



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ  
ČESKÉ REPUBLIKY

V Praze dne 29.5.2015  
Č. j. MZDR 17145/2010/SOZ



MZDRX00P34QE

## U S N E S E N Í

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „ministerstvo“) jako správní úřad příslušný podle § 24 odst. 3 zákona č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 120/2002 Sb.“), na základě čl. 48 Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání, v platném znění, ve spojení s prováděcím rozhodnutím Komise (EU) č. 397/2014 ze dne 29. června 2014, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení látek difethialon a difenakum pro použití v biocidních přípravcích určených pro typ přípravku 14, **rozhodlo** ve věci rozhodnutí ministerstva ze dne 15.1.2013, č.j. MZDR 17145/2010/SOZ, PID: MZDRX00IPVPN, číslo povolení: CZ-2013-0004 **t a k t o :**

Doba platnosti povolení ministerstva ze dne 15.1.2013, č.j. MZDR 17145/2010/SOZ, PID: MZDRX00IPVPN, číslo povolení: CZ-2013-0004, kterým se povoluje uvedení biocidního přípravku **RODIMUR SÁČKY** na trh se prodlužuje z 31. března 2015 na **30. června 2018**.

### Odůvodnění:

Shora uvedeným rozhodnutím ministerstvo povolilo uvedení biocidního přípravku **RODIMUR SÁČKY** na trh v souladu s § 4 a § 10 zákona č. 120/2002 Sb. na žádost obchodní společnosti I.N.D.I.A. INDUSTRIE CHIMICHE S.p.A., se sídlem Nona Strada 27, 35129, Padova, Itálie za podmínek stanovených v tomto rozhodnutí.

Komise ve svém prováděcím rozhodnutí (EU) č. 397/2014 ze dne 29. června 2014, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení látek difethialon a difenakum pro použití v biocidních přípravcích určených pro typ přípravku 14, rozhodla odložit datum skončení platnosti schválení účinných látek difethialon a difenakum pro použití v biocidních přípravcích určených pro typ přípravku 14 na 30. červen 2018.

Z výše uvedeného důvodu proto ministerstvo způsobem stanoveným čl. 48 Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání, v platném znění, toto povolení ve výrokové části upravilo a jeho platnost prodloužilo.

**Poučení:** Proti tomuto usnesení může účastník, který jím může být dotčen, podat podle § 152 odst. 1 správního řádu rozklad, o němž rozhoduje ministr zdravotnictví. Rozklad se podává k Ministerstvu zdravotnictví – hlavnímu hygienikovi ČR ve lhůtě 15 dnů ode dne oznámení tohoto usnesení. Rozklad nemá v souladu s § 76 odst. 5 věty druhé správního řádu odkladný účinek.

MUDr. Vladimír Valenta, Ph.D.  
náměstek pro ochranu a podporu veřejného  
zdraví a hlavní hygienik ČR