta³,

Direktiva 2009/104/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁴,

Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta⁵,

Direktiva 2008/68/ES Evropskega parlamenta in Sveta⁶.

3. Prisotnost in tveganja nezakonitih ponarejenih fitofarmaceutskih sredstev, metode za odkrivanje teh sredstev in kazni, povezane s prodajo ali uporabo nezakonitih fitofarmaceutskih sredstev.

¹ 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).

² 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).

³ 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).

⁴ 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).

⁵ 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).

⁶ 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).

4. Nevarnosti in tveganja, povezana s fitofarmaceutskimi sredstvi, ter načini njihovega odkrivanja in preprečevanja, vključno z naslednjimi temami:
 - a) tveganja za zdravje ljudi;
 - b) simptomi zastrupitve s fitofarmaceutskimi sredstvi ter ustrezni ukrepi prve pomoči v primeru te zastrupitve;
 - c) tveganja za neciljne rastline in žuželke, prostoživeče vrste, biotsko raznovrstnost in okolje na splošno.
5. 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 fitofarmaceutskih sredstev, kot je določeno v členu 14 te uredbe.
6. V primeru potrebe po uporabi fitofarmaceutskih sredstev – kako v dani situaciji za težavo s škodljivimi organizmi med vsemi registriranimi fitofarmaceutskimi sredstvi izbrati fitofarmaceutska sredstva z najmanj stranskimi učinki za zdravje ljudi, neciljne organizme in okolje.

7. Ukrepi za zmanjšanje tveganja za ljudi, neciljne organizme in okolje, vključno z:
 - a) varnimi delovnimi praksami shranjevanja in mešanja fitofarmaceutskih sredstev ter ravnanja z njimi;
 - b) varnimi delovnimi praksami odstranjevanja prazne embalaže, drugih kontaminiranih materialov in odvečnih fitofarmaceutskih sredstev (vključno z ostankom škropilne brozge) v koncentrirani ali razredčeni obliki;
 - c) priporočenim načinom za preprečevanje izpostavljenosti izvajalca (vključno z osebno zaščitno opremo);
 - d) informacijami o pravilnem in varnem odstranjevanju fitofarmaceutskih 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.
8. 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.
9. Praktično usposabljanje o uporabi in vzdrževanju naprav za nanašanje ter ukrepih za zmanjšanje tveganja, vključno s posebnimi tehnikami škropljenja, uporabo nove tehnologije, kot so precizne tehnike, 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 fitofarmaceutskimi sredstvi.
10. 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 fitofarmaceutskih sredstev.

11. Posebna previdnost na občutljivih območjih, opredeljenih v členu 3(16) 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.
12. Ustanove, ki zagotavljajo spremljanje zdravja in dostop do zdravstvenega varstva ter katerim je mogoče poročati o akutnih in kroničnih zastrupitvah.
13. Vodenje evidenc o prodaji, nakupu in uporabi fitofarmacevtskih sredstev v skladu z ustrežno zakonodajo.
14. 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.

15. 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“ na podlagi Uredbe (ES) št. 1272/2008¹, 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;

¹ 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).

- 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.

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 Sveta¹.

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:

¹ 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).

- 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.

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, vklopjanje in izklopjanje 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 fitofarmaceutskih 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 fitofarmaceutskih 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 fitofarmaceutskih 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 type="checkbox"/>	Umik iz uporabe ali uporaba za druge namene in ne kot fitofarmacevtsko sredstvo ¹	<input type="checkbox"/>
Sprememba lastništva ali prenos pravice do uporabe	<input type="checkbox"/>	Vrnitev v uporabo	<input 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:			

¹ To polje se ne označi v primeru škropilnic za sadovnjake na zračni tlak oziroma naprav s horizontalnimi ali vertikalnimi škropilnimi letvami, da se upošteva člen 29(0).

Naslov 3:	
Naslov 4:	
Država:	

Poklicni uporabnik, na katerega je bila prenesena pravica do uporabe opreme			
Ime in priimek:		Edinstvena osebna identifikacijska oznaka/identifikacijska oznaka podjetja: (davčna številka)	
Naslov:			
Trajanje uporabe	Od:	Do:	

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, pri katerem se uporablja tehnologija GNSS?			
Naprave za nanašanje pesticidov			
Znamka:		Model:	
Identifikacijska številka:		Kapaciteta rezervoarja/lijaka:	
Leto izdelave ali leto prve registracije:		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, in temelji na nacionalnih ali vseevropskih 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 (Eurostatu) sporočijo v skladu s členom 4(5)(a) in točko (e) Priloge k Uredbi (EU) št. 2022/2379. 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 fitofarmaceutskih 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

4. Izhodiščna vrednost za usklajeni kazalnik tveganja 1 se določi pri 100 in je enaka povprečnemu rezultatu navedenega izračuna za obdobje 2011–2013.
5. Rezultat usklajenega kazalnika tveganja 1 se izrazi glede na izhodiščno vrednost.
6. 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.

7. Komisija rezultate usklajenega kazalnika tveganja 1 na ravni držav članic izračuna in objavi 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

1. 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.
2. Za izračun usklajenega kazalnika tveganja 2 se uporabljajo naslednja splošna pravila:
 - (a) 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. Komisija rezultate usklajenega kazalnika tveganja 2 na ravni držav članic izračuna in objavi 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. [...]

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

[...]

Preglednica 3

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

[...]

PRILOGA VII

KORELACIJSKA TABELA IZ ČLENA 43(2)

<i>Direktiva 2009/128/ES</i>	Ta uredba
Člen 1	Člen 1
Člen 2	Člen 2
Člen 3	Člen 3
Člen 4	Člena 8 in 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 in 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
