



Briselē, 2025. gada 19. decembrī
(OR. en)

17054/25

**Starpiestāžu lieta:
2025/0408 (COD)**

**SIMPL 220
ANTICI 222
ENV 1441
MI 1093
AGRI 744
CHIMIE 155
ENT 298
IND 640
FOOD 121
SAN 859
RECH 570
CODEC 2188**

PRIEKŠLIKUMS

Sūtītājs: Eiropas Komisijas ģenerālsekretāre, parakstījusi direktore *Martine DEPREZ*

Saņemšanas datums: 2025. gada 17. decembris

Saņēmējs: Eiropas Savienības Padomes ģenerālsekretāre *Thérèse BLANCHET*

K-jas dok. Nr.: COM(2025) 1020 final

Temats: Priekšlikums
EIROPAS PARLAMENTA UN PADOMES REGULA,
ar ko attiecībā uz dažu datu aizsardzības periodu pagarināšanu groza
Regulu (ES) Nr. 528/2012

Pielikumā ir pievienots dokuments COM(2025) 1020 final.

Pielikumā: COM(2025) 1020 final



Strasbūrā, 16.12.2025.
COM(2025) 1020 final

2025/0408 (COD)

Vienkāršošanas Omnibus pakete

Priekšlikums

EIROPAS PARLAMENTA UN PADOMES REGULA,

**ar ko attiecībā uz dažu datu aizsardzības periodu pagarināšanu groza Regulu (ES)
Nr. 528/2012**

PASKAIDROJUMA RAKSTS

1. PRIEKŠLIKUMA KONTEKSTS

• Priekšlikuma pamatojums un mērķi

Šis priekšlikums ir daļa no transversālās tiesību aktu vienkāršošanas paketes, kas izziņota Eiropas Komisijas redzējumā par lauksaimniecības un pārtikas nozari¹. Paketes mērķis ir samazināt nevajadzīgu regulatīvo slogu, ko nozare un iestādes atzinušas par īpaši apgrūtinošu, vienlaikus saglabājot augstus pārtikas un barības nekaitīguma un cilvēka un dzīvnieku veselības un vides aizsardzības standartus. Pakete ir atbilde uz ieinteresēto personu un ES dalībvalstu atkārtotiem aicinājumiem nodrošināt ātrākas un skaidrākas regulatīvās procedūras. Tās mērķis ir vienkāršot dažus noteikumus un procedūras šādos tiesību aktos: Regula (EK) Nr. 1107/2009, Regula (EK) Nr. 396/2005, Regula (ES) Nr. 528/2012, Regula (EK) Nr. 1829/2003, Regula (EK) Nr. 1831/2003, Regula (EK) Nr. 852/2004, Regula (EK) Nr. 853/2004, Regula (EK) Nr. 1099/2009, Regula (EK) Nr. 999/2001, Regula (ES) 2017/625, Direktīva 98/58/EK un Direktīva 2009/128/EK.

Konkrētāk, šis iniciatīvas mērķis ir grozīt Eiropas Parlamenta un Padomes 2012. gada 22. maija Regulu (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu², lai novērstu konkrētas bažas, ko dalībvalstu kompetentās iestādes paudušas jautājumos par biocīdiem un ekonomikas operatori – par konkrētu datu aizsardzības termiņa beigām 2025. gada 31. decembrī saskaņā ar minētās regulas 95. panta 5. punktu.

Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. pantā noteiktās esošo biocidālo aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pabeigšana ir ievērojami aizkavējusies. Pārskatīšanas programma, kas tika uzsākta 2000. gada 14. maijā saskaņā ar Direktīvu 98/8/EK³ un ko bija plānots pabeigt līdz 2010. gada 14. maijam, pirmo reizi bija jāpagarina 2009. gadā līdz 2014. gada 14. maijam⁴, otro reizi – 2013. gadā līdz 2024. gada 31. decembrim⁵ un nesen trešo reizi – līdz 2030. gada 31. decembrim⁶.

Lielākā daļa dalībvalstu kompetento iestāžu nav ievērojušas termiņus, kuros jāiesniedz novērtējuma ziņojumi attiecībā uz esošu aktīvo vielu apstiprināšanas pieteikumiem. Galvenie kavēšanās iemesli, kas norādīti 2021. gada jūnijā Padomei un Eiropas Parlamentam

¹ Komisijas paziņojums Eiropas Parlamentam, Padomei, Eiropas Ekonomikas un sociālo lietu komitejai un Reģionu komitejai “Lauksaimniecība un pārtika – kādām tām būt? Pievilcīga ES lauksaimniecības un pārtikas nozare, kas kopīgi veidrojama nākamo paaudžu labā” (COM(2025) 75 final, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?uri=CELEX:52025DC0075>).

² OV L 167, 27.6.2012., 1. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

³ Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 98/8/EK (1998. gada 16. februāris) par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 123, 24.4.1998., 1.–63. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj>).

⁴ Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2009/107/EK (2009. gada 16. septembris), ar ko attiecībā uz dažu termiņu pagarināšanu groza Direktīvu 98/8/EK par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 262, 6.10.2009., 40. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2009/107/oj>).

⁵ Komisijas Deleģētā regula (ES) Nr. 736/2013 (2013. gada 17. maijs), ar ko groza Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 attiecībā uz tās darba programmas ilgumu, kas paredzēta esošo biocīdo aktīvo vielu pārbaudei (OV L 204, 31.7.2013., 25. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2013/736/oj).

⁶ Komisijas Deleģētā regula (ES) Nr. 2024/1398 (2024. gada 14. marts), ar ko attiecībā uz visu esošo biocidālo aktīvo vielu sistemātiskas pārbaudes darba programmas termiņa turpmāku pagarināšanu groza Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (OV L, 2024/1398, 22.5.2024., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2024/1398/oj).

iesniegtajā Komisijas īstenošanas ziņojumā⁷, ir šādi: i) resursu trūkums dalībvalstu kompetentajās iestādēs; ii) sākotnējo pieteikumu kvalitāte un pieteikumu iesniedzēju kavēšanās ar papildu datu iesniegšanu; iii) par atsevišķiem dokumentu kopumiem vispirms jāatrisina sarežģīti tehniski jautājumi; iv) ir mainījušies tehniskie norādījumi un v) ir pieņemti jauni zinātniski kritēriji endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai⁸, un tāpēc ir radusies vajadzība pēc papildu datiem un papildu novērtējumiem. Minētajā īstenošanas ziņojumā arī tika paziņots, ka otrais īstenošanas ziņojums netiks sagatavots, bet tā vietā 2025. gadā sāksies Regulas (ES) Nr. 528/2012 izvērtēšana ar mērķi analizēt regulā noteiktās regulatīvās sistēmas piemērotību. Pirms Regulā (ES) Nr. 528/2012 izdarīt jebkādas būtiskas izmaiņas, būtu jā sagaida minētās novērtēšanas rezultāti, tomēr daži mērķtiecīgi grozījumi būtu jāizdara agrāk, lai paaugstinātu regulas īstenošanas efektivitāti.

Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punkts paredz, ka 2025. gada 31. decembrī beidzas aizsardzības termiņi visiem datiem, kas iesniegti par esošām aktīvās vielas / produkta veida kombinācijām pārskatīšanas programmā, bet par kurām lēmums par iekļaušanu Direktīvas 98/8/EK I pielikumā nav pieņemts pirms 2013. gada 1. septembra un kuras vēl tiks pārbaudītas pārskatīšanas programmā pēc 2025. gada 31. decembra. Tika noteikts, ka aizsardzības periods beigsies 10 gadus pēc esošu aktīvo vielu piegādātāju obligātas iekļaušanas īpašā sarakstā, ko uztur Eiropas Ķimikāliju aģentūra (ECHA) un kas stājas spēkā 2015. gada 1. septembrī (95. panta saraksts). Mērķis bija pārskatīšanas programmas dalībniekiem garantēt taisnīgu kompensācijas periodu, ņemot vērā arī to, ka lielākās daļas dalībnieku dati jau bija aizsargāti kopš 2004.–2008. gada (laiks, kad pārskatīšanas programmā apstiprināšanai tika iesniegta lielākā daļa pieteikumu), vienlaikus paredzot iespēju citiem ekonomikas operatoriem no 2026. gada sākuma brīvi izmantot datus, lai vieglāk piekļūtu tirgum un samazinātu izmaksas biocīdu ražotājiem, kuri aktīvās vielas pērk no piegādātājiem, un tādējādi galu galā arī biocīdu lietotājiem.

Tomēr vairāki aktīvo vielu piegādātāji un tos pārstāvošās organizācijas vairākkārt ir paudušas bažas par to, ka, ņemot vērā aizkavēto pārskatīšanas programmas pabeigšanu, kā aprakstīts iepriekš, ir jāpārskata visu datu aizsardzības termiņi, – šādas bažas cita starpā tika paustas 2025. gada 15. jūlijā notikušajā dialogā par Regulas (ES) Nr. 528/2012 īstenošanu ar ieinteresētajām personām, kas pārstāv uzņēmumus (aktīvo vielu ražotājus, preparātu izgatavotājus un pakārtotos lietotājus) un pilsonisko sabiedrību⁹, nesenās diskusijās ar dalībvalstu kompetento iestāžu ekspertiem biocīdu jautājumos¹⁰, kā arī uzaicinājumā iesniegt

⁷ Komisijas ziņojums ir pieejams šajā saitē: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?qid=1623326515401&uri=CELEX%3A52021DC0287>; Komisijas dienestu darba dokuments, kurā sniegti detalizēti pierādījumi par ziņojumā izklāstītajiem konstatējumiem, ir pieejams šeit: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?uri=CELEX%3A52021SC0128&qid=1623670527414>.

⁸ Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/2100 (2017. gada 4. septembris), ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 nosaka zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai (OV L 301, 17.11.2017., 1. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/2100/oj).

⁹ Dialoga mērķis bija apkopot uzņēmumu atsauksmes par galvenajām problēmām, ar kurām tie saskaras, laižot tirgū biocīdālas aktīvās vielas un produktus, un to ierosmes par to, kā tās risināt, un kopumā par to, kā vienkāršot biocīdu tiesisko regulējumu un veicināt inovāciju. Tā mērķis bija arī uzzināt ar nozari nesaistītu ieinteresēto personu viedokļus par Biocīdu regulas īstenošanu un tās devumu, lai nodrošinātu cilvēka, dzīvnieku un vides augstu drošības līmeni. Tas bija pirmais solis Biocīdu regulas izvērtēšanā (https://health.ec.europa.eu/events/implementation-dialogue-biocides-2025-07-15_en).

¹⁰ Komisijas ekspertu grupa “Kompetentās iestādes biocīdu jomā” (Regula (ES) Nr. 528/2012) (KI sanāksmes), reģistra kods E03125 ([Komisijas ekspertu grupu un citu līdzīgu struktūru reģistrs](#)); [CA-](#)

atsaukšanas par pārtikas un lopbarības nekaitīguma regulējuma vienkāršošanas *Omnibus* paketi¹¹. Jaunu zinātnisku kritēriju pieņemšana endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai, kas tika pieņemti ar Komisijas Deleģēto regulu (ES) 2017/2100¹² un ir piemērojami kopš 2018. gada 7. jūnija, faktiski nozīmē, ka kopš tā laika ir bijis jāģenerē – vai joprojām tiek ģenerēti – specifiski dati par aktīvajām vielām, kas vēl tiek pārbaudītas pārskatīšanas programmā pēc 2025. gada 31. decembra. Turklāt ir bijis jāģenerē un jāiesniedz arī citi dati, jo attiecīgajos pieteikumos iesniegtie sākotnējie dati nebija kvalitatīvi un/vai bija jāiesniedz jauni dati, ņemot vērā izmaiņas tehniskajos norādījumos vai prasībās. Uz šiem datiem atbilstoši datu aizsardzības periodi patlaban neattiektos (vai datu aizsardzības nebūtu vispār). Tāpēc būtu jāpagarina aizsardzības termiņš datiem par esošām aktīvajām vielām, kas 2018. gada 7. jūnijā vēl bija pārskatīšanas programmā, tādējādi panākot līdzsvaru starp pārskatīšanas programmas dalībnieku interesēm, no vienas puses, un aktīvās vielas alternatīvu piegādātāju un produkta atļaujas pieteikumu iesniedzēju interesēm, no otras puses. Šāda līdzsvara panākšanā būtu jāņem vērā to datu tvērums, uz kuriem attiecas aizsardzības pagarināšana, kā arī pagarinātā aizsardzības perioda ilgums. Līdz tam, kad Padome un Eiropas Parlaments galu galā pieņems priekšlikumu, saglabāsies iespējamie riski pārskatīšanas programmas dalībnieku konkurētspējai un stimuliem inovācijai, ko minējušas ieinteresētās personas. Praktiski tas nozīmē, ka citi uzņēmumi, jo īpaši aktīvo vielu alternatīvie piegādātāji, kas pārskatīšanas programmā aktīvo vielu neatbalsta, varēs brīvi atkalizmantojot datus bez vajadzības vienoties ar datu īpašniekiem par kompensāciju par piekļuves tiesībām.

Šajā sakarā, lai nodrošinātu, ka periods, kurā dati netiks aizsargāti, tiek ierobežots līdz iespējamajam minimumam, ir vajadzīgs priekšlikums, kas ir nošķirts no pārējiem pasākumiem, kuri ierosināti pārtikas un lopbarības nekaitīguma regulējuma vienkāršošanas *Omnibus* paketē, un kas attiektos tikai uz izmaiņām datu aizsardzībā saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktu un saistītajām izmaiņām. Tas ir šīs iniciatīvas mērķis.

- **Saskanība ar spēkā esošajiem noteikumiem konkrētajā politikas jomā**

Priekšlikums ir daļa no vienkāršošanas pasākumu kopuma, kura mērķis ir samazināt administratīvo slogu un izmaksas nozarēm.

- **Saskanība ar citām Savienības politikas jomām**

Šī iniciatīva palīdz vienkāršot un samazināt regulatīvo slogu lauksaimniecības pārtikas nozarei, kā paziņots redzējumā par lauksaimniecības un pārtikas nozari, vienlaikus saglabājot augstus cilvēka un dzīvnieku veselības un vides aizsardzības standartus.

2. JURIDISKAIS PAMATS, SUBSIDIARITĀTE UN PROPORCIONALITĀTE

- **Juridiskais pamats**

Līguma par Eiropas Savienības darbību (LESD) 114. pants.

[June25-Doc.7.10 - Point from NL on data protection.pdf](#), [CA-June23-Doc.11.b - CEFIC-BfE-Data Protection.pdf](#).

¹¹ https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/14824-Food-and-feed-safety-simplification-omnibus_lv.

¹² Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/2100 (2017. gada 4. septembris), ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 nosaka zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai (OV L 301, 17.11.2017., 1.–5. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/2100/oj).

- **Subsidiaritāte (neekskluzīvas kompetences gadījumā)**

Ierosinātais grozījums tiek pieņemts ES līmenī, jo attiecīgā regula iepriekš arī tika pieņemta ES līmenī, un jautājumu par datu aizsardzību var risināt tikai ar ES līmenī veiktām izmaiņām Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktā. Tāpēc šajā regulā ir jāizdara grozījumi ES līmenī.

- **Proporcionalitāte**

Iniciatīva tikai rosina grozīt konkrētus Regulas (ES) Nr. 528/2012 noteikumus, kas saistīti ar datu aizsardzības termiņa beigām attiecībā uz datiem, kuri saistīti ar aktīvajām vielām, kas 2018. gada 7. jūnijā joprojām ir esošu aktīvo vielu pārskatīšanas programmā, un iniciatīva nepārsniedz to, kas ir nepieciešams, lai sasniegtu mērķus nodrošināt pārskatīšanas programmas dalībnieku ģenerēto datu pienācīgu aizsardzības periodu.

- **Juridiskā instrumenta izvēle**

Šis pārskatīšanas priekšlikums ir tiesību akta priekšlikums, jo attiecīgā grozāmā regula tika pieņemta saskaņā ar koplēmuma/parasto likumdošanas procedūru.

3. **EX POST IZVĒRTĒJUMU, APSPRIEŠANOS AR IEINTERESĒTAJĀM PERSONĀM UN IETEKMES NOVĒRTĒJUMU REZULTĀTI**

- **Ex post izvērtējumi / spēkā esošo tiesību aktu atbilstības pārbaudes**

Šim priekšlikumam ir pievienots Komisijas dienestu darba dokuments, kurā ietverts detalizēts pārskats par pozitīvo ietekmi, ko rada ierosinātais grozījums pārtikas un barības nekaitīguma tiesību aktu attiecīgajos noteikumos, un minētais dokuments sagatavots, pamatojoties uz esošajiem datiem un informāciju, kas iegūta uzaicinājuma iesniegt atsauksmes gaitā, un iepriekšējām analīzēm, tostarp par konkrētu datu aizsardzības jautājumu saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktu.

- **Apspriešanās ar ieinteresētajām personām**

Datu aizsardzības ierobežošana līdz 2025. gada 31. decembrim attiecībā uz esošām aktīvajām vielām pārskatīšanas programmā, kā noteikts Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktā, ir bijusi iemesls tam, ka nozares segmenti, kā arī dažu dalībvalstu kompetentās iestādes biocīdu jautājumos ir aicinājuši rīkoties, lai nodrošinātu pienācīgu aizsardzību datiem, kas ģenerēti tikai nesen (vai joprojām tiek ģenerēti), esošu aktīvo vielu pārskatīšanas programmas nolūkā, jo tās pabeigšana būtiski kavējas. Vairākas nozares ieinteresētās personas pieprasīja tikšanos ar atbildīgajiem Komisijas dienestiem, lai apspriestu šo jautājumu. *CEFIC (Biocides for Europe)* lūdza pagarināt datu aizsardzību attiecībā uz visiem datiem, kas ģenerēti kopš 2018. gada 7. jūnija (diena, kad sāk piemērot zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai). Dalībvalstu kompetentās iestādes biocīdu jomā lūdza pagarināt datu aizsardzību attiecībā uz pārskatīšanas programmā iekļautajām vielām, vismaz tām, kas saistītas ar endokrīni disruptīvām īpašībām, līdz 2031. gada 31. decembrim. No otras puses, ar Komisijas dienestiem ir sazinājušies arī uzņēmumi – tie ziņo par grūtībām iegūt pilnvaras piekļūt aizsargātiem datiem vai ar vispārāzītiem pārskatīšanas programmas dalībniekiem panākt vienošanos, ka uzņēmumi var tiem pievienoties un atbalstīt konkrētu vielu un tādējādi izmantot bezmaksas piekļuvi datiem. Piemēram, *SME United* norādīja, ka ir būtiski censties

panākt līdzsvaru starp datu īpašnieku interesēm pārskatīšanas programmā un citu dalībnieku interesēm¹³.

Uzaicinājuma iesniegt atsauksmes par pārtikas un lopbarības nekaitīguma regulējuma vienkāršošanas *Omnibus* paketi gaitā daudzi uzņēmumi un apvienības kritizēja pašreizējo stingri noteikto termiņu datu aizsardzībai attiecībā uz vielām pārskatīšanas programmā, argumentējot, ka tas neatbilst paplašinātajai pārskatīšanas programmai un rada spekulatīvas izmantošanas riskus, kropļo konkurenci un attur no investēšanas datu paketēs, jo īpaši dārgajos pētījumos, kas nepieciešami, lai endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai piemērotu zinātniskos kritērijus. Daudzi skaidri atbalstīja aizsardzības pagarināšanu vai atjaunošanu visiem datiem, kas ģenerēti pēc 2018. gada, nevis tikai tiem datiem, kas iesniegti, lai noteiktu endokrīni disruptīvas īpašības, un argumentēja, ka citu tehnisko dokumentu vai prasību izmaiņu dēļ ir jāiegūst citi atjaunināti dati, taču puda atšķirīgus viedokļus par to, cik ilgam vajadzētu būt pagarinājuma periodam: līdz pārskatīšanas programmas beigām; pagarinājums uz 10 gadiem, sākot no 2025. gada (t. i., līdz 2035. gadam); Regulas (ES) Nr. 528/2012 60. panta normāla piemērošana, – tas paredz 10 gadus ilgu datu aizsardzību pēc vielas apstiprināšanas; līdz 15 gadiem pēc lēmuma pieņemšanas par aktīvās vielas apstiprināšanu; līdz pārskatīšanas programmas beigām vai 10 gadus pēc vielas apstiprināšanas, atkarībā no tā, kas ir agrāk. Ražotāji brīdināja, ka uzņēmumi, kas atbilstības nodrošināšanā iegulda agrīnā posmā, zaudēs aizsardzību, pirms konkurentiem būs jādalās izmaksās, tādējādi apdraudot inovāciju un piegādes drošību. No otras puses, viena ieinteresētā persona iebilda pret datu aizsardzības pagarināšanu pēc 2025. gada, paužot bažas, ka noteikumi, kas ir skaidri kopš 2013. gada, tiktu pārāk mainīti, ka tiktu paildzināta ekskluzivitāte un apgrūtināta datu kopīgošana, ka varētu aizkavēties atļauju piešķiršana, ja apstātos sarunas par piekļuvi, un ka ieilgusi tirgus aizsardzība par labu dažiem uzņēmumiem varētu kavēt inovāciju. Šī ieinteresētā persona norādīja, ka pārskatīšanas programmas pastāvīgā kavēšanās jau ir novedusi pie ievērojami ilgākiem izmaksu amortizācijas periodiem un ka datu aizsardzības pagarināšana samazina konkurenci un saglabā augstas produktu izmaksas, uzturot oligopolam līdzīgu situāciju. Tā aprakstīja sarežģītu pieredzi sarunās par datu kopīgošanu. NVO un iedzīvotāji komentārus nesniedza. Šajā priekšlikumā ir ņemti vērā saņemtie viedokļi, lai censtos panākt līdzsvaru starp to datu īpašnieku interesēm, kuri ir esošu aktīvo vielu pārskatīšanas programmas dalībnieki, un citu dalībnieku interesēm, ņemot vērā arī sākotnējos nodomus attiecībā uz 95. panta 5. punktā noteikto datu aizsardzības termiņu.

- **Ekspertu atzinumu pieprasīšana un izmantošana**

Kā aprakstīts iepriekš, ieinteresēto personu priekšlikumos par Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punkta noteikumiem ir pausti dažādi ierosinājumi, lai precizētu dažus pārtikas un barības nekaitīguma tiesību aktu noteikumus un novērstu šo noteikumu radīto pārmērīgo administratīvo slogu. Turklāt, atbildot uz iepriekš minēto uzaicinājumu iesniegt atsauksmes un veicot turpmākus pasākumus, Komisija no ieinteresētajām personām saņēma sīki izstrādātus nostājas dokumentus.

- **Ietekmes novērtējums**

Ierosinātie vienkāršošanas pasākumi pēc būtības ir ļoti tehniski. Mērķu sasniegšanai nav pamatotu alternatīvu, un ierosinātie pasākumi nemaina politikas pamatmērķus un neievieš būtiskus jaunus pienākumus. Šo iemeslu dēļ pilnīgs ietekmes novērtējums pievienoto vērtību nesniegtu. Tā vietā priekšlikumam ir pievienots analītisks Komisijas dienestu darba

¹³ [CA-Sept25-Doc.7.11 - SMEunited feedback.pptx](#).

dokuments. Dokumentā ir detalizēti izskaidroti ierosinātie pasākumi un izklāstīti tiem pamatā esošie pierādījumi, sniegta analīze un ieinteresēto personu viedokļi, kā arī aplēsti iespējamie izmaksu ietaupījumi.

Tiešs izmaksu ietaupījums nozarei nav paredzams, jo, lai pabeigtu aktīvās vielas novērtēšanu un jo īpaši lai novērtētu endokrīni disruptīvās īpašības, attiecīgie dati ir jāģenerē un jāiesniedz jebkurā gadījumā. Tomēr datu īpašnieki gūtu labumu no lielākas juridiskās noteiktības un iespējas saņemt kompensāciju no citiem ieinteresētajiem uzņēmumiem, izmantojot piekļuves pilnvaras. Piekļuvi aizsargātiem datiem var piešķirt alternatīviem tās pašas aktīvās vielas piegādātājiem vai uzņēmumiem, kas vēlas saņemt produktu atļauju, tiklīdz viela ir apstiprināta. Piekļuves noteikumi var atšķirties, sākot no finansiālas kompensācijas līdz brīvai piekļuvei, ja datu īpašnieki ir arī vielu piegādātāji.

Ietekmes novērtējumā, ko 2009. gadā veica par priekšlikumu Regulai (ES) Nr. 528/2012, ar ko pārskata iepriekšējo Direktīvu 98/8/EK, aktīvās vielas apstiprināšanas pieteikuma sagatavošanas izmaksas tika lēstas 3–5 miljonu EUR apmērā (pamatojoties uz 2007. gadā veiktu pētījumu)¹⁴. Lai gan nav pieejami konkrēti dati par tādu datu ģenerēšanas vidējām izmaksām, kas saistīti ar endokrīni disruptīvām īpašībām, šie pētījumi parasti tiek uzskatīti par ļoti dārgiem, jo īpaši tāpēc, ka tie bieži ietver testēšanu ar mugurkaulniekiem. Tādu jaunu pētījumu veikšanas izmaksas, kas saistīti ar citiem pieteikuma elementiem, ir ļoti atšķirīgas atkarībā no konkrētā aspekta, kura izpētei kompetentās iestādes, kas veic novērtēšanu, ir pieprasījušas jaunu pētījumu. Nodrošinot pienācīgu aizsardzības periodu, pasākums palīdz nodrošināt taisnīgu peļņu no šiem ieguldījumiem un saglabā stimulus datu ģenerēšanai, kas ir būtiski pārskatīšanas programmas zinātniskajai pamatotībai.

- **Normatīvā atbilstība un vienkāršošana**

Šis priekšlikums ir daļa no Eiropas Komisijas apņemšanās atvieglot regulatīvo slogu iedzīvotājiem, uzņēmumiem un pārvaldes iestādēm ES, lai veicinātu ES labklājību un noturību. Tādējādi priekšlikums ir daļa no pasākumu kopuma, kuru mērķis ir vienkāršot pārtikas un barības nekaitīguma tiesību aktu noteikumus, samazinot nevajadzīgu slogu un izmaksas uzņēmumiem un iestādēm un vienlaikus neapdraudot cilvēka un dzīvnieku veselības un vides aizsardzību.

- **Pamattiesības**

Priekšlikumā ir ievērotas pamattiesības, kas nostiprinātas Eiropas Savienības Pamattiesību hartā, un ievēroti tajā atzītie principi. Samazinot administratīvo slogu uzņēmumiem, būtu jārodas sabiedriskiem ieguvumiem labklājības radīšanas, nodarbinātības un inovācijas ziņā. Vienlaikus priekšlikums nekādi neapdraudēs mērķi nodrošināt augstu cilvēka veselības un vides aizsardzības līmeni.

4. IETEKME UZ BUDŽETU

Šī iniciatīva neradīs nekādas papildu izmaksas Komisijai vai kādai regulatīvajai aģentūrai.

¹⁴ Sk. 13., 14., 85. un 86. lpp. Komisijas dienestu darba dokumentā "Pavaddokuments priekšlikumam Eiropas Parlamenta un Padomes regulai par biocīdo produktu laišanu tirgū un lietošanu. Ietekmes novērtējums", SEC(2009) 774 final, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=CELEX:52009SC0773>.

5. CITI ELEMENTI

- **Īstenošanas plāni un uzraudzības, izvērtēšanas un ziņošanas kārtība**

Komisija uzraudzīs jauno noteikumu īstenošanu un piemērošanu, kā arī atbilstību tiem. Turklāt tiek regulāri izvērtēta ar šo priekšlikumu grozītās regulas efektivitāte, lietderība mērķu sasniegšanā, atbilstība, saskaņotība un pievienotā vērtība saskaņā ar labāka regulējuma principiem. Īstenošanas plāns šim priekšlikumam nav nepieciešams.

- **Detalizēts konkrētu priekšlikuma noteikumu skaidrojums**

Ar esošām aktīvajām vielām, kuras 2013. gada 1. septembrī vēl tika pārskatītas pārskatīšanas programmas ietvaros, saistīto datu aizsardzības termiņš būtu jāpārskata, panākot līdzsvaru starp pārskatīšanas programmas dalībnieku interesēm, no vienas puses, un aktīvo vielu alternatīvo piegādātāju un produkta atļaujas pieteikuma iesniedzēju interesēm, no otras puses, ņemot vērā arī sākotnējos nodomus attiecībā uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktā noteikto datu aizsardzības termiņu. Dažādo interešu līdzsvaram būtu jāatspoguļojas to attiecīgo aktīvo vielu un datu tvērumā, uz kuriem attiecas aizsardzības pagarināšana, kā arī aizsardzības ilgumā.

To aktīvās vielas / produkta veida kombināciju izvērtēšana, kas 2018. gada 7. jūnijā joprojām bija pārskatīšanas programmā, ir aizkavējusies vēl ilgāk, jo ir jāģenerē jauni dati, lai varētu izvērtēt jaunus zinātniskos kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai¹⁵, kuri kļūva piemērojami minētajā dienā. Turklāt kopš minētā datuma bija jāģenerē vēl citi dati un jāiesniedz dalībvalstīm, kuras veic novērtēšanu un kuras uzskatīja, ka tas ir nepieciešams, jo attiecīgajos pieteikumos iesniegtie sākotnējie dati nebija kvalitatīvi un/vai mainījās tehniskās vadlīnijas vai tika atjauninātas datu prasības. Tāpēc tiek ierosināts pagarināt aizsardzības periodu visiem datiem par aktīvās vielas / produkta veida kombinācijām, par kurām līdz 2018. gada 7. jūnijam nav pieņemts lēmums par apstiprināšanu saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 1. punkta trešo daļu. Lai visām pusēm nodrošinātu jauno noteikumu vienkāršu piemērošanu, aizsardzības pagarināšana attiecas uz visiem datiem nešķirojot.

Esošo biocidālo aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pabeigšanas periods ir pagarināts līdz 2030. gada 31. decembrim¹⁶. Tāpēc tiek ierosināts līdz tam pašam datumam pagarināt attiecīgo datu aizsardzību. Tas atbilst periodam, kas nepārsniedz 11,5 gadus attiecībā uz datiem, kuri ģenerēti kopš 2018. gada 7. jūnija, un to uzskata par piemērotu aizsardzības periodu, kurā pārskatīšanas programmas dalībnieki var saņemt kompensāciju par izmaksām, kas saistītas ar tādu datu ģenerēšanu, kuri vajadzīgi dalībvalstīm, kas veic novērtēšanu. Būtu jāņem vērā arī tas, ka saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 noteikumiem aktīvās vielas pieteikuma novērtēšanai parasti būtu jāilgst vienu gadu, kura laikā dati tiek aizsargāti, un tam seko 10 gadu aizsardzības periods pēc novērtēšanas pabeigšanas un lēmuma par

¹⁵ Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/2100 (2017. gada 4. septembris), ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 nosaka zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai (OV L 301, 17.11.2017., 1.–5. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/2100/oj), tiek piemērota no 2018. gada 7. jūnija.

¹⁶ Komisijas Deleģētā regula (ES) Nr. 2024/1398 (2024. gada 14. marts), ar ko attiecībā uz visu esošo biocidālo aktīvo vielu sistemātiskas pārbaudes darba programmas termiņa turpmāku pagarināšanu groza Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (OV L, 2024/1398, 22.5.2024., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2024/1398/oj).

apstiprināšanu pieņemšanas, un kopumā tas ir 11–12 gadus ilgs datu aizsardzības periods¹⁷. Lai gan aizsardzības periods būs īsāks datiem, kas ģenerēti tikai pēdējos gados, ierosinātā aizsardzības pagarināšana attieksies uz visiem pieteikumā iekļautajiem datiem, arī datiem, kas iesniegti kopš to pieteikumu iesniegšanas, kuriem jau ir piešķirts ilgāks aizsardzības periods¹⁸. Joprojām ir jā saglabā 95. panta 5. punkta sākotnējie mērķi. Šo iemeslu dēļ šā jaunā aizsardzības perioda pārskatīšanas klauzulas netiek ierosinātas. Turklāt Komisija 2026.–2027. gadā pilnībā izvērtēs Regulu (ES) Nr. 528/2012, tai skaitā tās noteikumus par datu aizsardzību, un tas būs pamats iespējamo izmaiņu apsvēšanai nākotnē.

95. panta 5. punkts tiek grozīts, lai panāktu šo datu aizsardzības pagarināšanu.

Līdz priekšlikuma pieņemšanai būs periods, kad attiecīgie dati vairs nebūs aizsargāti, t. i., no 2026. gada 1. janvāra līdz laikam, kad dati atkal būs aizsargāti, piemērojot 95. panta 5. punkta jaunus noteikumus. 60. panta 1. punkta otrajā daļā ir noteikts, ka datiem, kuru aizsardzības termiņš ir beidzies, atkārtotu aizsardzību nepiemēro. Tā kā attiecīgajiem datiem atkal tiks piešķirta aizsardzība, 60. panta 1. punkta otrā daļa tiek grozīta, lai attiecībā uz attiecīgajiem datiem paredzētu atkāpi no minētajiem noteikumiem. 95. panta 5. punktā tiek arī iekļauti noteikumi, kas datu īpašniekiem ļauj pieprasīt kompensāciju no vielas piegādātāja vai produkta piegādātāja, kurš guvis labumu no aizsardzības trūkuma un kurš attiecīgajā periodā ir bijis iekļauts 95. panta sarakstā, ja datu īpašnieki uzskata, ka tas ir nepieciešams.

¹⁷ Dalībvalsts, kas veic novērtēšanu, veiktās novērtēšanas ilgums ir 12 mēneši ar iespējamu apturēšanu uz sešiem mēnešiem, kam seko *ECHA* veikta deviņu mēnešu ilga profesionālizvērtēšana, kā arī laiks, kas nepieciešams lēmuma pieņemšanas procesam Komisijas līmenī.

¹⁸ Lielākā daļa pieteikumu tika iesniegti kopš 2004.–2008. gada.

Priekšlikums

EIROPAS PARLAMENTA UN PADOMES REGULA,**ar ko attiecībā uz dažu datu aizsardzības periodu pagarināšanu groza Regulu (ES)
Nr. 528/2012**

EIROPAS PARLAMENTS UN EIROPAS SAVIENĪBAS PADOME,
ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību un jo īpaši tā 114. pantu,
ņemot vērā Eiropas Komisijas priekšlikumu,
pēc leģislatīvā akta projekta nosūtīšanas valstu parlamentiem,
ņemot vērā Eiropas Ekonomikas un sociālo lietu komitejas atzinumu,
saskaņā ar parasto likumdošanas procedūru,
tā kā:

- (1) Komisija savā paziņojumā “Lauksaimniecība un pārtika – kādām tām būt”¹ paziņoja par transversālu vienkāršošanas paketi, kuras mērķis ir samazināt nevajadzīgu regulatīvo slogu, vienlaikus saglabājot augstus pārtikas un barības nekaitīguma, cilvēka un dzīvnieku veselības un vides aizsardzības standartus.
- (2) Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (ES) Nr. 528/2012² ir noteiktas procedūras biocidālo aktīvo vielu apstiprināšanai un atļauju piešķiršanai biocīdiem un to laišanai tirgū. Lielākā daļa dalībvalstu kompetento iestāžu nav ievērojušas termiņus, kuros jāiesniedz novērtējuma ziņojumi attiecībā uz esošu aktīvo vielu apstiprināšanas pieteikumiem, un tāpēc ir aizkavējusies minētās regulas 89. pantā noteiktās esošu biocidālo aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pabeigšana. Galvenie kavēšanās iemesli, kas norādīti 2021. gada jūnijā Padomei un Eiropas Parlamentam iesniegtajā Komisijas īstenošanas ziņojumā³, ir šādi: i) resursu trūkums dalībvalstu kompetentajās iestādēs; ii) sākotnējo pieteikumu kvalitāte un pieteikumu iesniedzēju kavēšanās ar papildu datu iesniegšanu; iii) par konkrētiem dokumentu kopumiem risināmi sarežģīti tehniski jautājumi; iv) ir mainījušies tehniskie norādījumi un v) ar Komisijas Deleģēto

¹ Komisijas paziņojums Eiropas Parlamentam, Padomei, Eiropas Ekonomikas un sociālo lietu komitejai un Reģionu komitejai “Lauksaimniecība un pārtika – kādām tām būt? Pievilcīga ES lauksaimniecības un pārtikas nozare, kas kopīgi veidrojama nākamo paaudžu labā” (COM(2025) 75 final, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?uri=CELEX:52025DC0075>).

² Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu (OV L 167, 27.6.2012., 1.–123. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>).

³ Komisijas ziņojums ir pieejams šajā saitē: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?qid=1623326515401&uri=CELEX%3A52021DC0287>; Komisijas dienestu darba dokuments, kurā sniegti detalizēti pierādījumi par ziņojumā izklāstītajiem konstatējumiem, ir pieejams šeit: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?uri=CELEX%3A52021SC0128&qid=1623670527414>.

regulu (ES) 2017/2100⁴ ir pieņemti jauni zinātniskie kritēriji endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai.

- (3) Atkāpjoties no 60. panta, Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punkts noteic, ka visi datu aizsardzības periodi attiecībā uz aktīvās vielas / produkta veida kombinācijām, kuras minētas Komisijas Regulas (EK) Nr. 1451/2007⁵ II pielikumā, bet par kurām pirms 2013. gada 1. septembra nav pieņemts lēmums par iekļaušanu Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK⁶ I pielikumā, beidzas 2025. gada 31. decembrī. Mērķis bija, no vienas puses, paredzēt taisnīgu kompensāciju pārskatīšanas programmas dalībniekiem, kas ir datu īpašnieki, un, no otras puses, izvairīties no monopolu veidošanās un nesamērīga aizsardzības perioda, paredzot iespēju citiem ekonomikas dalībniekiem no 2026. gada sākuma brīvi izmantot datus, lai vieglāk piekļūtu tirgum un samazinātu izmaksas biocīdu ražotājiem, kuri no piegādātājiem pērk aktīvās vielas, un galu galā biocīdu lietotājiem.
- (4) Tā kā pārskatīšanas programmas pabeigšana kavējas, Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktā noteiktais datu aizsardzības beigu datums, proti, 2025. gada 31. decembris, būtu jāpielāgo, lai panāktu līdzsvaru starp pārskatīšanas programmas dalībnieku interesēm, no vienas puses, un aktīvo vielu alternatīvo piegādātāju un biocīdu atļaujas pieteikuma iesniedzēju interesēm, no otras puses. Šāds līdzsvars starp dažādajām interesēm būtu jānodrošina attiecībā uz to aktīvo vielu un datu tvērumu, uz kuriem attiecas aizsardzības pagarināšana, kā arī uz aizsardzības perioda ilgumu.
- (5) Konkrētāk, to aktīvās vielas / produkta veida kombināciju izvērtēšana, kas 2018. gada 7. jūnijā joprojām bija pārskatīšanas programmā, ir aizkavējusies vēl ilgāk, jo ir jāģenerē jauni dati, lai varētu izvērtēt jaunus zinātniskos kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai, kuri kļūva piemērojami minētajā dienā. Turklāt kopš minētā datuma pēc dalībvalstu, kuras veic novērtēšanu, pieprasījuma bija jāģenerē vēl citi dati, jo attiecīgajos pieteikumos iesniegtie sākotnējie dati nebija kvalitatīvi un/vai mainījās tehniskās vadlīnijas vai datu prasības. Tādējādi, ņemot vērā datu aizsardzības periodu termiņu, kas Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta 5. punktā noteikts patlaban, šādiem no jauna ģenerētiem datiem par aktīvās vielas/produkta veida kombinācijām, par kurām līdz 2018. gada 7. jūnijam nebija pieņemts lēmums par apstiprināšanu saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 1. punkta trešo daļu, aizsardzības periods būtu ievērojami īsāks nekā citiem datiem, kas ģenerēti agrāk. Tāpēc šādu datu aizsardzības periods būtu jāpagarina. Lai visām pusēm nodrošinātu jauno noteikumu administratīvi vienkāršu īstenošanu, aizsardzības pagarināšana būtu jāattiecina uz visiem datiem par attiecīgajām aktīvās vielas/produkta veida kombinācijām.

⁴ Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/2100 (2017. gada 4. septembris), ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 nosaka zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai (OV L 301, 17.11.2017., 1.–5. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/2100/oj).

⁵ Komisijas Regula (EK) Nr. 1451/2007 (2007. gada 4. decembris) par 10 gadu darba programmas otro fāzi, kas minēta 16. panta 2. punktā Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 98/8/EK par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 325, 11.12.2007., 3.–65. lpp., ELI: <https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2007/1451/oj/lav>).

⁶ Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 98/8/EK (1998. gada 16. februāris) par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 123, 24.4.1998., 1.–63. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj>).

- (6) Esošo biocidālo aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pabeigšanas periods ir pagarināts līdz 2030. gada 31. decembrim⁷. Tāpēc attiecīgo datu aizsardzības periods būtu jāpagarina līdz 2030. gada 31. decembrim. Tas atbilst periodam, kas nepārsniedz 11,5 gadus attiecībā uz datiem, kuri ģenerēti kopš 2018. gada 7. jūnija, un to uzskata par piemērotu aizsardzības periodu, kurā pārskatīšanas programmas dalībnieki var saņemt kompensāciju par izmaksām, kas saistītas ar tādu datu ģenerēšanu, kuri vajadzīgi dalībvalstīm, kas veic novērtēšanu. Lai gan aizsardzības periods būs īsāks datiem, kas ģenerēti tikai pēdējos gados, ierosinātā aizsardzības pagarināšana attieksies uz visiem pieteikumā iekļautajiem datiem, arī datiem, kas iesniegti kopš to pieteikumu iesniegšanas, kuriem jau ir piešķirts ilgāks aizsardzības periods. Turklāt Komisija 2026.–2027. gadā pilnībā izvērtēs Regulu (ES) Nr. 528/2012, tai skaitā tās noteikumus par datu aizsardzību, un tas būs pamats iespējamo izmaiņu apsvēršanai nākotnē.
- (7) Lai attiecīgi pagarinātu datu aizsardzības periodu, 95. panta 5. punkts būtu jāgroza.
- (8) No 2026. gada 1. janvāra līdz šīs regulas spēkā stāšanās dienai attiecīgie dati vairs nebūs aizsargāti. Regulas (ES) Nr. 528/2012 60. panta 1. punkta otrajā daļā ir noteikts, ka datiem, kuru aizsardzības periods ir beidzies, atkārtotu aizsardzību nepiemēro. Tā kā attiecīgajiem datiem atkal tiks piešķirta aizsardzība, minētā otrā daļa būtu jāgroza, lai attiecībā uz šādiem datiem noteiktu atkāpi no minētā noteikuma. Tā kā alternatīvi vielu piegādātāji un produktu piegādātāji, kas aizsardzības nenodrošināšanas laikā tiks iekļauti 95. panta sarakstā, būtu varējuši gūt labumu no pārskatīšanas programmas dalībnieku veiktajām investīcijām šādu datu ģenerēšanā, 95. panta 5. punktā būtu jāiekļauj arī noteikums, kas ļautu datu īpašniekiem pieprasīt kompensāciju no šādiem piegādātājiem, ja tie to uzskata par vajadzīgu,

IR PIENĒMUŠI ŠO REGULU.

1. pants

Grozījumi Regulā (ES) Nr. 528/2012

Regulu (ES) Nr. 528/2012 groza šādi:

- 1) regulas 60. panta 1. punkta otro daļu aizstāj ar šādu:

“Neskarot 95. panta 5. punkta otro daļu, aizsardzības periodi saskaņā ar šo pantu, kas ir beigušies, vairs neatsākas.”;
- 2) regulas 95. panta 5. punktam pievieno šādu daļu:

“Atkāpjoties no pirmās daļas, visi datu aizsardzības periodi attiecībā uz aktīvās vielas/produkta veida kombinācijām, par kurām līdz 2018. gada 7. jūnijam nav pieņemts lēmums par apstiprināšanu saskaņā ar 89. panta 1. punkta trešo daļu, beidzas 2030. gada 31. decembrī. Datu īpašnieki var pieprasīt kompensāciju par piekļuvi saviem datiem par periodu no 2026. gada 1. janvāra līdz [PB: lūgums ievietot datumu, kurā stājas spēkā šī regula] no vielas piegādātāja vai produkta piegādātāja, kurš minētajā periodā ir guvis labumu no aizsardzības neesības un kurš iekļauts 1. punktā minētajā sarakstā.”

⁷ Komisijas Deleģētā regula (ES) Nr. 2024/1398 (2024. gada 14. marts), ar ko attiecībā uz visu esošo biocidālo aktīvo vielu sistemātiskas pārbaudes darba programmas termiņa turpmāku pagarināšanu groza Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (OV L, 2024/1398, 22.5.2024., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2024/1398/oj).

2. pants

Stāšanās spēkā

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Strasbūrā,

*Eiropas Parlamenta vārdā –
priekšsēdētāja*

*Padomes vārdā –
priekšsēdētājs*