

Na osnovu člana 29. Zakona o fitofarmaceutskim sredstvima Bosne i Hercegovine („Službeni glasnik BiH“, broj 49/04), Uprava Bosne i Hercegovine za zaštitu zdravlja bilja, objavljuje:

**IZMJENE I DOPUNE SPISKA
AKTIVNIH MATERIJA DOZVOLJENIH ZA UPOTREBU U FITOFARMACEUTSKIM SREDSTVIMA U
BOSNI I HERCEGOVINI**

Spisak aktivnih materija dozvoljenih za upotrebu u fitofarmaceutskim sredstvima u Bosni i Hercegovini („Službeni glasnik BiH“, br.24/22) (u daljem tekstu: Spisak) mijenja se kako slijedi:

1. U dijelu A Spiska briše se unos 225. za ugljenik dioksid.
2. U dijelu B dodaje se sledeći unos:

Broj	Trivijalni naziv	Hemski naziv prema IUPAC-u	Čistoća	Stupanje na snagu	Rok važenja odobrenja	Posebne odredbe
150.	Ugljenik dioksid CAS br.:124-38-9 CIPAC br.: 844	Ugljenik dioksid	999 g/kg Sljedeće nečistoće izazivaju zabrinutost u toksikološkom smislu i ne smiju prelaziti navedene nivoje u tehničkom materijalu: fosfan: najviše 0,3 ppm v/v benzen: najviše 0,02 ppm v/v ugljenik monoksid: najviše 10 ppm v/v metanol: najviše 10 ppm v/v	1.5.2022.	30.4.2037.	Za provođenje jedinstvenih principa iz propisa o jedinstvenim načelima za ocjenjivanje FFS , pri donošenju odluke o registraciji uzimaju se u obzir i zaključci postupka razmatranja aktivne materije od strane relevantnih tijela Evropske unije. U toj ukupnoj ocjeni mora se обратити posebnu pažnju na sljedeće: —odgovarajuće prozračivanje (npr. uz potvrdu odvajanje gasova) prije ponovnog ulaska osoba u tretirane i/ili okolne prostore (npr. komore, zgrade ili silose),

		cijanovodik: najviše 0,5 ppm v/v			potrebu uspostave zaštitnih zona za stanare (podložno izmjenama uzimajući u obzir brzinu vjetra). Uslovi uporabe prema potrebi uključuju mjere za smanjenje rizika.
--	--	----------------------------------	--	--	--

3. U dijelu C dodaje se sledeći unos:

Broj	Trivijalni naziv	Hemski naziv prema IUPAC-u	Čistoća	Stupanje na snagu	Posebne odredbe
24.	Hitozan CAS br.: 9012-76-4 EZ br.: 618-480-0	Hemski naziv (ne IUPAC): poli[4-O-(2-acetamido-2-deoksi-β-D-glukopiranozil)-2-amino-2-deoksi-β-D-glukopiranoza]	≥ 85 % hitozana Teški metali: najviše 20 mg/kg Prehrambene kvalitete, udovoljava specifikacijama za „ekstrakt hitozana iz gljiva” iz relevantnih propisa Evropske unije.	11.4.2022.	Materija hitozan može se koristiti u skladu sa posebnim uslovima uvrštenim u zaključke izvještaja o procjeni za hitozan (SANTE/10594/2021), a posebno s njegovim dodacima I i II.

4. U dijelu B Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 60., spirotetramat, datum se zamjenjuje datumom 30.4.2024.;
5. U dijelu B Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 66., L-askorbinska kiselina, datum se zamjenjuje datumom 30.6. 2024.;
6. U dijelu B Spiska šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 67., spinetoram, datum se zamjenjuje datumom 30.6. 2024.;
7. U dijelu B Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 74., flubendiamid, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2024.;
8. U dijelu D Spiska dodaje se sledeći unos:

Broj	Trivijalni naziv	Hemski naziv prema IUPAC-u	Čistoća	Stupanje na snagu	Rok važenja odobrenja	Posebne odredbe

37.	<i>Spodoptera exigua</i> multicapsid nucleopolyhedrovirus (SeMNPV), izolat BV-0004	Nije primjenjivo	Udio virusa u aktivnom sastojku na tehničkom nivou, proizvedenom kao izolovani tehnički materijal, mora da iznosi najmanje $2,0 \times 10^{11}$ okluzijskih tijela/g.	18.4.2022.	18.4.2037.	<p>Za provođenje jedinstvenih principa iz propisa o jedinstvenim principima za ocjenjivanje FFS, pri donošenju odluke o registraciji uzimaju se u obzir i zaključci postupka razmatranja aktivne materije od strane relevantnih tijela Evropske unije.</p> <p>U toj ukupnoj ocjeni mora se obratiti posebnu pažnju na sljedeće:</p> <ul style="list-style-type: none"> —na strogo održavanje okolišnih uslova i analizu kontrole kvaliteta tokom proizvodnog postupka koje proizvođač treba osigurati radi poštovanja graničnih vrijednosti mikrobiološke kontaminacije iz radnog dokumenta (SANCO/12116/2012). —na zaštitu korisnika sredstva i radnika, uzimajući u obzir da se mikroorganizmi smatraju materijama koje mogu uzrokovati preosjetljivost, te moraju osigurati da uslovi upotrebe uključuju primjenu odgovarajućih ličnih zaštitnih sredstava. <p>Uslovi upotrebe prema potrebi uključuju mjere za smanjenje rizika.</p>
-----	--	------------------	---	------------	------------	--

9. Udjelu B Spiska dodaje se sledeći unos:

Broj	Trivijalni naziv	Hemijski naziv prema IUPAC-u	Čistoća	Stupanje na snagu	Rok važenja odobrenja	Posebne odredbe
151.	<i>Beauveria bassiana</i> soj 203 Referentni broj u Centraal Bureau voor Schimmelcultures (Centar za bioraznolikost gljiva, Zavod Kraljevske nizozemske akademije umjetnosti i nauka, Utrecht, Nizozemska): CBS 121097	Nije primjenjivo	Najveći nivo beauvericina: 80 µg/kg u formuliranom proizvodu.	19.4.2022.	18.4.2032.	<p>Smiju se odobriti samo upotrebe na ukrasnim palmama.</p> <p>Za provođenje jedinstvenih principa iz propisa o jedinstvenim principima za ocjenjivanje FFS , pri donošenju odluke o registraciji uzimaju se u obzir i zaključci postupka razmatranja aktivne materije od strane relevantnih tijela Evropske unije.</p> <p>U toj ukupnoj ocjeni mora se obratiti posebnu pažnju na sljedeće:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) na najveći nivo metabolita beauvericina u sredstvu za zaštitu bilja; b) na zaštitu korisnika sredstva i radnika, uzimajući u obzir da vrsta <i>Beauveria bassiana</i>, bez obzir na soj, može izazvati alergiju kod ljudi izlaganjem putem kože i udisanjem te stoga moraju osigurati da uslovi upotrebe uključuju primjenu odgovarajućih ličnih zaštitnih sredstava.

						<p>Proizvodač je dužan osigurati strogo održavanje okolišnih uslova i analizu kontrole kvaliteta tokom proizvodnog procesa radi poštovanja graničnih vrijednosti mikrobiološke kontaminacije iz radnog dokumenta SANCO/12116/2012.</p> <p>Uslovi upotrebe prema potrebi uključuju mjere za smanjenje rizika.</p>
--	--	--	--	--	--	--

10. U dijelu B Spiska, u redu 88. za sulfoksaflor, kolona „Posebne odredbe“ se mijenja sledećim:

„Smiju se odobriti samo upotrebe u trajnim staklenicima.

Za provođenje jedinstvenih principa iz propisa o jedinstvenim principima za ocjenjivanje FFS, pri donošenju odluke o registraciji uzimaju se u obzir i zaključci postupka razmatranja aktivne materije od strane relevantnih tijela Evropske unije.

U toj cjelokupnoj ocjeni potebno je obratiti posebnu pažnju na rizik za pčele i bumbare koji se koriste za oprašivanje kada se materija primjenjuje u staklenicima.

Uslovi upotrebe prema potrebi uključuju mjere za smanjenje rizika.“

11. U dijelu A Spiska briše se unos 109. za bifenazat.

12. U dijelu B Spiska dodaje se sledeći unos:

Br.	Trivijalni naziv	Kemijski naziv prema IUPAC-u	Čistoća	Stupanje na snagu	Rok važenja odobrenja	Posebne odredbe
152.	Bifenazat 149877-41-8 736	izopropil-2-(4-metoksibifenil- 3-il) hidrazinoformiat	980 g/kg Toluen izaziva zabrinutost u toksikološkom smislu i	1.7. 2022.	30.6.2037.	Odobravaju se samo upotrebe na nejestivim kulturama u trajnim staklenicima. Za provođenje jedinstvenih principa iz propisa o jedinstvenim principima za ocjenjivanje FFS , pri donošenju odluke o registraciji uzimaju se u

		ne smije prelaziti 0,7 g/kg u tehničkom materijalu.		obzir i zaključci postupka razmatranja aktivne materije od strane relevantnih tijela Evropske unije. U toj ukupnoj procjeni mora se obratiti posebnu pažnju na sljedeće: —zaštitu korisnika i radnika tako da uslovi upotrebe po potrebi uključuju primjenu odgovarajuće lične zaštitne opreme, —rizik za pčele i bumbare koji su pušteni za opršivanje u trajnim staklenicima. Uslovi upotrebe prema potrebi uključuju mjere za smanjenje rizika.
--	--	---	--	--

13. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 88., fenmedifam, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
14. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 97., S-metolaklor, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
15. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 110., milbemektin, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
16. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 142., etefon, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
17. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 145., kaptan, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
18. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 146., folpet, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
19. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 147., formetanat, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
20. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 150., dimetomorf, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
21. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 152., metribuzin, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
22. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 154., propamokarb, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
23. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 156., pirimifos-metil, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
24. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 158., beflubutamid, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
25. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 163., bentiavalikarb, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
26. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 164., boskalid, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
27. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 166., fluoksastrobin, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.

28. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 168., protiokonazol, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
29. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 215., aklonifen, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
30. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 217., metazaklor, datum se zamjenjuje datumom 31.7. 2023.
31. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 218., octena kiselina, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
32. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 219., aluminijev amonijev sulfat, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
33. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 220., aluminijev silikat, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
34. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 223., kalcijev karbid, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
35. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 227., etilen, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
36. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 228., ekstrakt čajevca, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
37. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 229., ostaci destilacije masti, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
38. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 230., masne kiseline C7 do C20, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
39. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 232., giberelinska kiselina, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
40. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 233., giberelini, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
41. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 234., hidrolizirane bjelančevine, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
42. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 235., željezov sulfat, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
43. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 241., biljna ulja/ulje klinčića, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
44. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 242., biljna ulja/ulje uljane repice, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
45. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 243., biljno ulje/ulje klasaste metvice, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
46. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 246., piretrini, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
47. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 247., kvarcni pjesak, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
48. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 248., riblje ulje, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
49. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 249., repellenti životinjskog ili biljnog podrijetla koji odbijaju mirisom/ovčja mast, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
50. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 255., ravnolančani feromoni za leptire (red *Lepidoptera*), datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
51. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 257., urea, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.

52. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 260., aluminijev fosfid, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
53. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 262., magnezijev fosfid, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
54. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 263., cimoksanil, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
55. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 264., dodemorf, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
56. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 265., 2,5-Diklorbenzojeva kiselina metilester, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
57. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 266., metamitron, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
58. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 267., sulkotrion, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
59. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 268., tebukonazol, datum se zamjenjuje datumom 31.8.2023.
60. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 302., prokinazid, datum se zamjenjuje datumom 31.7.2023.
61. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 354., flurokloridon, datum se zamjenjuje datumom 31.5.2023.
62. U dijelu B Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 22., metam, datum se zamjenjuje datumom 30.6.2023.
63. U dijelu B Spiska, briše se se red 27. za izopirazam.¹
64. U dijelu A Spiska, u redu 294. parafinska ulja CAS br. 64742-46-7, CAS br. 72623-86-0 i CAS br. 97862-82-3, kolona „Posebne odredbe“ se mijenja sledećim:

„DIO A

Dopušten za upotrebu samo kao insekticid, akaricid i fungicid.

DIO B

Za provođenje jedinstvenih principa iz propisa o jedinstvenim principima za ocjenjivanje FFS, pri donošenju odluke o registraciji uzimaju se u obzir i zaključci postupka razmatranja aktivne materije od strane relevantnih tijela Evropske unije.

Uslovi upotrebe prema potrebi uključuju mjere za smanjenje rizika.”

65. U dijelu B Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 1., bispiribak, datum se zamjenjuje datumom 31.7.2022.
66. U dijelu A Spiska u šestoj koloni, prestanak odobrenja, u redu 298., Heptamaloksiloglukan, datum se zamjenjuje datumom 31.5.2023.
67. U dijelu A Popisa, briše se se red 216. za imidakloprid.

¹ Uvoz fitofarmaceutskih sredstava koja sadrže ovu aktivnu materiju (izopropizam) je zabranjen a prodaja, skladištenje i upotreba je dozvoljena do 8.12.2022. godine.

68. U dijelu A Popisa, briše se se red 226. za denatonijev benzoat.

69. U dijelu A Popisa, briše se se red 261. za kalcijev fosfid.

70. U dijelu A Popisa, briše se se red 281. za zeta-cipermetrin.

71. U dijelu A Popisa, briše se se red 309. za haloksifop-P

Izmjene i dopune Spiska aktivnih materija dozvoljenih za uporabu u fitofarmaceutskim sredstvima u BiH objavljaju se u Službenom glasniku BiH u skladu sa izmjenama i dopunama Spiska u Evropskoj uniji.

Ovim Izmjenama i dopunama Spiska aktivnih materija dozvoljenih za upotrebu u fitofarmaceutskim sredstvima u BiH preuzimaju se odredbe:

- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/437 od 16. marta 2022. o produženju odobrenja aktivne materije ugljenik dioksid kao kandidata za zamjenu u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Evropskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja te o izmjeni Priloga Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 540/2011.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/456 od 21. marta 2022. o odobravanju osnovne materije hitozan u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Evropskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja te o izmjeni Priloga Provedbenoj uredbi (EU) br. 540/2011
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/489 od 25. marta 2022. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu roka važenja odobrenja aktivnih materija flubendiamid, L-askorbinska kiselina, spinetoram i spirotetramat.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/496 od 28. marta 2022 o odobravanju aktivne materije niskog rizika *Spodoptera exigua* multicapsid nucleopolyhedrovirus (SeMNPV), izolat BV-0004 u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Evropskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja te o izmjeni Provedbene uredbe Komisije (EU) br. 540/2011
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/501 od 25. marta 2022 o odobravanju aktivne materije *Beauveria bassiana* soj 203 u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Evropskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja te o izmjeni Priloga Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 540/2011.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/686 od 28.aprila 2022 o izmjeni provedbenih uredbi (EU) 2015/1295 i (EU) br. 540/2011 u pogledu uslova za odobrenje aktivne materije sulfoksaflor.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/698 od 3.maja 2022 o produženju odobrenja aktivne materije bifenazat u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Evropskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja te o izmjeni Priloga Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 540/2011.

- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/708 od 5. maja 2022. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produženja roka važenja odobrenja aktivnih materija 2,5-diklorbenzojeva kiselina metilester, octena kiselina, aklonifen, aluminijev amonijev sulfat, aluminijev fosfid, aluminijev silikat, beflubutamid, bentiavalikarb, boskalid, kalcijev karbid, kaptan, cimoksanil, dimetomorf, dodemorf, etefon, etilen, ekstrakt čajevca, ostaci destilacije masti, masne kiseline C7 do C20, fluoksastrobin, flurokloridon, folpet, formetanat, giberelinska kiselina, giberelini, hidrolizirane bjelančevine, željezov sulfat, magnezijev fosfid, metam, metamitron, metazaklor, metribuzin, milbemektin, fenmedifam, pirimifos-metil, biljna ulja/ulje kliničića, biljna ulja/ulje uljane repice, biljno ulje/ulje klasaste metvice, propamokarb, prokinazid, protiokonazol, piretrini, kvarcni pijesak, riblje ulje, repellenti životinjskog ili biljnog porijekla koji odbijaju mirisom/ovčja mast, S-metolaklor, ravnolančani feromoni za leptire (red Lepidoptera), sulkotriion, tebukonazol i urea.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/782 od 18.5.2022. godine o povlačenju odobrenja aktivne materije izopirazam u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja te o izmjeni Provedbene uredbe Komisije (EU) br. 540/2011 i stavljanju izvan snage Provedbene uredbe (EU) br. 1037/2012.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/800 od 20. maja 2022. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu uslova za odobrenje aktivne materije parafinska ulja CAS br. 64742-46-7, CAS br. 72623-86-0 i CAS br. 97862-82-3.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/801 od 20. maja 2022. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 radi ažuriranja spiska aktivnih materija koje su odobrene ili se smatraju odobrenima na temelju Uredbe (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/808 od 23. maja 2022. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu roka važenja odobrenja aktivne materije bispiribak.
- Provedbena uredba Komisije (EU) 2022/814 od 20. maja 2022. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produženja roka važenja odobrenja aktivne materije heptamaloksiloglukan.

Navođenje odredbi Uredbi vrši se isključivo u svrhu praćenja i informisanja o preuzimanju pravne tečevine Europske unije u zakonodavstvo Bosne i Hercegovine.

Izmjene i dopune Spiska aktivnih materija dozvoljenih za upotrebu u fitofarmaceutskim sredstvima u BiH stupaju na snagu narednog dana od dana potpisivanja.

1.7.2022. godine
Sarajevo

DIREKTOR
Dr Goran Perković