



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

V Praze dne 13.10.2015
Č. j. MZDR 48743/2011/SOZ



MZDRX00RMZGY

U S N E S E N Í

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „ministerstvo“) jako ústřední správní úřad pro oblast uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a jejich používání podle § 10 odst. 1 zákona č. 2/1969 Sb., o zřízení ministerstev a jiných ústředních orgánů státní správy České republiky, ve znění pozdějších předpisů, který vykonává státní správu na tomto úseku podle § 23 písm. a) zákona č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a o změně některých souvisejících zákonů (dále jen „zákon č. 120/2002 Sb.“), ve znění pozdějších předpisů, postupem podle § 24 odst. 3 zákona 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. 1737/2015 ze dne 28. září 2015, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení látek bromadiolon, chlorofacinon a kumatetralyl pro použití v biocidních přípravcích určených pro typ přípravku 14, **rozhodlo** ve věci rozhodnutí ministerstva ze dne 6.6.2013, č.j. MZDR 48743/2011/SOZ, PID: MZDRX00JM50S, číslo povolení: CZ-2013-0022, **t a k t o** :

Doba platnosti povolení ministerstva ze dne 6.6.2013, č.j. MZDR 48743/2011/SOZ, PID: MZDRX00JM50S, číslo povolení: CZ-2013-0022, kterým se povoluje uvedení biocidního přípravku **Deration G** na trh, se prodlužuje z 30. června 2016 na **30. června 2018**.

Odůvodnění:

Shora uvedeným rozhodnutím ministerstvo povolilo uvedení biocidního přípravku **Deration G** na trh v souladu s § 4 a § 10 zákona č. 120/2002 Sb. na žádost obchodní společnosti COLKIM S.R.L. SOCIO UNICO, se sídlem Via Piemonte 50, 40064 Ozzano Emilia (Bologna), Itálie, za podmínek stanovených v tomto rozhodnutí.

Komise ve svém prováděcím rozhodnutí (EU) č. 1737/2015 ze dne 28. září 2015, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení látek bromadiolon, chlorofacinon a kumatetralyl pro použití v biocidních přípravcích určených pro typ přípravku 14, rozhodla odložit datum skončení platnosti schválení účinných látek bromadiolon, chlorofacinon a kumatetralyl 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

Ověřovací doložka autorizované konverze do dokumentu obsaženého v datové zprávě

Ověřuji pod pořadovým číslem **78240002-24437-151016131139**, že tento dokument, který vznikl převedením vstupu v listinné podobě do podoby elektronické, skládající se z **2** listu(ů), se doslovně shoduje s obsahem vstupu.

Zajišťovací **bez zajišťovacího prvku**
prvek:

Ověřující osoba: **Eva Kolovecká**

Vystavil: **Ministerstvo zdravotnictví**

V Praze dne 16.10.2015