



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

V Praze dne 28.01.2020
Č. j. MZDR 40677/2018-4/OBP



MZDRX018V7BA

ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „ministerstvo“) jako ústřední správní úřad pro oblast dodávání biocidních přípravků a účinných látek na trh a jejich používání podle § 5 odst. 1 písm. d) zákona č. 324/2016 Sb., o biocidních přípravcích a účinných látkách a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (zákon o biocidech), **rozhodlo** podle článku 5 odst. 4 nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 492/2014, kterým se doplňuje nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012, pokud jde o pravidla pro obnovení povolení biocidních přípravků, která podléhají vzájemnému uznávání (dále jen „nařízení 492/2014“) **o obnovení povolení** k uvedení biocidního přípravku **GORI 356** na trh na základě žádosti podané dne 26.9. 2018 obchodní společností Teknos A/S, se sídlem Industrivej 19, 6580 Vamdrup, Dánsko (dále jen „účastník řízení“), vedené pod spisovou značkou ministerstva MZDR 40677/2018/SOZ a evidovanou pod referenčním číslem žádosti v rejstříku pro biocidní přípravky BC-DU043273-29 zákona o biocidech **t a k t o** :

Povolení č. CZ-0000248-0000 k dodávání biocidního přípravku **GORI 356** na trh na území České republiky se obnovuje na dobu nezbytně nutnou k dokončení hodnocení a to do 31.12. 2023. Povolení se obnovuje pouze pro použití profesionálními uživateli a odborně způsobilými osobami.

Odůvodnění:

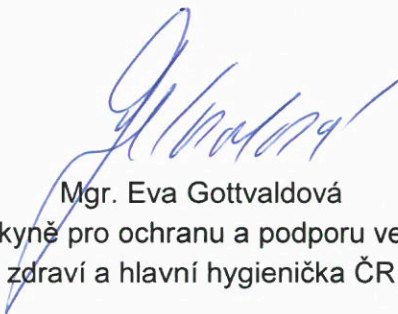
Ministerstvo obdrželo dne 26.9. 2018 prostřednictvím registru biocidních přípravků v souladu s článkem 3 nařízení č. 492/2014 žádost obchodní společnosti Teknos A/S se sídlem Industrivej 19, 6580 Vamdrup, Dánsko (dále jen „účastník řízení“), o obnovení povolení k dodávání biocidního přípravku na trh.

Referenční členský stát Dánsko doposud nepředložil zprávu o posouzení a schválený souhrnu vlastností biocidního přípravku, což znemožňuje Ministerstvu zdravotnictví přijmout rozhodnutí o obnovení v tomto případě.

Vzhledem ke skutečnosti, že platnost povolení č. CZ-0000248-0000 skončí dne 30. 6. 2018 a neexistují důvody, které mohl držitel povolení ovlivnit, aby bylo přijato rozhodnutí o obnovení povolení v souladu s čl. 5 odst. 2 nařízení 492/2014 před skončením jeho platnosti, Ministerstvo rozhodlo v souladu s ustanovením čl. 5 odst. 4 nařízení 492/2014 prodloužit platnost povolení na dobu nezbytně nutnou k dokončení hodnocení.

Poučení: Proti tomuto rozhodnutí lze v souladu s § 152 odst. 1 správního řádu podat rozklad, o němž rozhoduje ministr zdravotnictví. Rozklad se podává k ministerstvu zdravotnictví – hlavní hygieničce ČR ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení tohoto rozhodnutí.




Mgr. Eva Gottvaldová
náměstkyně pro ochranu a podporu veřejného
zdraví a hlavní hygienička ČR

Doložka autorizované konverze do dokumentu obsaženého v datové zprávě

Sděluji, že tento dokument, který vznikl převedením vstupu v listinné podobě do podoby elektronické pod pořadovým číslem 126152534-186593-200131101103, skládající se z 2 listů, se doslovně shoduje s obsahem vstupu.

Autorizovanou konverzí dokumentu se nepotvrzuje správnost a pravdivost údajů obsažených v dokumentu a jejich soulad s právními předpisy.

Zajišťovací prvek:

bez zajišťovacího prvku

Subjekt, který autorizovanou konverzi dokumentu provedl:

Ministerstvo zdravotnictví

Datum vyhotovení doložky:

31.1.2020

Jméno, příjmení a podpis osoby, která autorizovanou konverzi dokumentu provedla:

Eliška Slámová



126152534-186593-200131101103

Poznámka:

Kontrolu této doložky lze provést v centrální evidenci doložek přístupné způsobem umožňujícím dálkový přístup na adrese <https://www.czechpoint.cz/overovacidolozky>.