

Ročník 2011



SBÍRKA ZÁKONŮ

ČESKÁ REPUBLIKA

Částka 121

Rozeslána dne 29. listopadu 2011

Cena Kč 86,-

O B S A H:

342. Zákon, kterým se mění zákon č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů
343. Vyhláška o seznamu účinných látek
-

342**ZÁKON**

ze dne 26. října 2011,

kterým se mění zákon č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek 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 látek na trh a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 186/2004 Sb., zákona č. 125/2005 Sb., zákona č. 297/2008 Sb. a zákona č. 136/2010 Sb., se mění takto:

1. V § 1 odst. 1, § 4 odst. 1, § 4 odst. 2 písm. c), § 7 odst. 4, § 8, § 12 odst. 1 a 8, § 24 odst. 1 písm. k), § 24 odst. 3 a 4, § 27 písm. a) až c), § 31a odst. 3, § 32 odst. 1 písm. h) a v § 35 odst. 3 písm. a) se slova „Evropských společenství“ nahrazují slovy „Evropské unie“.

2. Poznámka pod čarou č. 1 zní:

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

3. V § 2 odst. 2 a v § 13 odst. 4 se slova „č. 1“ zrušují.

4. V § 2 odst. 4 se slova „ , upraveném v příloze č. 3 k tomuto zákonu“ zrušují.

5. V § 2 odst. 6 se slova „Komise Evropských společenství“ nahrazují slovy „Evropská komise“ a slova „předpisu Evropských společenství“ se nahrazují slovy „předpisu Evropské unie“.

6. V § 2 odst. 10 se slova „Evropského společenství“ nahrazují slovy „Evropské unie“.

7. V § 3 odstavec 2 zní:

„(2) Biocidní přípravky mohou obsahovat jen účinné látky uvedené v seznamu účinných látek a v seznamu účinných látek s nízkým rizikem a jen základní

látky, při současném dodržení všech stanovených požadavků. Za splnění specifických podmínek pro povolování a používání biocidních přípravků a biocidních přípravků s nízkým rizikem obsahujících danou účinnou látku odpovídá právnická osoba nebo podnikající fyzická osoba, která uvádí biocidní přípravek na trh, s výjimkou splnění specifických podmínek uložených držiteli povolení vydaného podle § 7, za které odpovídá tento držitel, a specifických podmínek, které se vztahují k používání biocidního přípravku, za které odpovídá osoba uvedená v § 3a odst. 2. Seznam účinných látek, seznam účinných látek s nízkým rizikem a specifické podmínky pro povolování a používání biocidních přípravků a biocidních přípravků s nízkým rizikem obsahujících danou účinnou látku stanoví ministerstvo vyhláškou.“.

8. V § 3a odst. 2 se slova „v přílohách č. 2 a 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovem „vyhláškou“.

9. V § 4 se na konci odstavce 1 doplňuje věta „Součástí žádosti je vyplněný formulář vygenerovaný z rejstříku pro biocidní přípravky zřízeného rozhodnutím Komise č. 2010/296/EU²³⁾ a opatřený podpisem statutárního zástupce žadatele.“.

Poznámka pod čarou č. 23 zní:

„²³⁾ Rozhodnutí Komise č. 2010/296/EU ze dne 21. května 2010 o zřízení rejstříku pro biocidní přípravky.“.

10. V § 4 odst. 2 písm. a) a v § 7 odst. 4 se slova „v příloze č. 2 nebo 3“ nahrazují slovem „vyhláškou“.

11. V § 7 odst. 1 písm. a) se slova „příloze č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

12. V § 7 odst. 7 větech první a druhé se slova „přílohy č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

13. V § 9 odst. 2 úvodní části ustanovení se slova

„přílohách č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

14. V § 9 odst. 2 větách první a druhé závěrečné části ustanovení se slova „seznamu upraveného v přílohách č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

15. V § 10 odst. 1 se slova „seznamu upraveném v příloze č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

16. V § 11 odst. 2 se slova „seznamech upravených v příloze č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

17. V § 11 odst. 3, § 16 odst. 2 písm. d) bodě 2, § 19 úvodní části ustanovení, § 20 odst. 1 písm. m) a v § 32 odst. 3 se slova „v příloze č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovem „vyhláškou“.

18. V § 11 odst. 4 písmeno a) zní:

„a) účinná látka byla vyřazena ze seznamu účinných

látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou nebo již nejsou splněny požadavky nebo specifické podmínky tam uvedené,“.

19. V § 16 odst. 2 písmeno a) zní:

„a) o účinné látce, která nebyla na trhu přede dnem 14. května 2000 a je uvedena v seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou, po dobu 15 let od data jejího prvního zařazení do těchto seznamů,“.

20. V § 16 odst. 2 písm. b) bodě 2 se slova „seznamu upraveného v příloze č. 2 nebo 3 k tomuto zákonu“ nahrazují slovy „seznamu účinných látek nebo seznamu účinných látek s nízkým rizikem stanovených vyhláškou“.

21. Přílohy č. 2 a 3 se zrušují a zároveň se zrušuje označení přílohy č. 1.

Čl. II

Účinnost

Tento zákon nabývá účinnosti dnem jeho vyhlášení.

Němcová v. r.

Klaus v. r.

Nečas v. r.

343**VYHLÁŠKA**

ze dne 18. listopadu 2011

o seznamu účinných látek

Ministerstvo zdravotnictví stanoví podle § 3 odst. 2 zákona č. 120/2002 Sb., o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a o změně některých souvisejících předpisů, ve znění zákona č. 297/2008 Sb. a zákona č. 342/2011 Sb.:

znam účinných látek s nízkým rizikem a specifické podmínky pro povolování a používání biocidních přípravků a biocidních přípravků s nízkým rizikem obsahujících danou účinnou látku.

§ 1

(1) Tato vyhláška zapracovává příslušné předpisy Evropské unie¹⁾ a upravuje seznam účinných látek, se-

(2) Účinné látky pro použití v biocidních přípravcích jsou uvedeny v příloze č. 1 k této vyhlášce a účinné látky pro použití v biocidních přípravcích s nízkým rizikem jsou uvedeny v příloze č. 2 k této vyhlášce.

¹⁾ 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 sulfurylfuorid do přílohy I uvedené směrnice. 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 dichlofluorid 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 uhličitý do přílohy IA uvedené směrnice. Směrnice Komise 2008/15/ES ze dne 15. února 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky klothianidin do přílohy I uvedené směrnice. Směrnice Komise 2008/16/ES ze dne 15. února 2008, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky etofenprox do přílohy I 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 uhličitý 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 sulfurylfuorid 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 thiaklopidrid 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 - 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 Komise 2009/150/ES ze dne 27. listopadu 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky flokumafenu do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2009/151/ES ze dne 27. listopadu 2009, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky tolylfluoridu do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/5/EU ze dne 8. února 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky akrylaldehyd do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/7/EU ze dne 9. února 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky fosfidu hořečnatého uvolňujícího fosfin do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/8/EU ze dne 9. února 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky warfarin, sodná sůl, do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/9/EU ze dne 9. února 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem rozšíření zařazení účinné látky fosfidu hlinitého uvolňujícího fosfin do přílohy I uvedené směrnice jako přípravek typu 18, jak je definován v příloze V uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/10/EU ze dne 9. února 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky brodifakum do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/11/EU ze dne 9. února 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky warfarin do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/50/EU ze dne 10. srpna 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky dazomet do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/51/EU ze dne 11. srpna 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky N,N-diethyl-m-toluamid do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/71/EU ze dne 4. listopadu 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky metofluthrin do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/72/EU ze dne 4. listopadu 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky spinosad do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2010/74/EU ze dne 9. listopadu 2010, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES tak, aby se zařazení účinné látky oxidu uhličitýho do přílohy I uvedené směrnice rozšířilo na typ přípravku 18.

Směrnice Komise 2011/10/EU ze dne 8. února 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky bifenthrin do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2011/11/EU ze dne 8. února 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky (Z,E)-tetradeka-9,12-dienyl-acetát do příloh I a IA uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2011/12/EU ze dne 8. února 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky fenoxycarb do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2011/13/EU ze dne 8. února 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky kyselina nonanová do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2011/66/EU ze dne 1. července 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky 4,5-dichlor-2-oktylisothiazol-3(2H)-on do přílohy I uvedené směrnice.

§ 2

Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem vyhlášení.

Ministr:

doc. MUDr. **Heger**, CSc., v. r.

Směrnice Komise 2011/67/EU ze dne 1. července 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky abamektin do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2011/69/EU ze dne 1. července 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky imidakloprid do přílohy I uvedené směrnice.

Směrnice Komise 2011/71/EU ze dne 26. července 2011, kterou se mění směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES za účelem zařazení účinné látky kreosot do přílohy I uvedené směrnice.

SEZNAM ÚČINNÝCH LÁTEK
S POŽADAVKY SCHVÁLENÝMI NA ÚROVNI EU PRO POUŽITÍ V BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVKÁCH

Číslo	Obecný název Název podle IUPAC Identifikační čísla	Minimální čistota účinné látky v biocidním přípravku při uvedení na trh	Datum zařazení	Lhůta, po které lze uvádět přípravek pro daný typ použití na trh pouze na základě povolení Ministerstva zdravotnictví (s výjimkou přípravků obsahujících více než jednu účinnou látku, pro něž budou tyto lhůty stanoveny v posledním rozhodnutí o zařazení, pokud jde o jejich účinné látky)	Datum skončení platnosti zařazení	Typ přípra vku	Specifické povolování a používání biocidních přípravků	podmínky pro používání biocidních přípravků
1	Sulfurylfluorid sulfurylfluorid č. ES: 220-281-5,	>994 g/kg	1. 1. 2009	31. 12. 2010	31. 12. 2018	8	1) Biocidní přípravek lze prodávat pouze profesionálním uživatelům k tomuto účelu zaškoleným; přípravek mohou používat pouze tito	

č. CAS: 2699-79-8	994 g/kg	1. 7. 2011		30. 6. 2013	30. 6. 2021	18	profesionální uživatelé. 2) Při použití biocidního přípravku musí být zavedena opatření ke zmírnění rizik pro obsluhu a osoby v okolí. 3) Koncentrace sulfurylfluoridu ve vzdálené troposféře je ode dne 1. ledna 2009 držitelem povolení k uvádění biocidního přípravku na trh monitorována každých 5 let; zpráva o monitorování je předávána držitelem Komisi EU.
							1) Biocidní přípravek lze prodávat pouze profesionálním uživatelům; přípravek mohou používat pouze tito profesionální uživatelé. 2) Je třeba přijmout vhodná opatření na ochranu osob provádějících fumigaci a odvětrávání dotýčných staveb a jiných uzavřených prostor. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku musí být uvedeno, že všechny potraviny musí být odstraněny z místnosti před její fumigací. 4) Kontroluje se koncentrace sulfurylfluoridu ve vzdálené troposféře. Meze detekce pro analýzu pro potřeby kontroly je alespoň 0,5 ppt (ekvivalent 2,1 ng sulfurylfluoridu/m³ ve vzdálené troposféře).

							5) Zpráva o kontrole podle bodu 4 je každým pátým rokem počinaje posledními 5 lety po vydání povolení k uvedení biocidního přípravku na trh držiteli tohoto povolení předávána Komisi EU.
2	Dichlofluanid N- [(dichlorfluor methyl)sul- fanyl]-N-fenyl- N',N'- dimethylsulfamid č. ES: 214-118-7, č. CAS: 1085-98-9	> 960 g/kg	1. 3. 2009	28. 2. 2011	28. 2. 2019	8	1) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní prostředí musí být při používání biocidního přípravku přijata vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany tohoto prostředí. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým ztrátám do půdy, a že unikající biocidní přípravek se musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.
3	Klothianidin E)-1-(2-chloro-1,3 -thiazol-5- ylmethyl)-3-methyl-2- nitroguanidin	950 g/kg	1. 2. 2010	31. 1. 2012	31. 1. 2020	8	1) S ohledem na riziko zjištěné u půdního prostředí a prostředí povrchové a podzemní vody musí z dokumentů, které jsou součástí žádosti o povolení uvedení

	č. ES: 433-460-1, č. CAS: 210880-92-5						biocidního přípravku na trh, vyplývat průkazný závěr, že rizika lze snížit na přijatelnou úroveň a že přípravek splňuje požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb., případně použití vhodných opatření ke zmírnění rizik. 2) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým ztrátám do půdy, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.
4	Difethialon 3-[3-(4'-brom[1,1'-bifeny]-4-yl)-1-fenyl-3-hydroxypropyl]-4-hydroxybenzopyran-2-on/bromadiolon č. ES: 600-594-7, č. CAS: 104653-34-1	976 g/kg	1. 11. 2009	31. 10. 2011	31. 10. 2014	14	1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 25 mg/kg. Povoleny jsou pouze nástrahy k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní přísadu (a v případě potřeby i barvivo). 3) Biocidní přípravek se nepoužije jako sledovací prášek. 4) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením a přijetím všech vhodných

								a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření.
5	Etofenprox 3 -fenoxybenzyl-2- (4-etoxyfenyl)-2-methylpropyleter č. ES: 407-980-2, č. CAS: 80844-07-1	970 g/kg	1. 2. 2010	31. 1. 2012	31. 1. 2020	8	1) Biocidní přípravek nelze používat celoročně, pokud údaje o absorpci kůží neprokazují, že nehrozí nepřijatelná rizika chronické expozice. 2) Biocidní přípravek určený pro průmyslové použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky.	
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	31. 3. 2012	1. 4. 2010	31. 3. 2020	8	1) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí musí být přijata vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany těchto prostředí. 2) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, 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 vodv.	

7	Oxid uhličitý Oxid uhličitý č. ES: 204-696-9, č. CAS 124-38-9	990 ml/l	1. 11. 2009	31. 10. 2011	31. 10. 2019	14	a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění. 3) Biocidní přípravek nelze povolit pro uvedení na trh pro účely ošetřování dřeva <i>in situ</i> ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno trvalému působení vody; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.
		990 ml/l	1. 11. 2012	31. 10. 2014	31. 10. 2022	18	Z dokumentů, které jsou součástí žádosti o povolení uvedení biocidního přípravku na trh, musí vyplývat průkazný závěr, že rizika lze snížit na přijatelnou úroveň. 1) Biocidní přípravek lze prodávat pouze profesionálním uživatelům; přípravek mohou používat pouze tito profesionální uživatelé. 2) Ke snížení rizika musí být přijata příslušná opatření na ochranu pracovníků obsluhy, zahrnující dostupnost osobních ochranných

8	Propikonazol 1-{[2-(2,4-dichlorfenyloxy)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. 4. 2010	31. 3. 2012	31. 3. 2020	8	pracovních prostředků. 3) Musí být přijata příslušná opatření na ochranu osob v okolí, jako například vykazání z ošetřovaných prostor během fumigace. 1) Vzhledem k předpokladům účinným při hodnocení rizika, musí být biocidní přípravky povoleny pro průmyslové a/nebo profesionální použití používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí musí být přijata vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany těchto prostředí. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, 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 přípravky musí
---	--	----------	---------------	----------------	----------------	---	--

9	Difenakum 3-(3-bifenyl-4-yl-1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl)-4-hydroxykumarin č. ES: 259-978-4, č. CAS: 56073-07-5	960 g/kg	1. 4. 2010	31. 3. 2012	31. 3. 2015	14	shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění. 4) Biocidní přípravek nelze povolit pro účely ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 75 mg/kg. Povoleny jsou pouze nástrahy určené k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní látku, případně i barvivo. 3) Biocidní přípravek se nepoužije jako sledovací prášek. 4) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí bude minimalizována prostřednictvím zvažení, popř. přijetí všech dostupných opatření
---	---	----------	---------------	----------------	----------------	----	--

							ke zmírnění rizik. Ta zahrnují kromě jiného a) omezení použití přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovení horní hranice na velikost balení a c) stanovení povinnosti používat nástrahu pouze v deratizačních stanicích odolných proti neoprávněnému otevření.
10	K-HDO Cyklohexyl(hydroxy)diazen- -l-oxid, draselná sůl č. ES: 6013-953-8, č. CAS: 66603-10-9 (Tento záznam zahrnuje i hydratované formy K-HDO)	977 g/kg	1. 7. 2010	30. 6. 2012	30. 6. 2020	8	1) S ohledem na možná rizika pro životní prostředí a pracovníky nelze biocidní přípravek používat v jiných než průmyslových, plně automatizovaných a uzavřených systémech; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 2) Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika musí být přípravky používány s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika

								pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 3) Vzhledem k rizikům pro děti do 3 let nelze biocidní přípravek používat při ošetřování dřeva, které může přijít do přímého kontaktu s dětmi do 3 let.
11	IPBC 3-jodprop-2-yn-1-yl- N-butyلكarbamat č. ES: 259-627-5, č. CAS: 55406-53-6	980 g/kg	1. 7. 2010	30. 6. 2012	30. 6. 2020	8		1) Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika, musí být biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany obou prostředí. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem nebo na nepropustném pevném podloží, aby se předešlo přímým

							unikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.
12	Chlorofacinon Chlorofacinon č. ES: 223-003-0, č. CAS: 3691-35-8	978 g/kg	1. 7. 2011	30. 6. 2013	30. 6. 2016	14	1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku jiném než sledovací prášek nepřekročí 50 mg/kg. Povoleny jsou pouze nástrahy k přímému použití. 2) Biocidní přípravek, který se má používat jako sledovací prášek, se uvede na trh s výhradou používání profesionálními uživateli. 3) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní činidlo, případně i barvivo. 4) Příma, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením a přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření.
13	Thiabendazol	985 g/kg	1. 7. 2010	30. 6. 2012	30. 6. 2020	8	1) Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika musí

							vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.
14	Thiamethoxam Thiamethoxam č. ES: 428-650-4, č. CAS: 153719-23-4	980 g/kg	1. 7. 2010	30. 6. 2012	30. 6. 2020	8	1) Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika, musí být biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany obou prostředí. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem

15	α -chloralosa (R)-1,2-O-(2,2,2-Trichloroethyliden)- α -D-glukofuranosa č. ES: 240-016-7, č. CAS: 15879-93-3	825 g/kg	1. 7. 2011	30. 6. 2013	30. 6. 2021	14	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 zneškodnění 4) Biocidní přípravek nelze povolit pro účely ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřesáhne 40 g/kg. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní činidlo a barvivo. 3) Budou povoleny pouze nástrahy, které musí být používány v deratizačních stanicích odolných proti neoprávněnému otevření. 4) Biocidní přípravek nelze povolit
----	--	----------	------------	-------------	-------------	----	---

							zejména pro venkovní použití; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údajem prokazujícím, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.
16	Brodifakum 3-[3-(4'-brombifenyl-4-yl)- 1,2,3,4-tetrahydro-1-naftyl]- 4-hydroxy-2H-chromen-2- on č. ES: 259-980-5, č. CAS: 56073-10-0	950 g/kg	1. 2. 2012	31. 1. 2014	31. 1. 2017	14	1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 50 mg/kg. Povoleny jsou pouze nástrahy k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní přísadu, popř. i barvivo. 3) Biocidní přípravek se nepoužije jako sledovací prášek. 4) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, nečlověků zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvažováním a přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat

17	Bromadiolon 3-[3-(4'-brombifeny1-4-yl)-1-fényl-3-hydroxypropyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on č. ES: 249-205-9, č. CAS: 28772-56-7	969 g/kg	1. 7. 2011	30. 6. 2013	30. 6. 2016	14	bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření. 1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 50 mg/kg. Povoleny jsou pouze nástrahy k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní činidlo, případně barvivo. 3) Biocidní přípravek se nepoužije jako sledovací prášek. 4) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, nečlověků zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením a přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření.
18	Thiakloprid {(Z)-3-[(6-chlor-3-pyridyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2-yliden}kyanamid	975 g/kg	1. 1. 2010	není uvedeno	31. 12. 2019	8	1) Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika, musí být biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními

19	Indoxakarb (reakční směs enantiomerů (S) a (R) v poměru 75:25) Reakční směs methyl-(4aS)- a methyl-(4aR)-7-chlor-2- {(methoxykarbonyl)[4- (trifluormethoxy)fenyl]karb amoyl}-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) č. ES: 605-683-4, č. CAS: enantiomer (S): 173584-44-6 a enantiomer (R): 185608-75- 7)	796 g/kg	1. 1. 2010	není uvedeno	31. 12. 2019	18	že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 1) Je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika, aby se snížila na minimum potenciální expozice lidí, necílových druhů a vodního prostředí. 2) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu povoleného biocidního přípravku musí být zejména uvedeno: a) Biocidní přípravek nesmí být umístěn v místech dostupných pro děti a domácí zvířata. b) Biocidní přípravek nesmí být umístěn v blízkosti externí kanalizace. c) Nepoužitý biocidní přípravek musí být řádně zneškodněn a nesmí být vypuštěn do kanalizace. 3) Pro neprofesionální využití lze povolit pouze biocidní přípravek přípravený k použití.
20	Fosfid hlinitý uvolňující fosfin Fosfid hlinitý č. ES: 244-088-0,	830 g/kg	1. 9. 2011	31. 8. 2013	31. 8. 2021	14	1) Biocidní přípravek lze prodávat pouze profesionálním uživatelům; přípravek mohou používat pouze tito profesionální uživatelé. 2) Vzhledem ke zjištěným rizikům

č. CAS: 20859-73-8	pro uživatele musí být uplatněna vhodná opatření ke zmírnění rizik. Mezi tato opatření patří používání vhodných osobních ochranných pracovních prostředků, používání aplikátorů a prezentace přípravku ve formě snižující expozici uživatele na přijatelnou úroveň. 3) Vzhledem ke zjištěným rizikům pro suchozemské necílové druhy musí být uplatněna vhodná opatření na zmírnění rizik. Mezi tato opatření patří nepoužívání přípravků v místech, kde se vyskytují savci žijící v norách jiní než cílové druhy. 4) Biocidní přípravek nelze povolit zejména pro použití ve vnitřních prostorách; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.				
	830 g/kg	1.2. 2012	31.1. 2014	31.1. 2022	18 1) Biocidní přípravek lze dodávat pouze profesionálním uživatelům, kteří jsou jejich jedinými uživateli, a to ve formě výrobků připravených na použití.

21	Fenpropimorf	930 g/kg	1. 7. 2011	30. 6. 2013	30. 6. 2021	8	2) Vzhledem ke zjištěným rizikům pro uživatele musí být uplatněna vhodná opatření ke zmírnění rizik. Mezi uvedená opatření mimo jiné patří používání vhodných osobních ochranných pracovních prostředků a prostředků na ochranu dýchacích orgánů, používání aplikátorů a nabízení přípravku ve formě snižující expozici obsluhy na přijatelnou úroveň. Pro použití ve vnitřních prostorech patří mezi uvedená opatření i ochrana obsluhy a pracovníků během fumigace, ochrana pracovníků při opětovném vstupu (odvětrání po ukončení fumigace) a ochrana okolí (ostatních/nezúčastněných osob) před únikem plynu. 3) V případě biocidního přípravku obsahujícího fosfid hlinitý, který může způsobit výskyt reziduí v potravinách nebo v krmivech, musí být na štítku a/nebo bezpečnostním listu povoleného přípravku uveden návod k použití, jako je dodržování ochranných lhůt v souladu s ustanoveními článku 18 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 396/2005. 1) Vzhledem k předpokladům učiněným při hodnocení rizika, musí
----	--------------	----------	---------------	----------------	----------------	---	---

	(+/-cis-4-[3-(4-terc-butylfenyloxy)-2-methylpropyl]-2,6-dimethylmorpholin č. ES: 266-719-9, č. CAS: 67564-91-4						být biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí je třeba přijmout vhodná opatření na zmírnění rizika za účelem ochrany obou prostředí. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, 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 musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.
22	Kyselina boritá Kyselina boritá č. ES: 233-139-2, č. CAS: 10043-35-3	990 g/kg	1. 9. 2011	31. 8. 2013	31. 8. 2021	8	1) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení

23	Oxid boritý Oxid boritý č. ES: 215-125-8, č. CAS: 1303-86-2	975 g/kg	1. 9. 2011	31. 8. 2013	31. 8. 2021	8	1) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí nelze biocidní přípravek povolit pro účely ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem
----	---	----------	------------	-------------	-------------	---	--

24	Tetraboritan disodný Tetraboritan disodný č. ES: 215-540-4, č. CAS (bezvodý) 1330-43-4, č. CAS (pentahydrát) 12267-73-1, č. CAS (dekahydrát) 1303-96-4	990 g/kg	1. 9. 2011	31. 8. 2013	31. 8. 2021	8	nebo na nepropustném podloží, aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění. 1) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí nelze biocidní přípravek povolit pro účely ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.
----	--	----------	------------	-------------	-------------	---	--

							3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, 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 musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.
25	Okaboritan disodný tetrahydrát Okaboritan disodný tetrahydrát č. ES: 234-541-0, č. CAS: 12280-03-4	975 g/kg	1. 9. 2011	31. 8. 2013	31. 8. 2021	8	1) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí nelze biocidní přípravek povolit pro účely ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující,

26	Fosfid hořečnatý uvolňující fosfin Fosfid hořečnatý č. ES: 235-023-7, č. CAS: 12057-74-8	880 g/kg	1. 2. 2012	31. 1. 2014	31. 1. 2022	18	že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, 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 musí shromážďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění. 1) Biocidní přípravek lze dodávat pouze profesionálním uživatelům, kteří jsou jejich jedinými uživateli, a to ve formě výrobků připravených k použití. 2) Vzhledem ke zjištěným rizikům pro uživatele musí být uplatněna vhodná opatření ke zmírnění rizik. Mezi uvedená opatření mimo jiné patří používání vhodných osobních ochranných pracovních prostředků včetně prostředků na ochranu dýchací orgánů, používání aplikátorů a nabízení přípravku
----	---	----------	---------------	----------------	----------------	----	---

27	Dusík Dusík č. ES: 231-783-9, č. CAS: 7727-37-9	999 g/kg	1. 9. 2011	31. 8. 2013	31. 8. 2021	18	ve formě snižující expozici obsluhy na přijatelnou úroveň. Pro použití ve vnitřních prostorech patří mezi uvedená opatření i ochrana obsluhy a pracovníků během fumigace, ochrana pracovníků při opětovném vstupu (odvětrání po ukončení fumigace) a ochrana okolí (okolních/nezúčastněných osob) před únikem plynu. 3) V případě biocidního přípravku obsahujícího fosfid hořečnatý, který může způsobit výskyt reziduí v potravinách nebo v krmivech, je nutné, aby na štítku a/nebo bezpečnostním listu povoleného biocidního přípravku byl uveden návod k použití, jako je dodržování ochranných lhůt v souladu s ustanoveními článku 18 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 396/2005. 1) Biocidní přípravek lze prodávat pouze profesionálním uživatelům; přípravek mohou používat pouze tyto profesionální uživatelé. 2) Za účelem minimalizace rizika musí být zavedeny bezpečné pracovní postupy a systémy bezpečnosti práce, včetně dostupnosti osobních ochranných pracovních prostředků, bude-li
----	--	----------	---------------	----------------	----------------	----	---

28	Kumatetralyl Kumatetralyl č. ES: 227-424-0, č. CAS: 5836-29-3	980 g/kg	1. 7. 2011	30. 6. 2013	30. 6. 2016	14	to nezbytné. 1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku jiném než sledovací prášek nepřekročí 375 mg/kg a povolí se pouze přípravky určené k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní přísadu, popř. i barvivo. 3) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením a přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření.
29	Tolyfluanid N- [(dichlorfluormethyl)sulfan yl]-N',N'-dimethyl-N-(4- methylfenyloxy)sulfonamid č. ES: 211-986-9, č. CAS: 731-27-1	960 g/kg	1. 10. 2011	30. 9. 2013	30. 9. 2021	8	1) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na

30	Akrylaldehyd Akrylaldehyd	913 g/kg	1. 9. 2010	Nepoužije se	31. 8. 2020	12	přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Vzhledem k rizikům pro půdní a vodní prostředí nelze biocidní přípravek povolit pro účely ošetřování dřeva v místě jeho použití ve venkovním prostředí nebo pro dřevo, které bude vystaveno vlivům počasí; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 3) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku povoleného pro průmyslové použití musí být uvedeno, 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 musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění. 1) Odpadní vody obsahující akrylaldehyd jsou před vypouštěním monitorovány, pokud nelze
----	----------------------------------	----------	---------------	--------------	----------------	----	--

	č. ES: 203-453-4, č. CAS: 107-02-8							prokázat, že rizika pro prostředí lze snížit jiným způsobem. Je-li to s ohledem na rizika pro mořské prostředí nezbytné, uchovávají se odpadní vody ve vhodných cisternách nebo nádržích, nebo jsou před vypouštěním náležitě upraveny. 2) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s příslušnými osobními ochrannými pracovní prostředky a se zavedením bezpečných provozních postupů, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby.
31	Flokumafen 4-hydroxy-3- [(1RS,3RS;1RS,3RS)- 1,2,3,4-tetrahydro-3-[4-(4- trifluoromethylbenzyloxy)p henyl]-1-naphthyl]kumarin, č. ES: 421-960-0, č. CAS: 90035-08-8	955 g/kg	1. 10. 2011	30. 9. 2013	30. 9. 2016	14	1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 50 mg/kg a povolí se pouze nástrahy určené k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní přísadu, popř. i barvivo. 3) Biocidní přípravek se nepoužije jako sledovací prášek. 4) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením	

32	Warfarin (RS)-4-hydroxy-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)kumarin č. ES: 201-377-6, č. CAS: 81-81-2	990 g/kg	1. 2. 2012	31. 1. 2014	31. 1. 2017	14	a) přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření. 1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 790 mg/kg a povolí se pouze nástrahy k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní přísadu, popř. i barvivo. 3) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, necílových zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením a přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření.
----	---	----------	---------------	----------------	----------------	----	---

33	Warfarin, sodná sůl Sodium 2-oxo-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)chromen-4-olate č. ES: 204-929-4, č. CAS: 129-06-6	910 g/kg	1. 2. 2012	31. 1. 2014	31. 1. 2017	14	1) Jmenovitá koncentrace účinné látky v biocidním přípravku nepřekročí 790 mg/kg a povolí se pouze nástrahy k přímému použití. 2) Biocidní přípravek musí obsahovat averzivní přísadu, popř. i barvivo. 3) Přímá, jakož i druhotná expozice lidí, nečlověků zvířat a životního prostředí se minimalizuje zvážením a přijetím všech vhodných a dostupných opatření ke zmírnění rizik, zejména a) omezením použití biocidního přípravku pouze pro profesionální použití, b) stanovením horní hranice velikosti balení a c) stanovením povinnosti používat bezpečnostní staničky odolné proti neoprávněnému otevření.
34	Dazomet 3,5-dimethyl-1,3,5-thiadiazinan-2-thion č. ES: 208-576-7, č. CAS: 533-74-4	960 g/kg	1. 8. 2012	31. 7. 2014	31. 7. 2022	8	Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové a/nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby.
35	N,N-diethyl-m- toluamid	970 g/kg	1. 8.	31. 7.	31. 7.	19	1) Přímá expozice lidí se mini-

	N,N-diethyl-3-methylbenzamid č. ES: 205-149-7, č. CAS: 134-62-3		2012	2014	2022	malizuje posouzením a použitím vhodných opatření ke zmírnění rizik, v případě potřeby také pokyny k rozsahu a četnosti aplikace přípravku na lidskou pokožku. 2) Na štítku biocidního přípravku určeného k aplikaci na lidskou pokožku, vlasy nebo oblečení musí být uvedeno, že přípravek je u dětí ve věku od 2 do 12 let určen pouze k omezenému použití a že není určen k použití u dětí do 2 let věku; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. 3) Přípravky musí obsahovat denaturační přísady.
36	Metofluthrin RTZ izomer: 2,3,5,6-tetrafluoro-4-(methoxymethyl)benzyl-(1R,3R)-2,2-dimethyl-3-(Z)- (prop-1-enyl)cyclopropankarboxylát č. ES: není uvedeno, č. CAS: 240494-71-7	Účinná látka musí splňovat obě tyto hodnoty minimální čistoty: RTZ izomer 754 g/kg Součet všech izomerů	1. 5. 2011	Neuvádí se	30. 4. 2021	18 Bez specifických podmínek

	Spinosyn D (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bS)-2-[(6-deoxy-2,3,4-tri-O-methyl- α -L-mannopyranosyl)oxy]-13- {[(2R,5S,6R)-5-(dimethylamino)-6-methyltetrahydropyran-2-yl]oxy}-9-ethyl-4,14-dimethyl- 2,3,3a,5a,5b,6,9,10,11,12,13,14,16a,16b-tetradekahydro-1H-as-indacenol[3,2-d]oxacyklododecin-7,15-dion č. CAS: 131929-63-0	911 g/kg	1. 2. 2013	31. 1. 2015	31. 1. 2023	8	s cílem zajistit, aby platné maximální limity reziduí nebyly překročeny.
38	Bifenthrin (2-methylbifeny1-3-yl)methyl-cis-(1RS)-3-[(Z)-2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl]-2,2-dimethylcyclopropan-1-karboxylát č. ES: 617-373-6, č. CAS: 82657-04-3						1) Biocidní přípravek lze povolit pouze pro průmyslové nebo profesionální uživatele, ledaže z žádosti o povolení vyplývá, že rizika pro neprofesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň v souladu s § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a přílohou vyhlášky č. 304/2002 Sb. 2) Biocidní přípravek povolený pro průmyslové a/nebo profesionální použití musí být používán s vhodnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení

							přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím příměšených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.
39	(Z,E)-tetradeka- 9,12- dienyl-acetát (9Z,12E)-tetradeka- 9,12- dien-1-yl-acetát č. ES: 608-490-3, č. CAS: 30507-70-1	977 g/kg	1. 2. 2013	31. 1. 2015	31. 1. 2023	19	1) Pouze pro nástrahy obsahující maximálně 2 mg účinné látky (Z,E)-tetradeka-9,12-dienyl-acetát pro použití ve vnitřních prostorech. 2) Na štítu biocidního přípravku obsahujícího (Z,E)- tetradeka-9,12-dienyl-acetát musí být uvedeno, že tento přípravek nesmí být používán v prostorech, kde se skladují nezabalené potraviny nebo krmiva.
40	Fenoxycarb Ethyl-N- [2-(4- fenoxifenoxi) ethyl]karbamát č. ES: 276-696-7, č. CAS: 72490-01-8	960 g/kg	1. 2. 2013	31. 1. 2015	31. 1. 2023	8	1) Musí být přijata vhodná opatření ke zmírnění rizika pro ochranu půdního a vodního prostředí. Na štítu a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem nebo na nepropustném pevném podloží (nebo obě tyto podmínky), aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění. 2) Biocidní přípravek nelze povolit pro ošetřování dřeva, které bude použito ve venkovních stavbách

									v blízkosti vody nebo nad vodou; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.
41	Kyselina nonanová, kyselina pelargonová	896 g/kg	1. 2. 2013	31. 1. 2015	31. 1. 2023	19			Bez specifických podmínek
42	Imidakloprid (2 <i>E</i>)-1-[6-chlorpyridin-3-yl)methyl]- <i>N</i> -nitroimidazolidin-2-imin č ES: 428-040-8, č CAS: 138261-41-3	970 g/kg	1. 7. 2013	30. 6. 2015	30. 6. 2023	18			1) Biocidní přípravek nelze povolit pro použití v zařízeních na ustájení zvířat, v nichž nelze zabránit emisím do čistírn odpadních vod nebo přímým emisím do povrchových vod, to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné.

43	Abamektin Abamektin je směsí avermektinu B_{1a} a avermektinu B_{1b} Abamektin Název podle IUPAC: není uvedeno č. ES: není uvedeno, č. CAS: 71751-41-2	Účinná látka splňuje všechny následující hodnoty pro čistotu: <i>Abamektin</i>: nejméně 900 g/kg <i>Avermektin</i> <i>B_{1a}</i>:	1. 7. 2013	30. 6. 2015	30. 6. 2023	18	2) Z dokumentů, které jsou součástí žádosti o povolení uvedení biocidního přípravku na trh, musí vyplývat průkazný závěr, že rizika lze vhodným opatřením snížit na přijatelnou úroveň, zejména s cílem minimalizovat možnou expozici dětí. 3) U biocidního přípravku obsahujícího imidakloprid, který by mohl způsobit vznik reziduí v potravinách či krmivu, se ověřuje nutnost stanovit nové a/nebo pozměnit stávající maximální limity reziduí v souladu s nařízením (ES) č. 470/2009 a/nebo nařízením (ES) č. 396/2005. Současně se přijmou vhodná opatření ke zmírnění rizik s cílem zajistit, aby platné maximální limity reziduí nebyly překročeny. 1) Biocidní přípravek používaný takovým způsobem, že úniku do čistíren odpadních vod nelze zabránit, nelze povolit pro aplikační dávky, u nichž posouzení rizik na úrovni Evropské unie zůstalo nepřijatelná rizika; to neplatí, vyplývají-li z dokumentace předložené v žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh údaje prokazující, že přípravek splní
----	--	---	-------------------	--------------------	--------------------	-----------	--

	Avermektin B_{1a} Název podle IUPAC: (10E,14E,16E,22Z)- (1R,4S,5'S,6S,6'R,8R,12S,1 3S,20R,21R,24S)- 6'-[(S)- sec-butyl]-21,24-dihydroxy- 5',11,13,22-tetramethyl-2- oxo-3,7,19- trioxatetracyklo[15.6.1.1'^{4,8} 0^{20,24}]pentakosa- 10,14,16,22-tetraen-6-spiro- 2'-(5',6'- dihydro-2'H- pyran)-12-yl 2,6-dideoxy-4- O- (2,6-dideoxy-3-O- methyl-α-L-arabino- hexopyranosyl)-3-O- methyl-α-L-arabino- hexopyranosid č. ES: 265-610-3, č. CAS: 65195-55-3	nejméně 830 g/kg <i>Avermektin</i> <i>B_{1b}</i> : nejvýše 80 g/kg					požadavky podle § 7 odst. 1 až 4 zákona č. 120/2002 Sb. a podle přílohy vyhlášky č. 304/2002 Sb. s použitím přiměřených opatření na zmírnění rizika, bude-li to nezbytné. 3) Z dokumentů, které jsou součástí žádosti o povolení uvedení biocidního přípravku na trh, musí vyplývat průkazný závěr, že rizika lze vhodným opatřením snížit na přijatelnou úroveň, zejména s cílem minimalizovat možnou expozici děti.
	Avermektin B_{1b} Název podle IUPAC: (10E,14E,16E,22Z)- (1R,4S,5'S,6S,6'R,8R,12S,1 3S,20R,21R,24S)- 21,24- dihydroxy-6'-isopropyl- 5',11,13,22- tetramethyl-2- oxo-3,7,19- trioxatetracyklo[15.6.1.1'^{4,8} 0^{20,24}]pentakosa-						

44	10, 14, 16, 22-tetraen-6-spiro-2'-(5',6'- dihydro-2'H-pyran)-12-yl 2,6-dideoxy-4-O-(2,6-dideoxy-3-O-methyl- α - L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl- α -L- arabino-hexopyranosid č. ES: 265-611-9, č. CAS: 65195-56-4	950 g/kg	1. 7. 2013	30. 6. 2015	30. 6. 2023	8	1) Pro biocidní přípravek povolený pro průmyslové nebo profesionální využití musí být stanoveny bezpečné provozní postupy a tyto přípravky musí být používány s příslušnými osobními ochrannými pracovními prostředky, ledaže z žádosti o povolení k uvedení biocidního přípravku na trh vyplývá, že rizika pro průmyslové nebo profesionální uživatele lze snížit na přijatelnou úroveň jinými způsoby. 2) Na štítku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku musí být uvedeno, 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 musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.
----	---	----------	------------	-------------	-------------	---	---

45	Kreosot Kreosot č. ES: 232-287-5, č. CAS: 8001-58-9	kreosot třídy B nebo C podle evropské normy EN 13991:2003	1. 5. 2013	30. 4. 2015	30. 4. 2018	8	1) Kreosot lze použít pouze za podmínek uvedených v bodu 2 druhého sloupce položky č. 31 v příloze XVII nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ze dne 18. prosince 2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, o zřízení Evropské agentury pro chemické látky, o změně směrnice 1999/45/ES a o zrušení nařízení Rady (EHS) č. 793/93, nařízení Komise (ES)
----	--	--	---------------	----------------	----------------	---	--

						č. 1488/94, směrnice Rady 76/769/EHS a směrnice Komise 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES. 2) Kreosot nelze používat k ošetřování dřeva pro účely uvedené v bodu 3 druhého sloupce položky č. 31 v příloze XVII nařízení (ES) č. 1907/2006. 3) Přijmou se vhodná opatření ke zmírnění rizika na ochranu pracovníků, včetně následných uživatelů, před expozicí při ošetřování dřeva a manipulací s ním, v souladu s nařízením (ES) č. 1907/2006 a směrnicí Evropského parlamentu a Rady 2004/37/ES ze dne 29. dubna 2004 o ochraně zaměstnanců před riziky spojenými s expozicí karcinogenům nebo mutagenům při práci (šestá samostatná směrnice ve smyslu čl. 16 odst. 1 směrnice Rady 89/391/EHS). 4) Přijmou se vhodná opatření ke zmírnění rizika pro ochranu půdního a vodního prostředí. Na štítiku a/nebo bezpečnostním listu biocidního přípravku musí být uvedeno, že čerstvě ošetřené dřevo musí být po ošetření skladováno pod ochranným krytem nebo
--	--	--	--	--	--	---

na nepropustném pevném podloží, (nebo s využitím obou těchto metod skladování), aby se předešlo přímým únikům do půdy nebo vody, a že se unikající přípravek musí shromažďovat pro opětovné využití nebo zneškodnění.						
5) Biocidní přípravek obsahující kreosot lze povolit pouze pro použití, u nichž na základě žadatelem dodané analýzy technické a ekonomické proveditelnosti náhrady, jakož i na základě veškerých dalších informací, jež má k dispozici, dojde k závěru, že nejsou dostupné vhodné alternativy. O takto povolených přípravcích pro použití na území České republiky podá Ministerstvo zdravotnictví zprávu Komisi EU. Zpráva předávaná Ministerstvem zdravotnictví Komisi EU obsahuje odůvodnění jeho závěru, že neexistují vhodné alternativy, a informace o tom, jakým způsobem se podporuje vývoj alternativ; zpráva se předá nejpozději do 31. července 2016.						

SEZNAM ÚČINNÝCH LÁTEK S NÍZKÝM RIZIKEM
S POŽADAVKY SCHVÁLENÝMI NA ÚROVNI EU PRO POUŽITÍ V BIOCIDNÍCH PŘÍPRAVKÁCH S NÍZKÝM RIZIKEM

Číslo	Obecný název Název podle IUPAC Identifikační čísla	Minimální čistota účinné látky v biocidním přípravku při uvedení na trh	Datum zařazení	Lhůta, po které lze uvádět přípravek pro daný typ použití na trh pouze na základě povolení Ministerstva zdravotnictví (s výjimkou přípravků obsahujících více než jednu účinnou látku, pro něž budou tyto lhůty stanoveny v posledním rozhodnutí o zařazení, pokud jde o jejich účinné látky)	Datum skončení platnosti zařazení	Typ přípra vku	Specifické podmínky pro povolování a používání biocidních přípravků s nízkým rizikem
1	Oxid uhličitý	990 ml/l	1. 11. 2009	31. 10. 2011	31. 10. 2019	14	Pouze pro použití v hotových plynových kanystrech se záchytným

	Oxid uhličitý č. ES: 204-696-9, č. CAS: 124-38-9								zařazením.
2	(Z,E)-tetradeka- 9,12- dienyl-acetát (9Z,12E)-tetradeka- 9,12- dien-1-yl-acetát č. ES: 608-490-3, č. CAS: 30507-70-1	977 g/kg	1. 2. 2013	31. 1. 2015	31. 1. 2023	19	1) Pouze pro nástrahy obsahující maximálně 2 mg účinné látky (Z,E)-tetradeka-9,12-dienyl-acetát pro použití ve vnitřních prostorech. 2) Na štítku biocidního přípravku obsahujícího (Z,E)- tetradeka-9,12-dienyl-acetát musí být uvedeno, že tento přípravek lze používat pouze ve vnitřních prostorech a nesmí být používán v prostorech, kde se skladují nezabalené potraviny nebo krmiva.		



Vydává a tiskne: Tiskárna Ministerstva vnitra, p. o., Bartůňkova 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: 974 817 289, fax: 974 816 871 – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, tel.: 516 205 175, 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 ve výši oznámené ve Sbírce zákonů. Závěrečné vyúčtování se provádí po dodání kompletního ročníku na základě počtu skutečně vydaných částek (první záloha na rok 2011 činí 8 000,- Kč) – Vychází podle potřeby – **Distribuce:** MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, celoroční předplatné a objednávky jednotlivých částek (dobírky) – 516 205 175, objednávky-knihkupci – 516 205 177, e-mail – sbirky@moraviapress.cz, zelená linka – 800 100 314. **Internetová prodejna:** www.sbirkyzakonu.cz – **Drobný prodej** – **Benešov:** 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:** Knihařství – 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. Kučeřík, Jungmannova 1165; **Pardubice:** LEJHANEČ, s. r. o., třída Míru 65; **Plzeň:** 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, Právnické a ekonomické knihkupectví, Elišky Krásnohorské 14, tel.: 224 813 548; **Praha 6:** PPP – Staňková Isabela, Puškinovo nám. 17, PERIODIKA, Komornická 6; **Praha 9:** Abonentní tiskový servis-Ing. Urban, Jablonecká 362, po – pá 7–12 hod., tel.: 286 888 382, e-mail: tiskovy.servis@top-dodavatel.cz, DOVOZ TISKU SUWECO CZ, Klečákova 347; **Praha 10:** BMSS START, s. r. o., Vinohradská 190, MONITOR CZ, s. r. o., Třebostická 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 Grosso s. r. o., Havířská 327, tel.: 475 259 032, fax: 475 259 029, Kartoos, s. r. o., Solvayova 1597/3, Vazby a doplňování Sbírek zákonů včetně dopravy zdarma, tel.+fax: 475 501 773, www.kartoon.cz, e-mail: kartoon@kartoon.cz; **Zábřeh:** Mgr. Ivana Patková, Žižkova 45; **Zátec:** 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 za evidování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. **Reklamace:** informace na tel. číslo 516 205 175. V písemném styku vždy uvádějte IČO (právnícká 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.