

Ime predpisa:

Uredba o izvajanju uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet

Ime veljavne uredbe, ki jo bo nova uredba nadomestila:

Uredba o izvajanju uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (Uradni list RS, št. 5/15, 59/19 in 9/20).

Številka zadeve:

007-287/2022 (EVA: 2022-2330-0057)

Datum objave na e-demokraciji:

22. 5. 2023

E naslov za sprejem pripomb:

gp.uvhvvr@gov.si

PREDLOG
(EVA: 2022-2330-0057)

Na podlagi petega odstavka 5. člena in tretjega odstavka 8. člena Zakona o fitofarmacevtskih sredstvih (Uradni list RS, št. 83/12) Vlada Republike Slovenije izdaja

UREDBO
o izvajanju uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet

1. člen
(vsebina)

S to uredbo se določajo pristojni organi, obveznosti v zvezi z registracijo in dovoljenji za fitofarmacevtska sredstva (v nadaljnjem besedilu: FFS), označevanje FFS in semena, tretiranega s FFS, pristojbine, nadzor in kazenske določbe za izvajanje:

- Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS (UL L št. 309 z dne 24. 11. 2009, str. 1), zadnjič spremenjene z Uredbo Komisije (EU) 2022/1438 z dne 31. avgusta 2022 o spremembi Priloge II k Uredbi (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta glede posebnih meril za odobritev aktivnih snovi, ki so mikroorganizmi (UL L št. 227 z dne 1. 9. 2022, str. 2), (v nadaljnjem besedilu: Uredba 1107/2009/ES) in
- Uredbe Komisije (EU) št. 547/2011 z dne 8. junij 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega Parlamenta in Sveta v zvezi z zahtevami glede označevanja fitofarmacevtskih sredstev (UL L št. 155 z dne 11. 6. 2011, str. 176), zadnjič spremenjene z Uredbo Komisije (EU) št. 519/2013 z dne 21. februarja 2013 o prilagoditvi nekaterih uredb ter odločb in sklepov na področjih prostega pretoka blaga, prostega gibanja oseb, pravice do ustanavljanja in svobode opravljanja storitev, prava družb, politike konkurence, kmetijstva, varnosti hrane, veterinarske in fitosanitarne politike, ribištva, prometne politike, energetike, obdavčitve, statistike, socialne politike in zaposlovanja, okolja, carinske unije, zunanjih odnosov ter zunanje, varnostne in obrambne politike zaradi pristopa Hrvaške (UL L št. 158 z dne 10. 6. 2013, str. 74), (v nadaljnjem besedilu: Uredba 547/2011/EU).

2. člen
(pomen izrazov)

(1) Izrazi, uporabljeni v tej uredbi, pomenijo:

- vloga pomeni zahtevek v skladu s 33., 40., 43., 45., 47., 48., 51. in 58. členom Uredbe 1107/2009/ES ter vlogo v skladu z 52., 53. in 54. členom Uredbe 1107/2009/ES,
- obnovitev registracije FFS pomeni podaljšanje registracije FFS v skladu s prvim do petim odstavkom 43. člena Uredbe 1107/2009/ES,
- podaljšanje registracije FFS pomeni podaljšanje registracije FFS v skladu s šestim odstavkom 43. člena Uredbe 1107/2009/ES.

(2) Za izvajanje postopka registracije FFS se kot registracija FFS štejejo:

- a) registracija novega FFS iz 36. člena Uredbe 1107/2009/ES,
- b) registracija FFS iz 41. člena Uredbe 1107/2009/ES,

- c) obnovitev ali podaljšanje registracije FFS iz 43. člena Uredbe 1107/2009/ES,
- č) prenehanje ali sprememba registracije FFS iz 44. in 45. člena Uredbe 1107/2009/ES,
- d) registracija FFS z majhnim tveganjem iz 47. člena Uredbe 1107/2009/ES,
- e) registracija FFS, ki vsebuje gensko spremenjeni organizem, iz 48. člena Uredbe 1107/2009/ES, in
- f) razširitev registracije FFS za manjše uporabe iz 51. člena Uredbe 1107/2009/ES.

3. člen **(pristojni organi)**

(1) Pristojni organ za izvajanje uredb iz 1. člena te uredbe in te uredbe je Uprava Republike Slovenije za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin (v nadaljnjem besedilu: Uprava).

(2) V delu, ki se nanaša na registracijo FFS, Uprava odloča o registraciji FFS na podlagi soglasja Urada Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: URSK), ki temelji na oceni FFS za zdravje ljudi in okolje v skladu s predpisi, ki urejajo kemikalije. Soglasje URSK ni potrebno v primerih postopkov registracije, ki ne zahtevajo ocene FFS za zdravje ljudi in okolje, ali postopkov spremembe registracije, ki ne vplivajo na rezultate te ocene. Če se v zvezi s FFS, za katerega je bilo že izdano soglasje, pojavijo nove okoliščine, ki vplivajo na rezultate ocene, lahko URSK že izdano soglasje umakne.

(3) Pristojni organ za izvajanje nadzora iz uredb iz 1. člena te uredbe in te uredbe ter za posredovanje poročila o opravljenem nadzoru Evropski Komisiji iz prvega odstavka 68. člena Uredbe 1107/2009/ES je Uprava.

(4) Koordinacijski nacionalni organ iz drugega odstavka 75. člena Uredbe 1107/2009/ES je Uprava.

4. člen **(vsebnost nečistoč)**

(1) Najvišja splošna mejna vrednost nečistoč v FFS ne sme presegati 1 g/kg (0,1% m/m).

(2) Ne glede na določbe prejšnjega odstavka je za določeno snov v skladu z Uredbo (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 št. 353 z dne 31. 12. 2008, str.1), zadnjič spremenjeno z Delegirano uredbo Komisije (EU) 2022/692 z dne 16. februarja 2022 o spremembi Uredbe (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi z namenom njene prilagoditve tehničnemu in znanstvenemu napredku (UL L št. 129 z dne 3. 5. 2022, str. 1), (v nadaljnjem besedilu: Uredba 1272/2008/ES), določena nižja mejna koncentracija.

5. člen **(vloga in dokumentacija za registracijo FFS)**

(1) V vlogi za registracijo FFS se poleg podatkov, zahtevanih v Uredbi 1107/2009/ES za registracijo FFS, navedejo tudi:

- podatki o vlagatelju: osebno ime in naslov ali firma in sedež,

- vrsta registracije in predlagana uporaba FFS v Republiki Sloveniji,
- podatki o uradnem zastopniku s sedežem v Republiki Sloveniji ali pooblaščenca za vročanje s sedežem v Republiki Sloveniji (osebno ime in naslov ali firma in sedež),
- podatki o distributerju s sedežem v Republiki Sloveniji (osebno ime in naslov ali firma in sedež) v kolikor se bo FFS tržilo v Republiki Sloveniji; če se FFS ne bo tržilo v Republiki Sloveniji se predloži izjavo vlagatelja, da se v Republiki Sloveniji ne bo tržilo tega FFS.

(2) V vlogi iz prejšnjega odstavka je treba pri predlagani uporabi FFS v Republiki Sloveniji navesti v skladu s tabelami predlaganih uporab FFS (v nadaljnjem besedilu: GAP tabela), ki so objavljene na spletni strani Uprave, najmanj kategorije uporabnikov (poklicni ali nepoklicni uporabniki), gojene rastline vključno z ustrezno kodo Evropske in sredozemske organizacije za varstvo rastlin (v nadaljnjem besedilu: EPPO kodo) ali drug način predvidene uporabe (npr. skladišča, silosi, pridelki pred skladiščenjem), kraj uporabe, navedbo škodljivih organizmov vključno z ustrezno EPPO kodo, predvideno metodo nanašanja FFS, čas uporabe FFS, ki naj bo skladen z dovoljeno uporabo glede na skalo za določanje razvojnih stadijev gojenih rastlin (BBCH stadij), največje dovoljeno število nanosov FFS in najmanjši časovni interval med dvema nanosoma. Naveden mora biti tudi odmerek FFS in aktivne snovi: najvišji in najnižji odmerek FFS in aktivne snovi pri enem nanosu in v enem letu ali rastni sezoni ter najnižja in najvišja poraba vode pri enem nanosu, korenca (minimalni časovni interval od zadnjega nanosa do spravila pridelka) ter drugi potrebni podatki za uporabo FFS.

(3) Vloga za registracijo FFS iz prvega odstavka tega člena mora biti v napisana slovenskem jeziku, razen podatkov o predlagani uporabi FFS v skladu z GAP tabelo in druga dokumentacija, ki je priložena vlogi, ki so lahko napisane v slovenskem ali angleškem jeziku.

(4) Osnutek etikete iz četrtega odstavka Priloge 1 Uredbe 547/2011/EU in navodilo za uporabo, ki sta sestavni del dokumentacije, morata biti v slovenskem jeziku.

(5) Za izvajanje tretjega odstavka 36. člena Uredbe 1107/2009/ES lahko Uprava zaradi določitve dodatnih ukrepov za zmanjšanje tveganja za zdravje ljudi, živali ali okolje ob uporabi FFS v Republiki Sloveniji zahteva, da vlagatelj v vlogi za registracijo FFS navede dodatne podatke s področja učinkovitosti FFS, varstva pri delu s FFS, varstva površinskih in podzemnih vod ter varstva vodnih organizmov, ptic, sesalcev in čebel.

(6) Podrobnejša navodila za predložitev podatkov iz prejšnjega odstavka so objavljena na spletni strani Uprave.

(7) Za izvajanje točke (c) prvega odstavka 42. člena Uredbe 1107/2009/ES mora vlagatelj skupaj z vlogo predložiti popolno dokumentacijo iz tretjega odstavka 33. člena Uredbe 1107/2009/ES.

(8) Če z dodatnimi ukrepi za zmanjšanje tveganja za zdravje ljudi, živali ali okolje ni mogoče zagotoviti varne uporabe FFS, se registracija oziroma določena raba tega FFS v Republiki Sloveniji ne odobri, o čemer Uprava obvesti Evropsko komisijo.

(9) Predloga obrazca vloge za vnos podatkov iz prvega in drugega odstavka tega člena je objavljena na spletni strani Uprave.

6. člen **(odločba o registraciji FFS)**

(1) V odločbi o registraciji FFS se poleg podatkov iz prvega, drugega in tretjega odstavka 31. člena ter 32. člena Uredbe 1107/2009/ES navedejo tudi:

- dodatne zahteve glede prometa in uporabe FFS, če je to potrebno za zmanjšanje tveganja za zdravje ljudi in okolja,
- odobritev etikete in navodila za uporabo,
- časovni razmiki med zaporednimi tretiranjmi,
- delovna korenca (časovni razmik med tretiranjem in vstopom ljudi ali živali na tretirano območje),
- velikost embalaže ter material, v katerega je pakirano FFS.

(2) Za izvajanje drugega pododstavka drugega odstavka 31. člena Uredbe 1107/2009/ES mora imetnik registracije FFS, ki mora spremeniti ali dopolniti z odločbo o registraciji FFS odobreno etiketo v delu, ki se nanaša na razvrščanje ali označevanje FFS v skladu z Uredbo 1272/2008/ES, vzorec tako spremenjene ali dopolnjene etikete nemudoma posredovati Upravi.

7. člen **(dovoljenja FFS)**

(1) Vloga za vzporedno trgovanje v skladu z 52. členom Uredbe 1107/2009/ES, za dovoljenje za nujne primere v skladu s 53. členom Uredbe 1107/2009/ES in za dovoljenje za raziskave in razvoj v skladu s 54. členom Uredbe 1107/2009/ES se vloži na obrazcu za posamezno vrsto dovoljenja, ki je dostopen na spletni strani Uprave.

(2) Za izvajanje prvega odstavka 53. člena Uredbe 1107/2009/ES se vloži za izdajo dovoljenja za nujne primere iz prejšnjega odstavka priloži tudi natančno utemeljitev potrebe po FFS.

(3) Za izvajanje 54. člena Uredbe 1107/2009/ES se vloži za izdajo dovoljenja za raziskave in razvoj iz prvega odstavka tega člena priloži tudi:

- varnostni list za FFS v skladu s predpisi, ki urejajo registracijo, evalvacijo, avtorizacijo in omejevanje kemikalij,
- natančen načrt in lokacijo preskusa, pri katerem se bo FFS uporabljalo.

8. člen **(obveščanje)**

Uprava v skladu s 57. členom Uredbe 1107/2009/ES na svoji spletni strani objavlja podatke iz izdanih odločb o registracijah FFS in podatke iz izdanih dovoljenj za vzporedno trgovanje in iz dovoljenj za nujne primere iz prejšnjega člena te uredbe.

9. člen

(označevanje FFS zaradi varstva čebel)

(1) V skladu s četrnim odstavkom Priloge I Uredbe 547/2011/EU morajo biti FFS v prometu opremljena z etiketo in navodilom za uporabo v slovenskem jeziku.

(2) Za izvajanje tretjega odstavka 65. člena Uredbe 1107/2009/ES se zaradi varovanja čebel na etiketi FFS zahteva tudi uporaba grafičnega znaka narisane čebele iz Priloge 1, ki je sestavni del te uredbe. Grafični znak je sestavljen iz čebele črne barve na beli podlagi z rdečo obrobo v obliki kvadrata postavljenega na oglišče. Grafični znak obsega najmanj petnajstino površine etikete, vendar najmanjša površina ne sme biti manjša od 1 cm². Znak se namesti na prvi strani etikete.

10. člen

(označevanje semena, tretiranega s FFS)

Seme, tretirano s FFS, mora imeti na etiketi podatke iz odločbe o registraciji FFS v skladu s četrnim odstavkom 49. člena 1107/2009/ES, navedene v slovenskem jeziku.

11. člen

(označevanje roka uporabnosti FFS)

(1) Za izvajanje točke (r) prvega odstavka Priloge 1 Uredbe 547/2011/EU se na embalaži FFS navede rok uporabnosti FFS, in sicer za FFS, ki imajo rok uporabnosti krajši od dveh let, pri običajnih pogojih skladiščenja. Rok uporabnosti se navede z mesecem in letom poteka uporabnosti FFS. Navedba roka uporabnosti mora biti skladna s podatki o stabilnosti FFS pri skladiščenju, ki jih je imetnik registracije predložil v postopku registracije FFS.

(2) Če je embalaža FFS pakirana v dodatno embalažo (npr. škatlico), morata biti datum poteka roka uporabnosti in kontrolna številka formulacije FFS navedena na obeh embalažah.

(3) Če sta oznaka datuma poteka roka uporabnosti in kontrolna številka formulacije FFS vtisnjena v embalažo, morata biti barvno ločljiva od podlage in jasno berljiva.

(4) FFS v prometu in uporabi, ki jim je potekel rok uporabnosti, mora imetnik FFS odstraniti v skladu z uredbo, ki ureja odpadke.

(5) Če prvotno določeni rok uporabnosti FFS na prodajnih policah poteče, preden je FFS prodano, lahko imetnik registracije, zastopnik, distributer ali prodajalec FFS podaljša rok uporabnosti za to FFS za največ dve leti, če ima ustrezne analitske podatke o vsebnosti aktivne snovi pridobljene pri akreditiranem laboratoriju. Podatki o analizi, iz katerih je razvidna serijska številka in datum proizvodnje FFS, se lahko uporabijo za vse serije tega FFS, proizvedene istega leta. Podaljšanje roka uporabnosti se označi na embalaži FFS s samolepilno nalepko z novim datumom. Podatki o analizi morajo biti organom nadzora na razpolago ves čas do izteka roka uporabnosti FFS v prometu. Analizni izvid je na razpolago na mestu prodaje FFS, v elektronski obliki na spletnih straneh naročnika analize ali pa se elektronsko ali fizično pošlje organom nadzora na njihovo zahtevo.

12. člen

(opremljanje FFS z navodilom za uporabo)

Za izvajanje drugega odstavka Priloge 1 Uredbe 547/2011/EU se v primeru, če je na embalaži premalo prostora za navodilo za uporabo FFS, navodilo priloži ločeno, tako, da je priloženo embalaži ves čas, ko je FFS v prometu. Navodilo je lahko priloženo tako, da je nameščeno kot izvlečno navodilo, obešeno na embalaži v posebnem ovitku ali priloženo v škatlici, v kateri se nahaja embalaža FFS.

13. člen

(pristojbine in stroški)

(1) Za izvajanje 74. člena Uredbe 1107/2009/ES vlagatelj plača pristojbino za stroške, ki so nastali v Republiki Sloveniji in so povezani z delom pri postopkih izvedenih v okviru področja uporabe Uredbe 1107/2009/ES. Pristojbine so določene v Prilogi 2, ki je sestavni del te uredbe.

(2) Pristojbine po tem členu so prihodek proračuna Republike Slovenije in se vplačajo na podračun javnofinančnih prihodkov v skladu s predpisom, ki ureja podračune ter način plačevanja obveznih dajatev in drugih javnofinančnih prihodkov.

(3) Uprava vlagatelju sporoči vrsto in višino pristojbin za njegovo vlogo in določi rok za plačilo pristojbine.

(4) Če vlagatelj iz prejšnjega odstavka ne plača pristojbine v določenem roku, ga Uprava pozove, da pristojbino plača v 15 dneh od prejema poziva.

(5) Če vlagatelj tudi v 15 dneh po prejemu poziva iz prejšnjega odstavka ne plača pristojbine, Uprava izda sklep o ustavitvi postopka iz prvega odstavka tega člena.

(6) Uprava preplačilo ali napačno plačilo pristojbine vrne vlagatelju.

(7) Ne glede na določbe prvega odstavka tega člena se pristojbina ne plača, plača pa se upravno takso v skladu z zakonom, ki ureja upravne takse za naslednje vloge:

- za registracijo FFS z majhnim tveganjem iz 47. člena Uredbe 1107/2009/ES,
- za dovoljenja za raziskave in razvoj FFS, ki vsebujejo aktivne snovi z majhnim tveganjem, iz 22. člena Uredbe 1107/2009/ES in
- za registracijo FFS, ki so dovoljena v ekološki pridelavi, razen FFS na podlagi snovi, ki so označene kot kandidatke za zamenjavo ali se ne štejejo za aktivne snovi z manjšim tveganjem zaradi razvrstitve, kot je navedena v 5. točki Priloge II k Uredbi 1107/2009/ES.

(8) Ne glede na prejšnji odstavek se za vloge za FFS, ki so vložene na podlagi 33., 43. oziroma 51. člena Uredbe 1107/2009/ES in je Republika Slovenija država članica, ki preučuje vlogo, plača tudi pristojbina.

(9) Za koordinacijo med pristojnimi državami članicami na področju registracij FFS v skladu s 75. členom Uredbe 1107/2009/ES Uprava krije stroške koordinacije v dogovoru z drugimi državami članicami.

14. člen (nadzor)

Poleg pooblastil po splošnih predpisih o inšpekcijskem nadzoru lahko inšpektor Uprave, pristojen za FFS:

1. prepove promet in uporabo FFS in pomožnih sredstev, ki niso registrirana ali nimajo ustreznega dovoljenja, izdanega v skladu z Uredbo 1107/2009/ES,
2. prepove promet in uporabo FFS in pomožnih sredstev, če niso v skladu z odločbo o registraciji ali dovoljenjem, izdanim v skladu z Uredbo 1107/2009/ES,
3. prepove dajanje FFS in pomožnih sredstev v promet, ki so pakirana na način, da se lahko zamenjajo z embalažo za hrano, pijačo ali krmo,
4. prepove dajanje v promet FFS in pomožnega sredstva, ki ni označeno, pakirano ali razvrščeno v skladu s prvim oziroma tretjim odstavkom 65. člena Uredbe 1107/2009/ES,
5. prepove uporabo FFS, če ugotovi, da se FFS ne uporablja v skladu s 55. členom Uredbe 1107/2009/ES,
6. preverja vodenje evidence o prometu in uporabi FFS,
7. prepove nepravilno oglaševanje FFS,
8. prepove promet s FFS, ki jim je potekel rok uporabnosti,
9. prepove promet in uporabo FFS, ki vsebujejo aktivne snovi, varovala, sinergiste ali dodatke, ki niso odobreni oziroma so prepovedani v skladu z Uredbo 1107/2009/ES,
10. na stroške imetnika registracije oziroma uradnega zastopnika s sedežem v Republiki Sloveniji oziroma distributerja s sedežem v Republiki Sloveniji odredi uničenje FFS, ki glede sestave in proizvodnje FFS ter aktivnih snovi, ki jih vsebuje FFS, ni v skladu z odločbo o registraciji ali registracijskim poročilom FFS oziroma izdanim dovoljenjem in strokovnim mnenjem za izdajo dovoljenja,
11. opravi druga dejanja in odredi druge ukrepe, potrebne za izvajanje Uredbe 1107/2009/ES in te uredbe.

15. člen (hujši prekrški)

(1) Z globo od 15.000 do 32.000 eurov se za prekršek kaznuje pravna oseba, če:

- da v promet ali uporabi FFS, ki ni registrirano v skladu z 28. členom Uredbe 1107/2009/ES,
- ne obvesti Uprave o možnih škodljivih ali nesprejemljivih učinkih v skladu s prvim odstavkom 56. člena Uredbe 1107/2009/ES.

(2) Z globo od 5.000 do 15.000 eurov se za prekršek iz prejšnjega odstavka kaznuje samostojni podjetnik posameznik ali posameznik, ki samostojno opravlja dejavnost.

(3) Z globo od 2.500 do 5.000 eurov se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznuje tudi odgovorna oseba pravne osebe, odgovorna oseba samostojnega podjetnika posameznika ali odgovorna oseba posameznika, ki samostojno opravlja dejavnost.

(4) Z globo od 2.000 do 3.000 eurov se kaznuje tudi posameznik za prekršek iz prve in druge alineje prvega odstavka tega člena.

16. člen (drugi prekrški)

(1) Z globo od 1.500 do 5.000 eurov se za prekršek kaznuje pravna oseba, če:

1. uporabi FFS v nasprotju z odločbo o registraciji FFS iz 31. člena Uredbe 1107/2009/ES,
2. da v promet ali uporabi seme, tretirano s FFS, v nasprotju z 49. členom Uredbe 1107/2009/ES,
3. da v promet ali uporabi FFS v nasprotju z dovoljenjem za vzporedno trgovanje v skladu z 52. členom Uredbe 1107/2009/ES,
4. da v promet ali uporabi FFS v nasprotju z dovoljenjem za nujne primere v skladu s 53. členom Uredbe 1107/2009/ES,
5. da v promet ali uporabi FFS v nasprotju z dovoljenjem za raziskave in razvoj v skladu s 54. členom Uredbe 1107/2009/ES,
6. uporabi FFS v nasprotju s 55. členom Uredbe 1107/2009/ES,
7. da v promet pomožna sredstva, ki niso registrirana v skladu z 58. členom Uredbe 1107/2009/ES,
8. da v promet FFS, ki je pakirano na način, ki je v nasprotju s prvim odstavkom 64. člena Uredbe 1107/2009/ES,
9. da v promet FFS, ki ni označeno, pakirano in razvrščeno v skladu s prvim oziroma tretjim odstavkom 65. člena Uredbe 1107/2009/ES,
10. da v promet seme, tretirano s FFS, ki ni označeno v skladu z 10. členom te uredbe,
11. oglašuje FFS v nasprotju s 66. členom Uredbe 1107/2009/ES,
12. ne vodi in hrani evidence o prometu ali uporabi FFS v skladu s prvim odstavkom 67. člena Uredbe 1107/2009/ES,
13. ne zagotovi podatkov o obsegu prodaje FFS v skladu s tretjim odstavkom 67. člena Uredbe 1107/2009/ES,
14. da v promet FFS, katerega označba na embalaži ni skladna z drugim oziroma tretjim odstavkom 11. člena te uredbe,
15. da v promet FFS, ki mu je potekel rok uporabnosti, v nasprotju s četrtim ali petim odstavkom 11. člena te uredbe,
16. da v promet FFS, ki ni opremljeno z navodilom za uporabo v skladu z 12. členom te uredbe,
17. da v promet FFS, ki vsebuje aktivne snovi, varovala, sinergiste ali dodatke iz tretjega odstavka 2. člena Uredbe 1107/2009/ES, ki niso odobreni oziroma so prepovedani v skladu z Uredbo 1107/2009/ES,
18. da v promet FFS, ki glede sestave FFS in proizvodnje FFS ter aktivnih snovi, ki jih vsebuje FFS, ni v skladu z odločbo o registraciji ali registracijskim poročilom FFS oziroma izdanim dovoljenjem in strokovnim mnenjem za izdajo dovoljenja.

(2) Z globo od 1.000 do 2.500 eurov se za prekršek iz prejšnjega odstavka kaznuje samostojni podjetnik posameznik ali posameznik, ki samostojno opravlja dejavnost.

(3) Z globo od 400 do 1.000 eurov se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznuje tudi odgovorna oseba pravne osebe, odgovorna oseba samostojnega podjetnika posameznika ali odgovorna oseba posameznika, ki samostojno opravlja dejavnost.

(4) Z globo od 300 do 500 eurov se kaznuje tudi posameznik za prekršek iz 1., 2., 3., 4., 6. in 12. točke prvega odstavka tega člena.

17. člen
(višina globe v hitrem postopku)

Za prekrške iz te uredbe se sme v hitrem postopku izreči globa tudi v znesku, ki je višji od najnižje predpisane globe, določene s to uredbo, razen za prekršek iz 10., 14., 15., 16., oziroma 18. točke prvega odstavka prejšnjega člena.

PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

18. člen
(začeti postopki)

Postopki za registracijo FFS, ki so se začeli na podlagi Uredbe o izvajanju uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (Uradni list RS, št. 5/15, 59/19 in 9/20), se dokončajo v skladu z dosedanjimi predpisi.

19. člen
(FFS v prometu)

FFS, ki so do uveljavitve te uredbe na trgu ali v skladiščih pri distributerjih in izpolnjujejo pogoje iz Uredbe o izvajanju uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (Uradni list RS, št. 5/15, 59/19 in 9/20), so lahko v prometu do 31. marca 2024 oziroma do poteka roka uporabnosti, če ta poteče pred tem datumom.

20. člen
(prenehanje veljavnosti)

Z dnem uveljavitve te uredbe preneha veljati Uredba o izvajanju uredb (ES) in (EU) o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet (Uradni list RS, št. 5/15, 59/19 in 9/20).

21. člen
(začetek veljavnosti)

Ta uredba začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 007-287/2022
Ljubljana, dne
EVA 2022-2330-0057

Vlada Republike Slovenije
dr. Robert Golob
predsednik