



# SBÍRKA ZÁKONŮ

## ČESKÁ REPUBLIKA

---

**Částka 50**

**Rozeslána dne 14. května 2010**

**Cena Kč 46,-**

---

O B S A H:

136. Zákon, kterým se mění zákon č. 120/2002 Sb., o podmírkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

---

**136****ZÁKON**

ze dne 21. dubna 2010,

kterým se mění zákon č. 120/2002 Sb.,

o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látok na trh  
a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů

Parlament se usnesl na tomto zákoně České republiky:

**Čl. I**

Zákon č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látok na trh a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 186/2004 Sb., zákona č. 125/2005 Sb. a zákona č. 297/2008 Sb., se mění takto:

**1. Poznámka pod čarou č. 1 zní:**

<sup>1)</sup> Směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES ze dne 16. února 1998 o uvádění biocidních přípravků na trh.

Směrnice Komise 2006/140/ES ze dne 20. prosince 2006, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky sulfuryfluorid do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2006/50/ES ze dne 29. května 2006, kterou se mění přílohy IVA a IVB směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES o uvádění biocidních přípravků na trh.

Směrnice Komise 2007/20/ES ze dne 3. dubna 2007, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky dichlofuanid do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2007/69/ES ze dne 29. listopadu 2007, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky difethialon do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2007/70/ES ze dne 29. listopadu 2007, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky oxidu uhličitého do přílohy IA uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/75/ES ze dne 24. července 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky oxidu uhličitého do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/77/ES ze dne 25. července 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky thiamethoxam do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/78/ES ze dne 25. července 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky propikonazol do

přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/79/ES ze dne 28. července 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky IPBC do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/80/ES ze dne 28. července 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky cyklohexyl(hydroxy)diazen-1-oxid, draselná sůl (K-HDO) do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/81/ES ze dne 29. července 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky difenakum do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/85/ES ze dne 5. září 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky thiabendazol do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2008/86/ES ze dne 5. září 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky tebukonazol do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/84/ES ze dne 28. července 2009, kterou se mění příloha I směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky sulfuryfluorid do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/85/ES ze dne 29. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky kumatetralyl do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/86/ES ze dne 29. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky fenpropimorf do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/87/ES ze dne 29. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky indoxakarb do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/88/ES ze dne 30. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky thiakloprid do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/89/ES ze dne 30. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky dusík do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/91/ES ze dne 31. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady

98/8/ES za účelem zařazení účinné látky tetraboritan disodný do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/92/ES ze dne 31. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky bromadiolon do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/93/ES ze dne 31. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky  $\alpha$ -chloralosa do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/94/ES ze dne 31. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky kyselina boritá do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/95/ES ze dne 31. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky fosfid hlinitý uvolňující fosfin do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/96/ES ze dne 31. července 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky oktaboritan disodný tetrahydrát do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/98/ES ze dne 4. srpna 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky oxid boritý do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/99/ES ze dne 4. srpna 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky chlorofacinon do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Evropského Parlamentu a Rady 2009/107/ES ze

dne 16. září 2009, kterou se mění směrnice 98/8/ES o uvádění biocidních přípravků na trh, pokud jde o prodloužení některých lhůt.“.

2. V § 16 odst. 2 písm. b) bod 1 zní:

„1. do 14. května 2014, s výjimkou údajů chráněných podle zvláštních právních předpisů o vynálezech, zlepšovacích návrzích a průmyslových vzorech a jejich ochraně<sup>10)</sup>), pro které bude pokračovat ochrana informací do doby stanovené těmito zvláštními právními předpisy, nejdéle však do 14. května 2014.“.

3. V § 16 odst. 2 písm. d) bod 1 zní:

„1. do 14. května 2014, s výjimkou údajů chráněných podle zvláštních právních předpisů o vynálezech, zlepšovacích návrzích a průmyslových vzorech a jejich ochraně<sup>10)</sup>), pro které bude pokračovat ochrana informací do doby stanovené těmito zvláštními právními předpisy, nejdéle však do 14. května 2014.“.

4. V § 35 odst. 3 písm. a) se slovo „které“ nahrazuje slovem „kterém“ a slova „14. května 2010“ se nahrazují slovy „14. května 2014“.

5. V příloze č. 2 se doplňují položky č. 1, 6 až 15, 17 až 25, 27 a 28, které znějí:

Číslo	Obecný název	Název podle IUPAC Identifikačního čísla	Minimální čistota účinné látky v biocidním přípravku připraveném na trh	Lhůta pro sphnění všech požadavků (s výjimkou přípravků obsahujících více než jednu účinnou látku, pro něž bude lhůta stanovena v posledním rozhodnutí o zařazení, pokud jde o jejich účinné látky)	Datum skončení platnosti zařazení	Typ přípravku	Specifické podmínky
1	sulfuryfluorid	sulfuryfluorid č. E.S.: 220-281-5 číslo CAS: 2699-79-8	994 g/kg	1. července 2011	30. června 2013	30. června 2021	18 1) Přípravky se smí prodávat pouze školeným odborníkům a smí být používány rovněž pouze školenými odborníky. 2) Je třeba přijmout vhodná opatření na ochranu osob provádějících fumigaci a odvětrávání dotyčných staveb a jiných uzavřených prostor. 3) Štítky a/nebo bezpečnostní listy produktů uvádí, že všechny potraviny musí být odstraněny z místnosti před její fumigací. 4) Držitel povolení musí monitorovat koncentraci sulfuryfluoridu ve vzdálené troposféře a každý pátý rok počínaje posledními pěti lety po vystavení oprávňení

6	tebukonazol	1-(4-chlorfenyl)-4,4-dimethyl-3-[1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]pentan-3-ol č. ES: 403-640-2 č. CAS: 107534-96-3	950 g/kg	1. dubna 2010	31. března 2012	31. března 2020	8

podávají držitelé oprávnění k uvedení na trh přímo Komisi zprávy o kontrole. Mezi detekce pro analýzu je alespoň 0,5 ppt (ekvivalent 2,1 ng sulfurylfluoridu/m<sup>3</sup> ve vzdálené troposféře).

Při použití přípravku přímej právnická nebo podnikající či nepodnikající fyzická osoba, vzhledem k riziku pro půdní a vodní prostředí, vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany těchto prostředí. Držitel povolení musí zejména uvádět na štítku a/nebo v bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající biocidní přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.

Ministerstvo zdravotnictví nepovolí přípravek pro

				ošetřování dřeva in situ ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystavěno trvalému působení vody, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek na základě hodnocení podle § 6 splní požadavky § 7 odst. 1 až 4 s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.				
7	Oxid uhličitý	Oxid uhličitý č. ES: 204-696-9 č. CAS: 124-38-9	990 ml/l	1. listopadu 2009	31. října 2011	31. října 2019	14	Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žádostí o povolení konkrétního přípravku v souladu s § 6 a 7 hodnoti populace, které mohou být vystaveny jeho působení a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Evropských společenství, je-li to potřebné. Při udílení povolení přípravku Ministerstvo zdravotnické zhodnotí rizika a stanoví vhodná opatření nebo zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze

8	propikonazol	1-{[2-(2,4-dichlorofenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl}-1H-1,2,4-triazol č. ES: 262-104-4 č. CAS: 60207-90-1	930 g/kg	1. dubna 2010	31. března 2012	31. března 2020	8

tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.

Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika Ministerstvo zdravotnictví v povolení stanoví, že biocidní přípravek povolený pro průmyslové nebo odborné použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky a pomůckami, ledaže žádost o povolení biocidního přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslového odborného uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby.

Vzhledem k rizikům pro přídní a vodní prostředí Ministerstvo zdravotnictví v povolení stanoví, že je třeba přjmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany těchto prostředí. Držitel povolení na štítcích a/nebo v bezpečnostních přípravků povolených pro průmyslové použití zejména musí uvádět, že čerstvě

		ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochraným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zněškodnění. Ministerstvo zdravotnictví nepovolí přípravky pro ošetřování dřeva <i>in situ</i> ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek na základě hodnocení podle § 6 splní požadavky § 7 odst. 1 až 4 s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.						
9	Difenakum	3-(3-bifenylyl)-4-yl-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]-4-hydroxykumarin č. E.S.: 259-978-4 č. CAS: 56073-07-5	960 g/kg	1. dubna 2010	31. března 2012	31. března 2015	14	Vzhledem k tomu, že účinná látka je charakterizovaná jako potenciálně perzistentní, nachylná k bioakumulaci a toxicitá, nebo velmi perzistentní a velmi nachylná k bioakumulaci, vztahuje se na ni před obnovením jejího zařazení do přílohy srovnávací hodnocení dopadů v souladu s

§ 13 odst. 7 a 8.	zdravotnictví Ministerstvo může povolení vydat jen při splnění následujících podmínek: 1) Jmenovitá koncentrace učinné látky v přípravách nepřekročí 75 mg/kg hmotnostních a povolí se pouze přípravky určené k přímému použití. 2) Přípravky obsahují averzivní látku, případně barvivo. 3) Přípravky se nepoužijí jako tracking powder. 4) Prvotní, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí bude minimalizována prostřednictvím zvážení, popř. přijetí všech dostupných opatření ke zmírnění rizik. Ta zahrnují jiného použití přípravku pouze pro odborníky, stanovení vyšší hraniče na velikost balení a stanovení povinnosti používat pro návraty bezpečnostní krabice odolné proti násilnému otevření.
-------------------	---

10	K-HDO	cyklohexyl(hydr oxy)diazén-1-oxid, draselná sůl č. ES: není uvedeno č. CAS: 66603-10-9 (Tento záznam zahrnuje i hydrolované formy K-HDO)	977 g/kg	1. července 2010	30. června 2012	30. června 2020	8	Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žádostí o povolení konkrétního přípravku v souladu s § 6 a 7 hodnotí populace, které mohou být vystaveny jeho působení a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Evropských společenství, je-li to potřebné. Ministerstvo zdravotnictví v povolení stanoví následující podmínky:
								1. S ohledem na možná rizika pro životní prostředí a pracovníky se přípravky nesměj používat v jiných než průmyslových, plně automatizovaných a uzavřených systémech, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje na základě hodnocení podle § 6, že rizika mohou být snížena na přijatelnou úroveň v souladu s § 7 odst. 1 až 4. 2. Vzhledem k předpokladům učinemým při hodnocení rizika

11	IPBC	3-iodprop-2-yn-1-yl-N-butyllkarbamát č. ES: 259-627-5 č. CAS: 55406-53-6	980 g/kg	1. července 2010	30. června 2012	30. června 2020	8

12	Chlorofacinon	Chlorofacinon č. ES: 223-003-0 Číslo CAS: 3691-35-8	978 g/kg	1. července 2011	30. června 2013	<p>stanoví, že je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany těchto prostředí. Držitel povolení musí uvádět na štítcích a/nebo v bezpečnostních listech přípravků povolených pro průmyslové použití, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek má shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.</p> <p>b).</p> <p>Držitel povolení splní tyto podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Jmenovitá koncentrace učinné látky v přípravcích jiných než sledovací prášek nepřekročí 50 mg/kg a povolí</li> </ol>

		se pouze předpřipravené produkty.	
		2) Přípravky, které se mají používat jako sledovací prášek, se uvedou na trh s výhradou používání školenými odborníky.	
		3) Přípravky obsahují averzivní činidlo, případně barvivo.	
13	Thiabendazol	2-thiazol-4-yl-1H-benzimidazol č. E.S.: 205-725-8 č. CAS: 148-79-8	985 g/kg 1. července 2010 30. června 2012 30. června 2020 8 Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika Ministerstvo zdravotnictví v povolení přípravků pro průmyslové a/nebo odborné použití stanoví, že s ohledem na dvojnásobné odsávání a

		<p>s vhodnými osobními ochranými pomůckami, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby.</p> <p>Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí Ministerstvo zdravotnictví v povolení stanoví, že je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany téhoto prostředí. Držitel povolení musí zejména uvádět na štítcích a/nebo v bezpečnostních listech přípravků povolených pro průmyslové použití, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek má shromažďovat pro opětovné využití nebo zněškodnění.</p> <p>Ministerstvo zdravotnictví</p>
--	--	--

			nepovolí přípravky pro ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek na základě hodnocení podle § 6 splní požadavky § 7 odst. 1 až 4 s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.	
14	Thiamethoxam č. ES: 428-650-4 č. CAS: 153719-23-4	980 g/kg	1. července 2010 30. června 2012	Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika Ministerstvo zdravotnictví v povolení stanoví, že přípravky povolené pro průmyslové a/nebo odborné použití musí být používány s vhodnými ochranými pomůckami, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby. Vzhledem k rizikům pro plátní a vodní prostředí zdravotnictví v povolení stanoví, že je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem

15	$\alpha$ -chloralosa	(R)-1,2-O-(2,2,2-Trichloroethylidene)	825 g/kg	1. července 2011	30. června 2013	30. června 2021	14

	n)- α-D- glukofuranosa č. ES: 240-016-7 č. CAS: 15879- 93-3	prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žádosti o povolení přípravku v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky <sup>1</sup> hodnotí podle potřeby u konkrétního přípravku populace, které mohou být vystaveny působení přípravku, a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství.
		Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při udělení povolení přípravku zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň. Přípravky nesmí být povoleny zejména pro venkovní použití, pokud nejsou předloženy údaje

<sup>1</sup> Vyhláška č. 304/2002 Sb., kterou se stanoví podrobná specifikace zásad a postupu hodnocení biocidních přípravků a účinných látek.

17	Bromadiolon	3-[3-(4'-bromobifeny1-4-yl)-1-fenyl-3-hydroxypropyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on č. E.S.: 249-205-9 č. CAS: 28772-56-7	969 g/kg	1. července 2011	30. června 2013	30. června 2016	Vzhledem k účinné látce charakterizované jako potenciálně perzistentní, náchylné k bioakumulaci a toxické, nebo velmi perzistentní a velmi náchylné k bioakumulaci, se na ni před obnovením jejího zařazení do přílohy vztahují srovnávací hodnocení dopadů v souladu s § 13 odst. 6 písm. b).
							Držitel povolení splní tyto podmínky:
							1) Jmenovitá koncentrace aktivní látky v přípravcích nepřesahne 40 g/kg.
							2) Přípravky obsahují averzivní činidlo a barvivo.
							3) Budou povoleny pouze přípravky pro použití v uzavřených bezpečnostních krabicích na návadu odolných proti násilnému otevření.

18	Thiakloprid	{(Z)-3-[(6-chloro-3-pyridyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2-	975 g/kg	1. ledna 2010	není uvedeno	31. prosince 2019	8 Ministerstvo zdravotnictví, životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení

žádostí o povolení přípravku v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky <sup>1</sup> hodnotí podle potřeby u konkrétního přípravku populace, které mohou být vystaveny působení přípravku, a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Ministerstvo zdravotnictví při udělování povolení přípravku zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.
Držitel povolení splní tyto podmínky: 1. Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika přípravky povolené pro průmyslové a/nebo odborné použití musí být používány s vhodnými ochrannými pomůckami,

		<p>ledaže žádost o povolení připravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby.</p> <p>2. Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí je třeba přjmout vhodná opatření ke zmírnění rizik za účelem ochrany těchto prostředí.</p> <p>Štítky a/nebo bezpečnostní listy připravků povolených pro průmyslové použití zejména musí uvádět, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem a/nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající připravek má shromažďovat pro opčtovné využití nebo zneškodnění.</p> <p>3. Připravky navíc nemohou být povoleny pro ošetřování dřeva v místě jeho použití v blízkosti vody, při kterém nelze zabránit přímnému proniknutí do vodního prostředí, nebo pro dřevo,</p>
--	--	--

			které bude ve styku s povrchovými vodami, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek splňuje požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 a podle přílohy vyhlášky <sup>1</sup> s použitím priměných opatření ke zmírnění rizik, bude-li to nezbytné.		
19	Indoxakarb (reakční směs enantiome- rů (S) a (R) v poměru 75 : 25)	Reakční směs methyl-(4aS)- a methyl-(4aR)- 7-chlor-2- {(methoxykarbo- nyl)-4- (trifluormethoxy) fenyl]karbamoyl }- 2,3,4a,5- tetrahydroindeno [ 1,2- e][1,3,4]oxadiazin- 4a-karboxylátu (Tato položka zahrnuje reakční směs enantiomerů (S) a (R) v poměru 75:25)	796 g/kg 1. ledna 2010 není uvedeno	31. prosince 2019	18 Ministerstvo zdravotnictví, životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žádosti o povolení přípravku v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky <sup>1</sup> hodnotí podle potřeby u konkrétního přípravku populace, které být vystaveny působení přípravku, a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Ministerstvo zdravotnictví při udělování povolení přípravku zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření zvláštní zmírnění Povolení pro přípravky lze

				udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň. Držitel povolení splní tyto podmínky: Je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika, aby se snížila na minimum potenciální expozice lidí, několových druhů a vodního prostředí. Štítky a/nebo bezpečnostní listy povolených přípravků musí zejména uvádět, že: 1. Přípravky nesmí být umístěny v místech dostupných pro kojence, děti a domácí zvířata. 2. Přípravky nesmí být umístěny v blízkosti externí kanalizace. 3. Nepoužité přípravky musí být řádně zneškodněny a nesmí být vypuštěny do kanalizace. Pro neprofesionální využití jsou povoleny pouze přípravky připravené k použití.		
20	Fosfid hlinity č. ES: 244-088-0 č. CAS: 20859-7	Fosfid hlinity č. ES: 244-088-0 č. CAS: 20859-7	830 g/kg 1. září 2011 31. srpna 2013 31. srpna 2021	14 Ministerstvo zdravotnictví, životního prostředí a Ministerstvo		

fosfin	73-8	<p>zemědělství při hodnocení žádostí o povolení přípravku v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky<sup>1</sup> hodnotí podle potřeby u konkrétního přípravku populace, které mohou být vystaveny působení přípravku, a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Ministerstvo zdravotnictví při udělování povolení přípravku zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň. Přípravky nelze povolit zejména pro použití ve vnitřních prostorách, nejsou-li předloženy údaje prokazující, že přípravek splňuje požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 a podle přílohy vyhlášky<sup>1</sup>, případně s použitím priměněných opatření ke</p>
--------	------	--

21	fenpropimorf	(+/-cis-4-[3-(4-tert-butylfenyl)-2-methylpropyl]-2,6-	930 g/kg	1. července 2011	30. června 2013	30. června 2021	8 Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení

dimethylmorpholin č. ES: 266-719-9 Číslo CAS: 67564-91-4	<p>žádostí o povolení pro přípravky v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky<sup>1</sup> hodnotí v případě, že je to pro daný přípravek relevantní, scénář expozice a populace, které mohou být vystaveny přípravku, pokud nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Při udělení povolení přípravku Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.</p> <p>Držitel povolení splní tyto podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika musí být přípravky používány s příslušnými osobními ochranými prostředky, ledaže</li></ol>
---	--

22	kyselina boritá č. ES: 233-139-2 Číslo CAS: 10043-35-3	990 g/kg 1. září 2011	31. srpna 2013	31. srpna 2021	8	Ministerstvo zdravotnictví, životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žádostí o povolení přípravku v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky <sup>1</sup> podle potřeby u konkrétního

		<p>produkту populace, které mohou být vystaveny působení produktu, a použití nebo seénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Při udílení povolení přípravku Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.</p> <p>Držitel povolení splní tyto podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Přípravky povolené pro průmyslové a odborné používání musí být používány s příslušnými osobními ochrannými prostředky, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena</li></ol>
--	--	---

23	oxid boritý	oxid boritý č. ES: 215-125-8 č. CAS: 1303-86-2	975 g/kg	1. září 2011	31. srpna 2013	31. srpna 2021	8 Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení

		<p>žádostí o povolení přípravku v souladu s článkem § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky<sup>1</sup> hodnotí podle potřeby u konkrétního produktu, které mohou být vystaveny působení produktu, a použití nebo scénáře expozice, které nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Při udělení povolení přípravku Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.</p> <p>Držitel povolení splní tyto podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Přípravky povolené pro průmyslové a odborné použití musí být používány s příslušnými osobními</li></ol>
--	--	---

ochranými prostředky, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby.

2. Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí nemohou být přípravky povoleny pro ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 a podle přílohy vyhlášky<sup>1</sup> s použitím priměných opatření na zmírnění rizika. Zejména štítky a/nebo bezpečnostní listy přípravků povolených pro průmyslové použití uvádějí, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod zaštíteným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým zíratám do půdy, a že se unikající přípravek musí shromážďovat pro opětovné

24	tetraboritan disodný č. ES: 215-540-4 Číslo (bezvodý) 1330-43-4 Číslo (pentahydrát) 12267-73-1 Číslo (dekahydrát) 1303-96-4	990 g/kg	1. září 2011	31. srpen 2013	31. srpen 2021	8	využití nebo zneškodnění.
							<p>Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žadosti o povolení pro přípravky v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a s přílohou vyhlášky<sup>1</sup> hodnotí v případě, že je to pro daný přípravek relevantní, scénář expozice a populace, které mohou být vystaveny přípravku, pokud nebyly reprezentativně zastoupeny při hodnocení rizik na úrovni Společenství. Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při udělení povolení pro přípravek zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo stanoveny zvláštní podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň. Držitel povolení splní tyto podmínky:</p>

- 1) Přípravky povolené pro průmyslové a/nebo odborné použití musí být používány s příslušnými osobními ochranými prostředky, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby.
- 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí navíc přípravky nemohou být povoleny pro ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 a podle přílohy vyhlášky<sup>1</sup> s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. Zejména štítky a/nebo bezpečnostní listy přípravků povolených pro průmyslové použití uvádějí, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno na zastíleném a/nebo

			povolením pevném podloží, aby se předešlo přímým ztrátám do půdy, a že se umikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.	
25	oktaboritan disodný tetrahydrát č. ES: 234-541-0 Číslo CAS: 12280-03-4	975 g/kg	1. září 2011	31. srpna 2013 31. srpna 2021 31. srpna 2021

		<p>žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.</p> <p>Držitel povolení splní tyto podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Přípravky schválené pro průmyslové a odborné použití musí být používány s příslušnými osobními ochrannými prostředky, ledaže žádost o povolení přípravku prokazuje, že rizika pro průmyslové a/nebo odborné uživatele mohou být snížena na přijatelnou úroveň jinými způsoby.</li><li>2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí nemohou být přípravky povoleny pro ošetřování dřeva v místě jeho použití ve velkovým prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí, ledaže předložené údaje prokazují, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst 1 až 4 a podle přílohy vyhlášky<sup>1</sup> s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika. Zejména štitky a/nebo bezpečnostní listy přípravků povolených pro</li></ol>
--	--	---

				průmyslové použití uvádějí, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod zaštířeným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým ztrátám do půdy, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění	
27	Dusík	Dusík č. ES: 231-783-9 Číslo CAS: 7727-37-9	999 g/kg 1. září 2011	31. srpna 2013 31. srpna 2021 31. srpna 2021	<p>Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při hodnocení žádosti o povolení pro přípravky v souladu s § 7 odst. 1 až 4 a přílohou vyhlášky<sup>1</sup> hodnotí v případě, že je to pro daný přípravek relevantní, populace, které mohou být vystaveny přípravku, a použití nebo scénáře expozice, jež nebyly reprezentativně zohledněny při hodnocení rizik na úrovni Společenství.</p> <p>Ministerstvo zdravotnictví, Ministerstvo životního prostředí a Ministerstvo zemědělství při udělení povolení přípravku zhodnotí rizika a dále zajistí, aby byla přijata vhodná opatření nebo</p>

28	kumatetralyl	980 g/kg	1. července 2011	30. června 2013	30. června 2016	14	<p>stanoveny zvláštne podmínky ke zmírnění zjištěných rizik. Povolení pro přípravky lze udělit pouze tehdy, pokud žádost prokazuje, že rizika je možno snížit na přijatelnou úroveň.</p> <p>Držitel povolení splní tyto podmínky:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Přípravky se smí prodávat pouze školeným odborníkům a smí být používány rovněž pouze školenými odborníky.</li> <li>2. Za účelem minimalizace rizika musí být zavedeny bezpečné pracovní postupy a systémy bezpečnosti práce, včetně případné dostupnosti osobních ochranných prostředků.</li> </ol>

		<p>jiných než sledovací prášek nepřekročí 375 mg/kg a povolí se pouze předpřipravené produkty.</p> <p>2. Přípravky obsahují averzivní přísadu, popř. barvivo.</p> <p>3. Prvotní, jakož i druhotná expozice člověka, nesilových zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením, popř. přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik. Ta zahrnují kromě jiného omezení použití přípravku pouze odborníky, stanovení horní hranice velikosti balení a stanovení povinnosti používat pro návady bezpečnostní krabice odolné proti násilnému otevření.</p>
--	--	--

**Čl. II  
Účinnost**

Tento zákon nabývá účinnosti dnem jeho vyhlášení.

**Vlček v. r.**

**Klaus v. r.**

**Fischer v. r.**



10

**Vydává a tiskne:** Tiskárna Ministerstva vnitra, p. o., Bartoňkova 4, pošt. schr. 10, 149 01 Praha 415, telefon: 272 927 011, fax: 974 887 395 – **Redakce:** Ministerstvo vnitra, nám. Hrdinů 1634/3, pošt. schr. 155/SB, 140 21 Praha 4, telefon: 974 817 287, fax: 974 816 871 – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, fax: 519 321 417, e-mail: sbirky@moraviapress.cz. Objednávky ve Slovenské republice přijímá a titul distribuuje Magnet-Press Slovakia, s. r. o., Teslova 12, 821 02 Bratislava, tel.: 00421 2 44 45 46 28, fax: 00421 2 44 45 46 27. **Roční předplatné** se stanovuje za dodávku kompletního ročníku včetně rejstříku z předcházejícího roku a je od předplatitelů vybíráno formou záloh výši oznamené ve Sbírce zákonů. Závěrečné vyúčtování se provádí po dodání kompletního ročníku na základě počtu skutečně vydaných částelek (první záloha na rok 2010 činí 6 000,- Kč) – Vychází podle potřeby – **Distribuce:** MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, celoroční předplatné – 516 205 176, 516 205 175, objednávky jednotlivých částelek (dobírky) – 516 205 175, objednávky-knihkupci – 516 205 175, faxové objednávky – 519 321 417, e-mail – sbirky@moraviapress.cz, zelená linka – 800 100 314. **Internetová prodejna:** [www.sbirkyzakonu.cz](http://www.sbirkyzakonu.cz) – Drobný prodej – **Benefov:** Oldřich HAAGER, Masarykovo nám. 231; **Brno:** Ing. Jiří Hrazdil, Vranovská 16, SEVT, a. s., Česká 14; **České Budějovice:** SEVT, a. s., Česká 3, tel.: 387 319 045; **Cheb:** EFREX, s. r. o., Karlova 31; **Chomutov:** DDD Knihkupectví – Antikvariát, Ruská 85; **Kadaň:** Knihářství – Přibíková, J. Švermy 14; **Kladno:** eL VaN, Ke Stadionu 1953, tel.: 312 248 323; **Klatovy:** Krameriovo knihkupectví, nám. Míru 169; **Liberec:** Podještědské knihkupectví, Moskevská 28; **Litoměřice:** Jaroslav Tvrdík, Štursova 10, tel.: 416 732 135, fax: 416 734 875; **Most:** Knihkupectví „U Knihomila“, Ing. Romana Kopková, Moskevská 1999; **Olomouc:** ANAG, spol. s r. o., Denisova č. 2, Zdeněk Chumchal – Knihkupectví Tycho, Ostružnická 3; **Ostrava:** LIBREX, Nádražní 14, Profesio, Hollarova 14, SEVT, a. s., Denisova 1; **Otrokovice:** Ing. Kučerák, Jungmannova 1165; **Pardubice:** LEJHANECK, s. r. o., třída Míru 65; **Plezň:** Typos, tiskařské závody s. r. o., Úslavská 2, EDICUM, Bačická 15, Technické normy, Na Roudné 5, **Vydavatelství a naklad:** Aleš Čeněk, nám. Českých bratří 8; **Praha 1:** NEOLUXOR, Na Poříčí 25, LINDE Praha, a. s., Opletalova 35, NEOLUXOR s. r. o., Václavské nám. 41; **Praha 4:** SEVT, a. s., Jihlavská 405; **Praha 6:** PPP – Staňková Isabela, Puškinovo nám. 17, PERIODIKA, Komornická 6; **Praha 8:** Specializovaná prodejna Sbírky zákonů, Sokolovská 35, tel.: 224 813 548; **Praha 9:** Abonentní tiskový servis-Ing. Urban, Jablonecká 362, po – pá 7 – 12 hod., tel.: 286 888 382, e-mail: tiskovy.servis@abonent.cz, DOVOZ TISKU SUWEKO CZ, Klečákova 347; **Praha 10:** BMSS START, s. r. o., Vinohradská 190, MONITOR CZ, s. r. o., Třebohostická 5, tel.: 283 872 605; **Přerov:** Odborné knihkupectví, Bartošova 9, Jana Honková-YAHO-i-centrum, Komenského 38; **Sokolov:** KAMA, Kalousek Milan, K. H. Borovského 22, tel./fax: 352 605 959; **Tábor:** Milada Šimonová – EMU, Zavadilská 786; **Teplice:** Knihkupectví L & N, Kapelní 4; **Ústí nad Labem:** PNS Grossos s. r. o., Havířská 327, tel.: 475 259 032, fax: 475 259 029, Kartoon, s. r. o., Solvayova 1597/3, Vazby a doplnování Sbírek zákonů včetně dopravy zdarma, tel./fax: 475 501 773, [www.kartoon.cz](http://www.kartoon.cz), e-mail: kartoon@kartoon.cz; **Zábrěh:** Mgr. Ivana Patková, Žižkova 45; **Žatec:** Simona Novotná, Brázda-prodejna u pivovaru, Žižkovo nám. 76, Jindřich Procházka, Bezděkov 89 – Vazby Sbírek, tel.: 415 712 904. **Distribuční podmínky předplatného:** jednotlivé částky jsou expedovány neprodleně po dodání z tiskárny. Objednávky nového předplatného jsou vyřizovány do 15 dnů a pravidelné dodávky jsou zahajovány od nejbližší částky po ověření úhrady předplatného nebo jeho zálohy. Částky vyšlé v době od začátku předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. **Reklamace:** informace na tel. čísle 516 205 175. V písemném styku vždy uvádějte ICO (právnická osoba), rodné číslo (fyzická osoba). **Podávání novinových zásilek povoleno Českou poštou, s. p., Odštěpný závod Jižní Morava Ředitelství v Brně č. j. P/2-4463/95 ze dne 8. 11. 1995.**