

URDHËR
Nr. 402, datë 15.4.2026

**PËR DISA SHITESA DHE NDRYSHIME NË URDHËRIN NR. 275, DATË 5.5.2023,
“PËR MIRATIMIN E LËNDËVE VEPRUESE DHE PËRBËRËSVE TË TJERË, NË
PËRMBAJTJE TË PMB-ve”, TË NDRYSHUAR**

Në mbështetje të nenit 102, pika 4, të Kushtetutës dhe të nenit 19, pika 5, të kreut V, të ligjit nr. 105/2016, “Për mbrojtjen e bimëve”, të ndryshuar; si dhe të vendimit nr. 335, datë 6.6.2018, të Këshillit të Ministrave, “Për miratimin e rregullave për regjistrimin të procedurës dhe kriterëve të vlerësimit të produkteve për mbrojtjen e bimëve”, të ndryshuar,

URDHËROJ:

I. Në shtojcën 1, të urdhrit nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, të ndryshuar, bëhen shtesat dhe ndryshimet, si më poshtë:

1. Në pjesën A:

a) Pas rreshtit 299, shtohet rreshti 300 me përmbajtje si vijon:

Nr.	Emri zakonshëm, Numri i identifikimit	Emri IUPAC	Pastërtia	Data e miratimit	Skadimi i miratimit	Dispozita specifike
300	Prohexadione CAS No 127277-53-6 (prohexadione-calcium) CIPAC No 567 (prohexadione) No 567.020 (prohexadione-calcium)	3,5-dioxo-4-propionylcyclohexanecarboxylic acid	≥ 890 g/kg (expressed as prohexadione-calcium)	1 janar 2012	15 maj 2028	Mund të autorizohen përdorimi vetëm si rregullator i rritjes së bimëve. Për zbatimin e parimeve uniforme duhet të merren në konsideratë përfundimet e raportit të rishikimit mbi prohexadione dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij, siç janë finalizuar në Komitetin e Përhershëm për Zinxhirin Ushqimor dhe Shëndetin e Kafshëve, më 17 qershor 2011.

b) Rreshtat 15, 27, 31 dhe 260 zëvendësohen me përmbajtjen, si vijon:

Nr.	Emri zakonshëm, Numri i identifikimit	Emri IUPAC	Pastërtia	Data e miratimit	Skadimi i miratimit	Dispozita specifike
15	Milbemectin Milbemectin është një përzjerje e M.A ₃ dhe M.A ₄ CAS No: M.A ₃ : 51596-10-2 M.A ₄ : 51596-11-3 CIPAC No: 660	M.A ₃ : (10E,14E,16E)- (1R,4S,5'S,6R,6'R,8R,13, 20R,21R,24S)- 21,24-dihydroxy-5',6',11,13,22-pentamethyl-(3,7,19-trioxatetracyclo[15.6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}] pentacosa-10,14,16, 22-tetraene)-6-spiro-2'-(tetrahydropyran)-2-one; M.A ₄ : (10E,14E,16E)- (1R,4S,5'S,6R,6'R,8R,13R, 20R,21R,24S)-6'-ethyl-21,24- dihydroxy-5',11,13,22-tetramethyl-(3,7,19-trioxatetracyclo[15.6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}] pentacosa-10,14,16,22-tetraene)-6- spiro-2'-(tetrahydropyran)-2-one	≥ 950 g/kg	16 nëntor 2025	15 nëntor 2040	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmenden në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh përfundimet e raportit të rinovimit mbi milbemektinën dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë:

					- specififikimit të materialit teknik siç prodhohet komercialisht; - mbrojtjes së operatorëve dhe punëtorëve, duke siguruar që kushtet e përdorimit të përfshijnë zbatimin e pajisjeve të përshtatshme mbrojtëse personale; mbrojtjes së blëtëve dhe pjalmuesve që mund të ekspozohen ndaj lëndës vepruese duke vizituar lulet e pranishme në kulturë në kohën e aplikimit: - mbrojtjes së organizmave ujorë. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, veçanërisht për të zvogëluar shpërndarjen në zonat tokësore dhe ujore jashtë fushës së trajtuar, kur është e përshtatshme. Aplikanti duhet të paraqesë informacionin konfirmues, si më poshtë: 1. Për të konfirmuar që palca e kockave është ekspozuar në testin e mikronukleusit <i>in vivo</i> të disponueshëm, ose për të konfirmuar mungesën e potencialit aneugjenik të milbemektinës. 2. Një studim krahasues <i>in vitro</i> i metabolizmit me milbemektinë (të paktën në speciet kryesore të përdorura për të karakterizuar toksicitetin e milbemektinës dhe në krahasim me metabolizmin njerëzor); 3. Një studim fototoksiciteti <i>in vitro</i> me milbemektinë, duke
--	--	--	--	--	--

						testuar diapazonin e gjatësisë të valëve (midis 290 dhe 700 nm), ku koeficienti i absorbimit është > 10 L x mol⁻¹ x cm⁻¹; 4. Një vlerësim i përditësuar i rrezikut për organizmat e sedimenteve ujore, në përputhje me dokumentin udhëzues të EFSA-s mbi vlerësimin e rrezikut të shkallëzuar për produktet e mbrojtjes së bimëve për organizmat ujorë në ujërat sipërfaqësore në sipërfaqe të fushave. Për të lejuar krahasimin e duhur të ndjeshmërisë me specie të tjera, ky informacion konfirmues duhet të përfshijë një test të sedimentit të shtuar (OECD TG 218) dhe një test të ujit të shtuar (OECD TG 219) me Chironomidae të ekspozuara ndaj milbemectinës, ku milbemectina A3/milbemectina A4 është e pranishme në të njëjtin raport si në studimet e tjera ekotoksikologjike.
27	Pyrimethanil CAS No: 53112-28-0 CIPAC No: 714	N-(4,6- dimethylpyrimidin-2-yl) aniline	≥ 975 g/kg Papastërtitë e mëposhtme nuk duhet të tejkalojnë nivelet e mëposhtme në materialin teknik: - c yanamide: 0,5 g/kg; - aniline: 4 g/kg; - acetylacetone: 0,1 g/kg	1 Maj 2026	30 Prill 2041	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmendet në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh përfundimet e raportit të rinovimit për pyrimetanilin dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë: - mbrojtjes së operatorëve, duke siguruar që kushtet e përdorimit të përfshijnë zbatimin e pajisjeve të përshtatshme

					mbrojtëse personale; - mbrojtja e kalimtarëve dhe banorëve, duke siguruar që të zbatohen masat për reduktimin e rrjedhjes së ujit, aty ku është e nevojshme; - mbrojtja e organizmave ujorë, bletëve dhe pjalmuesve të tjerë. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, kur është e përshtatshme. Aplikanti duhet të paraqesë informacion konfirmues në lidhje me: 1. Toksicitetin e metabolitit M605F004, duke përfshirë konjugatet e tij, dhe metabolitit M605F007, për të konfirmuar përkufizimet përkatëse të mbetjeve për vlerësimin e rrezikut; 2. Efekti i proceseve të trajtimit të ujit në mbetjet e pyrimetanilit ose metabolitëve të tij të pranishëm në ujin e nxjerrë për prodhimin e ujit të pijshëm, në përputhje me dokumentin udhëzues të EFSA-s dhe ECHA-s mbi ndikimin e proceseve të trajtimit të ujit në mbetjet e substancave aktive, ose metabolitëve të tyre në ujin e nxjerrë për prodhimin e ujit të pijshëm; 3. Degradimi i pyrimetanilit në tokë, duke përfshirë, aty ku është e nevojshme, identifikimin dhe karakterizimin e metabolitëve. Nëse informacioni tregon rëndësinë e metabolitit U2, duhet të sigurohet ekspozimi ndaj tokës, ujërave sipërfaqësore, sedimenteve dhe ujërave nëntokësore dhe vlerësimi i rrezikut për
--	--	--	--	--	---

31	Spinosad CAS No: 168316-95-8 Spinosad: 131929-60-7 Spinosyn A: 131929-63-0 CIPAC No: 636	Spinosyn A: (50–95 %) (2R,3aS,5aR,5bS,9S,13S,14-R,16aS,16bR)-2-(6-deoxy-2,3,4-tri-O-methyl- α -L-mannopyranosyloxy)-13-(4-dimethylamino-2,3,4,6-tetradeoxy- β -D-erythro-pyranosyloxy)-9-ethyl-2,3,3a,5a,5-b,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b-hexadecahydro-14-methyl-1H-as-indaceno[3,2-d] oxacyclododecine-7,15-dione Spinosyn D: (50–5 %) (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bS)-2-(6-deoxy-2,3,4-tri-O-methyl- α -L-mannopyranosyloxy)-13-(4-dimethylamino-2,3,4,6-tetradeoxy- β -D-erythro-pyranosyloxy)-9-ethyl-2,3,3a,5a,5-b,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b-hexadecahydro-4,14-dimethyl-1H-as-indaceno[3,2-d] oxacyclododecine-7,15-dione	≥ 850 g/kg with 50–95 % of spinosyn A and 5–50 % of spinosyn D ≥ 850 g/kg me 50–95% të spinosyn A dhe 5–50% të spinosyn D	1 prill 2026	1 prill 2041	metabolitin U2. Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmendet në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysht, përfundimet e raportit të rinovimit për spinosad të 11 dhjetorit 2025 dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë: - vlerësimit të marrjes së ushqimit nga konsumatori, duke marrë parasysht mbetjet e metabolitëve të spinosadit dhe duke marrë parasysht impaktin e ruajtjes dhe përpunimit; - mbrojtja e operatorëve, veçanërisht për aplikimet me dorë në kulturat e ulëta; - mbrojtja e gjitarëve të egër, organizmave ujorë, bletëve dhe artropodëve jo të synuar. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, kur është e përshtatshme. Aplikanti duhet të paraqesë informacion konfirmues, në lidhje me: 1. Një studim krahasues i metabolizmit ndërspeciesh <i>in vitro</i> ; 2. Një vlerësim i përgjithshëm i TND-së (neurotoksicitetit zhvillimor), duke përfshirë dorëzimin e të dhënave nga një bateri testesh DNT <i>in vitro</i> ; 3. Toksiciteti dhe niveli i mbetjeve në matricat bimore dhe shtazore të spinosinës B dhe K, PsA dhe MET A-Li-4(5b) për të konfirmuar përkufizimet e mbetjeve për
----	--	---	--	--------------	--------------	--

					vlerësimin e rrezikut; 4. Efekti i proceseve të trajtimit të ujit në natyrën e mbetjeve të pranishme në ujin e pijshëm; 5. Efekte kronike të bletët (në adultë dhe larva). Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmendet në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023 “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh, përfundimet e raportit të rinovimit për spinosad të 11 dhjetorit 2025 dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë: - vlerësimi të marrjes së ushqimit nga konsumatori, duke marrë parasysh mbetjet e metabolitëve të spinosadit dhe duke marrë parasysh impaktin e ruajtjes dhe përpunimit; - mbrojtja e operatorëve, veçanërisht për aplikimet me dorë në kulturat e ulëta; - mbrojtja e gjitarëve të egër, organizmave ujorë, bletëve dhe artropodëve jo të synuar. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, kur është e përshtatshme. Aplikanti duhet të paraqesë informacion konfirmues, në lidhje me: 1. Një studim krahasues i metabolizmit ndërspeciesh <i>in vitro</i>; 2. Një vlerësim i përgjithshëm i TND-së (neurotoksicitetit zhvillimor), duke përfshirë dorëzimin e të dhënave nga një bateri testesh DNT <i>in vitro</i>; 3. Toksiciteti dhe niveli i mbetjeve në
--	--	--	--	--	--

						matricat bimore dhe shtazore të spinosinës B dhe K, PsA dhe MET A-Li-4(5b) për të konfirmuar përkufizimet e mbetjeve për vlerësimin e rrezikut; 4. Efekti i proceseve të trajtimit të ujit në natyrën e mbetjeve të pranishme në ujin e pijshëm; 5. Efekte kronike të bletët (në adultë dhe larva). Aplikanti duhet të paraqesë informacionin e përmendur në pikat 1, 3 dhe 4 deri më 11 mars 2028. Aplikanti duhet të paraqesë informacionin e përmendur në pikën 2 brenda dy vjetësh pas miratimit të një dokumenti udhëzues për vlerësimin e DNT-së. Aplikanti duhet të paraqesë informacionin e përmendur në pikën 5 brenda dy vjetësh pas miratimit të një dokumenti udhëzues me një metodologji të rishikuar të vlerësimit të rrezikut për bletët e mjalitë.
260	Maleic hydrazide CAS No 123-33-1 CIPAC No 310	6-hydroxy-2H-pyridazin-3-one	≥ 979 g/kg Papastërtia hidrazinë nuk duhet të tejkalojë 0,028 mg/kg në materialin teknik.	1 nëntor 2017	31 tetor 2032	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmendet në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023 “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh përfundimet e raportit të rinovimit për hidrazidin malik dhe, veçanërisht, shtojcat I dhe II të tij, si dhe shtesat e tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë: - mbrojtjes së konsumatorëve; - sigurisë së operatorëve dhe punëtorëve; kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë përdorimin e pajisjeve të përshtatshme mbrojtëse personale. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë

						masat për zvogëlimin e rrezikut, kur është e përshtatshme.
--	--	--	--	--	--	--

c) Përmbajtja e rreshtave 82, 83, 86, 187 fshihet.

ç) Në pjesën A në kolonën 6, “Skadimi i miratimit”, bëhen ndryshimet e afateve si vijon:

1. Në rreshtin 27, Pyrimethanil, data zëvendësohet me “30 qershor 2027”;
2. Në rreshtin 28, Triclopyr, data zëvendësohet me “31 mars 2027”;
3. Në rreshtin 45, Boscalid, data zëvendësohet me “31 mars 2028”;
4. Në rreshtin 52, Difenconazole, data zëvendësohet me “31 janar 2028”;
5. Në rreshtin 56, Diflufenican, data zëvendësohet me “31 gusht 2027”;
6. Në rreshtin 60, Flutolanil, data zëvendësohet me “15 qershor 2027”;
7. Në rreshtin 61, Fluazinam, data zëvendësohet me “30 nëntor 2027”;
8. Në rreshtin 72, Fenpyroximate, data zëvendësohet me “31 janar 2028”;
9. Në rreshtin 77, Aluminium silicate, data zëvendësohet me “31 mars 2027”;
10. Në rreshtin 80, Extract from tea tree/vaji i pemës së çajit, data zëvendësohet me “15 dhjetor 2027”;
11. Në rreshtin 85, Plant oils/clove oil/vajra bimore/vaj karafili, data zëvendësohet me “30 qershor 2028”;
12. Në rreshtin 87, Plant oils/spear mint oil/vajra bimore/vaj menteje, data zëvendësohet me “15 janar 2028”;
13. Në rreshtin 88, Pyrethrinat, data zëvendësohet me “30 prill 2028”;
14. Në rreshtin 113, Sulphur, data zëvendësohet me “31 korrik 2027”;
15. Në rreshtin 120, Malathion, data zëvendësohet me “15 korrik 2028”;
16. Në rreshtin 121, Penoxsulam, data zëvendësohet me “15 maj 2027”;
17. Në rreshtin 122, Proquinazid, data zëvendësohet me “31 dhjetor 2027”;
18. Në rreshtin 128, Pyridaben, data zëvendësohet me “31 janar 2030”;
19. Në rreshtin 131, 6-benziladeninë, data zëvendësohet me “15 janar 2030”;
20. Në rreshtin 135, Dodine, data zëvendësohet me “30 qershor 2028”;
21. Në rreshtin 136, Indolylbutyric acid, data zëvendësohet me “31 janar 2028”;
22. Në rreshtin 140, 1-decanol, data zëvendësohet me “30 qershor 2028”;
23. Në rreshtin 142, Fluometuron, data zëvendësohet me “15 janar 2030”;
24. Në rreshtin 145, Sintofen, data zëvendësohet me “15 janar 2030”;
25. Në rreshtin 150, Aluminium sulfate, data zëvendësohet me “15 janar 2030”;
26. Në rreshtin 155, Flurochloridone, data zëvendësohet me “31 tetor 2027”;
27. Në rreshtin 158, Spiroxamine, data zëvendësohet me “30 nëntor 2029”;
28. Në rreshtin 163, 1-naphthylacetamide, data zëvendësohet me “30 nëntor 2029”;
29. Në rreshtin 164, 1-naphthylacetic acid, data zëvendësohet me “30 nëntor 2029”;
30. Në rreshtin 165, Fluazifop-P, data zëvendësohet me “30 nëntor 2029”;
31. Në rreshtin 171, Phosphane, data zëvendësohet me “15 mars 2027”;
32. Në rreshtin 183, Potassium phosphonates, data zëvendësohet me “31 korrik 2029”;
33. Në rreshtin 187, Maltodextrin, data zëvendësohet me “28 shkurt 2027”;
34. Në rreshtin 188, Eugenol, data zëvendësohet me “15 prill 2028”;
35. Në rreshtin 189, Geraniol, data zëvendësohet me “15 prill 2028”;
36. Në rreshtin 190, Thymol, data zëvendësohet me “15 prill 2028”;
37. Në rreshtin 194, Fluopyram, data zëvendësohet me “15 qershor 2028”;
38. Në rreshtin 197, Disodium phosphonate, data zëvendësohet me “31 korrik 2029”;
39. Në rreshtin 200, Penthiopyrad, data zëvendësohet me “31 tetor 2025”;
40. Në rreshtin 240, Pinoxaden, data zëvendësohet me “31 dhjetor 2029”.

2. Në pjesën C, shtohen rreshtat 54, 55, 56, 57 me përmbajtjen si vijon:

Nr.	Emri zakonshëm Numri i identifikimit	Emri IUPAC	Pastërtia	Data e miratimit	Skadimi i miratimit	Dispozita specifike
54	Rape seed oil /Vaj farash të kolzës CAS No: 8002-13-9 (Rape seed oil) 93165-31-2 (Rape seed oil – acid erucik i ulët) CIPAC No: Nuk ndahet.	Vaj farash të kolzës	Pastërtia është në përputhje me European Pharmacopeia 7.0 dhe Deutscher Arzneimittel-Codex 1986, 6. Erg. 1994 dhe ph. Eur. 5, 2005. Lënda vepruese është një përzierje trigliceridesh të acideve yndyrore dhe mënyra e veprimit është mekanike dhe jo kimike: 100% e lëndës vepruese teknike konsiderohet si lëndë vepruese. Specifikimet bazohen në përbërjen si acideve yndyrore dhe disa parametra fizikë dhe kimikë. Papastërtia e acidit erucik nuk duhet të kalojë 2%.	1 Nëntor 2025	31 Tetor 2040	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmenden në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh përfundimet e raportit të rinovimit mbi vajin e farës së kolzës dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë mbrojtjes së organizmave ujorë, bletëve të mjaltit dhe artropodëve jo të synuar. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, kur është e përshtatshme.
55	Gibberellinat CAS No GA4: 468-44-0 GA7: 510-75-8 Përzierja: 8030-53-3 CIPAC No: 9	GA4: (3S,3aR,4S,4aR,7R,9aR,9bR,12S)-12-hydroxy-3-methyl-6-methylene-2-oxoperhydro-4a,7-methano-3,9b-propanoazuleno[1,2-b]furan-4-carboxylic acid	≥ 890 g/kg Papastërtitë Fumonizinat B1 dhe B2; Shuma e fomonisinës B1 + fomonisinës B2 nuk duhet të kalojë 200 µg/kg në materialin teknik.	1 janar 2026	31 dhjetor 2040	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmenden në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh gjetjet e raportit të rinovimit mbi giberelinat dhe, në veçanti, shtojcat I dhe II të tij. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, kur është e përshtatshme.

		GA7: (3S,3aR,4S,4aR,7R,9aR,9bR,12S)-12-hydroxy-3-methyl-6-methylene-2-oxoperhydro-4a,7-methano-9b,3-propenoazuleno[1,2-b]furan-4-carboxylic acid				
‘56	Gibberellic acid / Acidi Giberelik CAS No: 77-06-5 CIPAC No: 307	3S,3aS,4S,4aS,7S,9aR,9bR,12S)-7,12-dihydroxy-3-methyl-6-methylene-2-oxoperhydro-4a,7-methano-9b,3-propenoazuleno[1,2-b]furan-4-carboxylic acid or (3S,3aR,4S,4aS,6S,8aR,8bR,11S)-6,11-dihydroxy-3-methyl-12-methylene-2-oxo-4a,6-ethano-3,8b-prop1-enoperhydroindeno[1,2-b]furan-4-carboxylic acid	≥ 850 g/kg Papastër-titë Fumoni-zinat B1 dhe B2; Shuma e fumonisinës B1 + fumonisinës B2 nuk duhet të kalojë 200 µg/kg në materialin teknik.	1 Janar 2026	31 Dhjetor 2040	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmendet në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh gjetjet e raportit të rinovimit mbi giberelinat, dhe në veçanti shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë: - mbrojtjes së bimëve tokësore jo të synuara në zonat jashtë parcelave të mbjella. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, kur është e përshtatshme.
‘57	Maltodextrin CAS No: 9050-36-6 CIPAC No: 801	Nuk përcaktohet	≥ 853 g/kg maltodextrin me gjatësi zinxhiri 3 – 20 njësi monomere; me ekuivalencë dekstroze (DE) 18-20.	3 Mars 2026	3 Mars 2041	Për implementimin e parimeve uniforme, siç përmendet në urdhrin nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, duhet të merren parasysh përfundimet e raportit të rinovimit të maltodekstrinës datë 11 dhjetor 2025 dhe, veçanërisht, shtojcat I dhe II të tij. Në këtë vlerësim të përgjithshëm, duhet t’u kushtohet vëmendje e veçantë mbrojtjes së bletëve të mjaltit. Kushtet e përdorimit duhet të përfshijnë masa për reduktimin e rrezikut, kur është e përshtatshme.

3. Në pjesën D në kolonën 6 “Skadimi i miratimit”, bëhen ndryshimet e afateve si vijon:

1. Në rreshtin 2, Esfenvalerate, data zëvendësohet me “30 nëntor 2029”;

2. Në rreshtin 6, Prosulfuron, data zëvendësohet me “15 dhjetor 2029”.

II. Përditësimet pasqyrohen në dokumentet e regjistrimit të PMB-ve, të regjistruara nga Drejtoria e Politikave të Shëndetit të Bimëve, Farërave, Fidanëve dhe Plehrave.

III. Për zbatimin e këtij urdhri ngarkohet Drejtoria e Përgjithshme e Zhvillimit në Fushën e Sigurisë Ushqimore, Veterinarisë, Mbrojtjes së Bimëve dhe Peshkimit.

Ky urdhër hyn në fuqi menjëherë dhe botohet në Fletoren Zyrtare.

MINISTËR I BUJQËSISË DHE ZHVILLIMIT RURAL
Andis Salla