



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

V Praze dne 17. 7. 2020
Č. j. MZDR 17007/2020-3/OBP



MZDRX01AZJL6

ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „ministerstvo“) jako ústřední správní úřad pro oblast uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a jejich používání podle § 5 odst. 1 písm. t) zákona č. 324/2016 Sb, o biocidních přípravcích a účinných látkách a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o biocidech), **rozhodlo** podle čl. 6 prováděcího nařízení Komise (EU) č. 354/2013 o změnách biocidních přípravků povolených podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 v řízení o administrativní změně přípravku **GORI 356** na základě žádosti podané dne 21. 04. 2020 obchodní společností Teknos A/S, se sídlem Industrivej 19, 6580 Vamdrup, Dánsko (dále jen „účastník řízení“), vedené pod spisovou značkou ministerstva MZDR 17007/2020/OBP a evidovanou pod referenčním číslem žádosti v rejstříku pro biocidní přípravky BC-GR058648-10, **t a k t o :**

- I. **Žádosti se vyhovuje.**
- II. **Podmínky povolení č. CZ-2012-0012 k dodávání biocidního přípravku GORI 356 na trh na území České republiky se nahrazují podmínkami stanovenými v souhrnu vlastností biocidního přípravku, který je přílohou k tomuto rozhodnutí.**

Odůvodnění:

Ministerstvo obdrželo dne 21. 04. 2020 v souladu s článkem 6 prováděcího nařízení Komise (EU) č. 354/2013 o změnách biocidních přípravků povolených podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 žádost obchodní společnosti Teknos A/S, se sídlem Industrivej 19, 6580 Vamdrup, Dánsko, o administrativní změnu povolení přípravku **GORI 356** týkající se změny obchodního názvu biocidního přípravku na TEKNOL AQUA 1412-01 a změny klasifikace přípravku s následným omezením kategorie uživatelů.

Ministerstvo dospělo v rámci posuzování obsahu žádosti k závěru, že účastník řízení předložil údaje podporující oprávněnost administrativní změny přípravku.

Ministerstvo ve výše uvedené věci účastníku řízení v souladu s ustanovením čl. 6 prováděcího nařízení Komise (EU) č. 354/2013 o změnách biocidních přípravků povolených podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 vyhovělo a změnu v povolení biocidního přípravku **GORI 356** povolilo.

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 ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení tohoto rozhodnutí.

MUDr. Jarmila Rážová, Ph.D.
náměstkyně pro ochranu a podporu veřejného
zdraví a hlavní hygienička ČR