

Bruselj, 21. januar 2026
(OR. en)

5598/26

AGRILEG 11
PESTICIDE 3
DENLEG 4
PHYTOSAN 4
SAN 43

SPREMNI DOPIS

Pošiljatelj:	Evropska komisija
Datum prejema:	20. januar 2026
Prejemnik:	Generalni sekretariat Sveta
Št. dok. Kom.:	D105864/06
Zadeva:	UREDBA KOMISIJE (EU) .../... z dne XXX o določitvi zahtev za označevanje fitofarmaceutskih sredstev in razveljavitvi Uredbe (EU) št. 547/2011

Delegacije prejmejo priloženi dokument D105864/06.

Priloga: D105864/06



EVROPSKA
KOMISIJA

Bruselj, **XXX**
PLAN/2022/1649 Rev. 1
(POOL/E4/2022/1649/1649R1-EN.docx)
D105864/06
[...] (2025) **XXX** draft

UREDBA KOMISIJE (EU) .../...

z dne **XXX**

**o določitvi zahtev za označevanje fitofarmaceutskih sredstev in razveljavitvi Uredbe
(EU) št. 547/2011**

(Besedilo velja za EGP)

UREDBA KOMISIJE (EU) .../...

z dne **XXX**

o določitvi zahtev za označevanje fitofarmaceutskih sredstev in razveljavitvi Uredbe (EU) št. 547/2011

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS¹ ter zlasti člena 65(1) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Uredba Komisije (EU) št. 547/2011² vsebuje zahteve za označevanje fitofarmaceutskih sredstev, vključno s standardnimi stavki za posebna tveganja za zdravje ljudi ali živali in varnostnimi ukrepi za varovanje zdravja ljudi ali živali ali okolja ter merili za dodeljevanje navedenih standardnih stavkov in varnostnih ukrepov.
- (2) Zahteve za označevanje snovi in zmesi iz Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta³ so bile spremenjene z Delegirano uredbo Komisije (EU) 2023/707⁴ in Uredbo (EU) 2024/2865⁵. Za lažje izvajanje in izvrševanje Uredbe (ES) št. 1107/2009 in Uredbe (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta⁶ bi bilo treba nekatere

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

² Uredba Komisije (EU) št. 547/2011 z dne 8. junija 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta v zvezi z zahtevami glede označevanja fitofarmaceutskih sredstev (UL L 155, 11.6.2011, str. 176, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2011/547/oj>).

³ 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, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1272/oj>).

⁴ Delegirana uredba Komisije (EU) 2023/707 z dne 19. decembra 2022 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 glede razredov nevarnosti in kriterijev za razvrščanje, označevanje in pakiranje snovi ter zmesi (UL L 93, 31.3.2023 str. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2023/707/oj).

⁵ Uredba (EU) 2024/2865 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 23. oktobra 2024 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi (UL L, 2024/2865, 20.11.2024, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2024/2865/oj>).

⁶ 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, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>).

elemente zahtev za označevanje fitofarmaceutskih sredstev uskladiti z novimi zahtevami za označevanje, ki se uporabljajo na podlagi Uredbe (ES) št. 1272/2008.

- (3) V skladu s členom 65(3) Uredbe (ES) št. 1107/2009 morajo države članice obvestiti druge države članice in Komisijo o dodatnih nacionalnih stavkih za označevanje, ki so potrebni za varovanje zdravja ljudi ali živali ali okolja na njihovem ozemlju. Države članice so sporočile dodatne stavke, s katerimi se zahtevata osebna zaščitna oprema in posebna tehnična oprema za posebne naloge. Poleg tega so države članice v skladu s členom 36(3) Uredbe (ES) št. 1107/2009 sporočile stavke, ki vsebujejo ukrepe za zmanjšanje tveganja za obravnavanje specifičnih okoljskih ali kmetijskih pogojev. Komisija je zbrala dodatne stavke, ki so jih sporočile države članice, in jih preučila za vključitev v to uredbo.
- (4) Merila za dodeljevanje nekaterih standardnih stavkov iz Uredbe (ES) št. 547/2011 niso bila povezana z rezultatom ocene tveganja. Da bi se olajšalo delo odgovornih za obvladovanje tveganja v državah članicah, bi bilo treba standardne stavke dodati na etiketah fitofarmaceutskih sredstev, za katera ocena tveganja kaže, da bi bilo treba za varovanje zdravja ljudi (izvajalcev, delavcev, navzočih oseb in prebivalcev) ali okolja uporabiti omejitve uporabe ali posebne ukrepe za zmanjšanje tveganja. Poleg tega so kategorizirani tudi drugi stavki, ki so namenjeni sporočanju posebnih dobrih kmetijskih praks pri uporabi sredstev za zaplinjevanje, rodenticidov ali sredstev za tretiranje semen. Hkrati bi morale države članice zagotoviti dodatne podrobnosti v zvezi z ukrepi za zmanjšanje tveganja, ki so jih odgovorni za obvladovanje tveganja opredelili ob registraciji fitofarmaceutskega sredstva v skladu s členom 36(3) Uredbe (ES) št. 1107/2009, in sicer na označenih mestih ali poljih, ki so v ta namen predvidena v navedenih standardnih stavkih.
- (5) Za nekatere kategorije fitofarmaceutskih sredstev bi bilo treba sistematično dodeljevati posebne previdnostne stavke in dobre kmetijske prakse, ne glede na rezultat ocene tveganja.
- (6) Z digitalnimi etiketami bi se lahko izboljšalo obveščanje o morebitnih tveganjih fitofarmaceutskih sredstev in uporabnikom ponudilo prednosti, kot so večja pisava, samodejno iskanje, govorni pomočnik ali prevajanje v druge jezike. Poleg tega bi lahko digitalne etikete na fitofarmaceutskih sredstvih okrepile prehod na digitalno kmetovanje in uvajanje tehnik preciznega nanašanja, kar bi omogočilo prenos odobrenih pogojev uporabe na naprave za nanašanje, lokalne zemljevide ali vremenske postaje ter poenostavilo poročanje v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2023/564⁷. Zato je primerno, da se poleg fizične etikete zahteva digitalna etiketa za fitofarmaceutska sredstva in določijo zahteve v zvezi z digitalnimi etiketami.
- (7) Fizična in digitalna etiketa fitofarmaceutskega sredstva bi praviloma morali vsebovati iste elemente, ki odražajo vsebino izdane registracije, z določeno omejeno prožnostjo v prehodnih obdobjih v skladu s členom 46 Uredbe (ES) št. 1107/2009.
- (8) Primerno je omogočiti uporabo izvlečnih etiket za fitofarmaceutska sredstva, pri majhnih pakiranjih pa tudi možnost, da se etiketa zagotovi v obliki letaka, ki je priložen

⁷ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/564 z dne 10. marca 2023 glede vsebine in formata evidenc fitofarmaceutskih sredstev, ki jih vodijo poklicni uporabniki, v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L 74, 13.3.2023, str. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/564/oj).

embalaži. Za izvlečne etikete bi se morala uporabljati pravila, ki se uporabljajo za predstavitev izvlečnih etiket v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008.

- (9) Po začetku veljavnosti Uredbe Komisije (EU) 2024/1487⁸ bodo morali biti varovala in sinergisti na trgu odobreni na ravni Unije v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009. Zato je primerno, da se na etiketi navedejo imena varoval in sinergistov, odobrenih v skladu z navedeno uredbo, ki jih vsebuje fitofarmacevtsko sredstvo, ter njihova koncentracija.
- (10) V skladu s členom 55 Uredbe (ES) št. 1107/2009 mora pravilna uporaba fitofarmacevtskega sredstva vključevati uporabo načel integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi. Da bi uporabnike opomnili na obveznost uporabe načel integriranega varstva rastlin pred škodljivimi organizmi, bi bilo zato treba na etiketo fitofarmacevtskih sredstev, registriranih za poklicne uporabnike, vključiti poseben standardni stavek.
- (11) Na etiketi proizvoda bi morali biti poklicni uporabniki obveščeni o pogojih uporabe registriranega fitofarmacevtskega sredstva, vključno z možnostjo uporabe tehnik preciznega nanašanja. Te tehnike uporabnikom omogočajo natančnejšo in pravilnejšo uporabo registriranih fitofarmacevtskih sredstev v primerjavi s konvencionalnimi napravami za nanašanje. Omogočajo zmanjšanje količine fitofarmacevtskega sredstva na hektar, hkrati pa ohranjajo dovoljeni odmerek na ciljnih površinah. Tehnike preciznega nanašanja lahko prispevajo k splošnemu zmanjšanju okoljske izpostavljenosti fitofarmacevtskim sredstvom ter lahko spodbujajo bolj učinkovito, ciljno usmerjeno in trajnostno rabo.
- (12) Da bi preprečili nastajanje odpadkov, ki nastanejo pri odstranjevanju embalaže fitofarmacevtskih sredstev in ne samo pri odstranjevanju samih fitofarmacevtskih sredstev, bi bilo treba določiti standardne stavke za njihovo varno odstranjevanje.
- (13) Za izboljšanje obveščanja uporabnikov o fitofarmacevtskih sredstvih, ki so lahko nevarna za čebele, bi bilo treba določiti poseben stavek in piktogram.
- (14) V skladu z Uredbo Komisije (EU) št. 283/2013⁹ in enotnimi načeli iz Uredbe Komisije (EU) št. 546/2011¹⁰ se vsi mikroorganizmi štejejo za morebitne povzročitelje preobčutljivosti, dokler niso na voljo potrjeni preskusi za oceno njihovega potenciala za povzročanje preobčutljivosti. Zato bi bilo treba določiti poseben previdnostni stavek, s katerim se opozori na možnost, da mikroorganizmi povzročijo preobčutljivostne reakcije.
- (15) Končne uporabnike tretiranega semena je treba obvestiti o morebitnih tveganjih, ki jih lahko povzroči setev tretiranega semena zaradi fitofarmacevtskih sredstev, ki so bila uporabljena za tretiranje semena. Ker končni uporabnik tretiranega semena nima vedno dostopa do etikete fitofarmacevtskih sredstev, s katerimi je seme tretirano, bi bilo treba na etiketo fitofarmacevtskih sredstev ter na etiketo in dokumente, ki spremljajo tretirano

⁸ Uredba Komisije (EU) 2024/1487 z dne 29. maja 2024 o opredelitvi zahtev po podatkih za odobritev varoval in sinergistov ter vzpostavitvi delovnega programa za postopen pregled varoval in sinergistov na trgu (UL L, 2024/1487, 30.5.2024, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2024/1487/oj>).

⁹ Uredba Komisije (EU) št. 283/2013 z dne 1. marca 2013 o določitvi zahtevanih podatkov o aktivnih snoveh v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 93, 3.4.2013, str. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2013/283/oj>).

¹⁰ Uredba Komisije (EU) št. 546/2011 z dne 10. junija 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta glede enotnih načel za ocenjevanje in registracijo fitofarmacevtskih sredstev (UL L 155, 11.6.2011, str. 127, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2011/546/oj>).

seme, v skladu s členom 49(4) Uredbe (ES) št. 1107/2009 vključiti nekatere standardne stavke za sporočanje ukrepov za zmanjšanje tveganja pri ravnanju s tretiranim semenom ali njegovi setvi.

- (16) Da se državam članicam zagotovijo ustrezna orodja za boj proti trgovini z nezakonitimi fitofarmaceutskimi sredstvi, je primerno določiti posebno zahtevo za označevanje fitofarmaceutskih sredstev, za katera je bilo izdano dovoljenje za vzporedno trgovanje v skladu s členom 52 Uredbe (ES) št. 1107/2009. V skladu s sodbo Sodišča Evropske unije v zadevi C-830/21, Syngenta Agro¹¹, bi bilo treba pojasniti, da je treba na etiketi fitofarmaceutskega sredstva, ki je predmet vzporednega trgovanja, navesti kontrolno številko zadevne formulacije, ki jo je dodelil prvotni proizvajalec, številko dovoljenja ter ime in naslov imetnika dovoljenja.
- (17) V skladu s členom 54 Uredbe (ES) št. 1107/2009 se fitofarmaceutska sredstva lahko uporabljajo za raziskovalne ali razvojne namene. Glede na to, da za te proizvode nista potrebna registracija in zagotavljanje varnostnih navodil raziskovalcem, bi bilo treba ohraniti nekatere zahteve v zvezi z označevanjem fitofarmaceutskih sredstev, ki se uporabljajo v te namene.
- (18) Za zagotovitev, da imajo pristojni organi, imetniki registracij, dobavitelji ter poklicni ali nepoklicni uporabniki dovolj časa za prilagoditev novim zahtevam iz te uredbe, bi bilo treba datum začetka njene uporabe odložiti.
- (19) Poleg tega bi bilo treba uvesti prehodni ukrep, da se zagotovi postopno izvajanje novih zahtev iz te uredbe v primeru novih registracij in podaljšanja registracij fitofarmaceutskih sredstev. Ker je treba zahtevkom za take registracije ali podaljšanja predložiti osnutek etikete, bi se moral ta prehodni ukrep uporabljati, kadar je bil zadevni zahtevek predložen pred datumom začetka uporabe te uredbe. Kadar pa je treba etiketo takih fitofarmaceutskih sredstev spremeniti ali posodobiti, bi se morale nekatere nove zahteve iz te uredbe uporabljati za spremenjeno etiketo, ne da bi bilo treba čakati na naslednje podaljšanje registracije.
- (20) Zaradi velikega števila sprememb in zaradi jasnosti je primerno razveljaviti Uredbo (EU) št. 547/2011 in jo nadomestiti z novo uredbo.
- (21) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1 *Splošna pravila*

1. Elementi etikete iz členov 3, 4, 5, 6, 7 in 10 te uredbe se zagotovijo na etiketi v fizični (v nadaljnjem besedilu: fizična etiketa) in digitalni obliki (v nadaljnjem besedilu: digitalna etiketa).
2. Imetnik registracije ali imetnik dovoljenja za fitofarmaceutsko sredstvo zagotovi, da fizična in digitalna etiketa fitofarmaceutskega sredstva vsebujeta iste elemente. Ti elementi odražajo vsebino zadevne registracije, izdane v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
3. Z odstopanjem od odstavka 2, kadar se registracija fitofarmaceutskega sredstva spremeni in se odobri prehodno obdobje v skladu s členom 46 Uredbe (ES) št.

¹¹ Sodba Sodišča z dne 7. decembra 2023, Syngenta Agro, C-830/21, ECLI:EU:C:2023:959.

1107/2009, se lahko njena digitalna etiketa v skladu s spremenjeno registracijo posodobi pred koncem navedenega prehodnega obdobja.

4. Fizična etiketa je lahko v obliki izvlečne etikete. V tem primeru se smiselno uporablja oddelek 1.2.1.6 Priloge I k Uredbi (ES) št. 1272/2008.
5. V primeru majhnih pakiranj se lahko informacije, zahtevane v točkah (j) do (s) Priloge I, navedejo na ločenem letaku, ki je priložen pakiranju. Tak letak se šteje za del fizične etikete.
6. Imetnik registracije ali imetnik dovoljenja za fitofarmacevtsko sredstvo lahko na fizično in digitalno etiketo vključi dodatne informacije, če so v skladu z vsebino zadevne registracije, izdane v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.

Člen 2

Digitalna etiketa

1. Nosilec podatkov, kot je opredeljen v členu 2, točka 39, Uredbe (ES) št. 1272/2008, ki je povezan z digitalno etiketo, se natisne na fizično etiketo.
2. Digitalna etiketa je dostopna brez potrebe po računu in je brezplačna.
3. Po umiku fitofarmacevtskega sredstva s trga ali, kadar je ustrezno, po koncu prehodnega obdobja iz člena 46 Uredbe (ES) št. 1107/2009 se njegova digitalna etiketa deaktivira ali pa je uporabniku vidna jasna izjava, da sredstvo v zadevni državi članici ni več registrirano.

Člen 3

Informacije o identifikaciji fitofarmacevtskega sredstva in pogojih njegove uporabe

Etiketa fitofarmacevtskega sredstva vsebuje informacije o identifikaciji fitofarmacevtskega sredstva in pogojih njegove uporabe, kot je določeno v Prilogi I.

Člen 4

Standardni stavki za varno odstranjevanje

Etiketa fitofarmacevtskega sredstva vsebuje standardne stavke za varno odstranjevanje embalaže fitofarmacevtskega sredstva, kot je določeno v Prilogi II, kadar se to zahteva v skladu z merili za dodeljevanje iz navedene priloge.

Člen 5

Standardni stavki in piktogram za obveščanje o nevarnostih

1. Etiketa fitofarmacevtskega sredstva vsebuje standardne stavke za obveščanje o nevarnostih, kot je določeno v Prilogi III, kadar se to zahteva v skladu z merili za dodeljevanje iz navedene priloge.
2. Etiketa fitofarmacevtskega sredstva vsebuje standardni stavek in piktogram za obveščanje o morebitni nevarnosti proizvoda za čebele, kot je določeno v Prilogi III, kadar se to zahteva v skladu z merili za dodeljevanje iz navedene priloge.
3. Etiketa fitofarmacevtskega sredstva, ki kot aktivno snov vsebuje mikroorganizme, vsebuje standardni stavek za obveščanje o možnosti povzročanja preobčutljivostnih reakcij, kot je določeno v Prilogi IV.

Člen 6

Standardni stavki za ukrepe za zmanjšanje tveganja

1. Etiketa fitofarmacevtskega sredstva vsebuje standardne stavke za ukrepe za zmanjšanje tveganja, kot je določeno v Prilogi V, kadar se to zahteva v skladu z merili za dodeljevanje iz navedene priloge.
2. Pristojni organi po potrebi zahtevajo dodatne podrobnosti v standardnih stavkih iz Priloge V, če je na označenih mestih ali poljih navedena možnost za to.

Člen 7

Standardni stavki v zvezi s setvijo tretiranega semena

1. Standardni stavki v zvezi s setvijo tretiranega semena iz oddelka 7.2 Priloge V se, kadar se to zahteva v skladu z merili za dodeljevanje iz navedene priloge, navedejo na etiketi fitofarmacevtskega sredstva, registriranega za uporabo pri tretiranju semena, ter na etiketi in dokumentih, ki spremljajo tretirano seme.
2. Kadar je ustrezno, se na etiketo in dokumente, ki spremljajo tretirano seme, vključijo tudi dodatni stavki z etikete fitofarmacevtskega sredstva, povezani z ukrepi za zmanjšanje tveganja.
3. Pristojni organi po potrebi zahtevajo dodatne podrobnosti v standardnih stavkih iz Priloge V, če je na označenih mestih ali poljih navedena možnost za to.

Člen 8

Zavajajoče informacije na etiketi

Na etiketi fitofarmacevtskega sredstva ne smejo biti navedene zavajajoče izjave, ki zlasti namigujejo, da fitofarmacevtsko sredstvo ni nevarno, ali izjave, ki niso skladne z razvrstitvijo fitofarmacevtskega sredstva v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 ali z vsebino registracije, izdane v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.

Člen 9

Jezik

Etiketa je napisana v uradnem jeziku ali jezikih države članice, v kateri je fitofarmacevtsko sredstvo dano v promet, razen če zadevna država članica določi drugače.

Člen 10

Proizvodi, s katerimi se vzporedno trguje

1. Etiketa fitofarmacevtskega sredstva, za katero je bilo izdano dovoljenje za vzporedno trgovanje v eni državi članici (država članica vnosa) v skladu s členom 52 Uredbe (ES) št. 1107/2009, vključuje naslednje dodatne elemente:
 - (a) številka dovoljenja;
 - (b) ime, naslov in telefonska številka imetnika dovoljenja. To lahko nadomesti ime, naslov in telefonsko številko imetnika dovoljenja v državi članici izvora.
2. Kontrolna številka fitofarmacevtskega sredstva je številka, ki jo dodeli proizvajalec fitofarmacevtskega sredstva, registriranega v državi članici izvora.

Člen 11

Fitofarmacevtska sredstva, ki se uporabljajo za raziskave in razvoj

1. Z odstopanjem od členov 1 do 7 te uredbe je etiketa fitofarmacevtskega sredstva, ki se uporablja za preskuse ali teste za raziskovalne ali razvojne namene, kot je določeno v členu 54 Uredbe (ES) št. 1107/2009, po potrebi skladna samo s točkami (c), (d), (e) in (k) Priloge I.
2. Etiketa vsebuje informacije o posebnih pogojih, določenih na podlagi člena 54(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009, in stavek „proizvod namenjen v raziskovalne namene, ni popolnoma opredeljen, ravnati izredno previdno“.

Člen 12

Prehodni ukrepi

1. Uredba (EU) št. 547/2011 se še naprej uporablja za etiketo fitofarmacevtskih sredstev, za katera je bila odobrena registracija ali zadnje podaljšanje registracije v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 na podlagi zahtevka, predloženega pred 1. januarjem 2028.
2. Z odstopanjem od odstavka 1 v primeru, da se mora etiketa zadevnega fitofarmacevtskega sredstva spremeniti po 1. januarju 2028, spremenjena etiketa navedenega fitofarmacevtskega sredstva vsebuje digitalno etiketo iz člena 2.
3. Z odstopanjem od odstavka 1 lahko etiketa fitofarmacevtskih sredstev že izpolnjuje nekatere ali vse zahteve iz te uredbe. V tem primeru posodobljena etiketa vsebuje vsaj digitalno etiketo iz člena 2.
4. Z odstopanjem od odstavka 1 vse etikete fitofarmacevtskih sredstev najpozneje do 1. januarja 2030 vsebujejo digitalno etiketo iz člena 2.

Člen 13

Razveljavitev

Uredba (EU) 547/2011 se razveljavi.

Sklicevanje na razveljavljeno uredbo se šteje za sklicevanje na to uredbo.

Člen 14

Začetek veljavnosti in uporaba

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

Uporablja se od 1. januarja 2028.

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

V Bruslju,

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN