

I.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 14. 2. 2025 vaši žádost o informace hodnocení k přípravkům na ochranu rostlin Coragen 20 SC (evid. č. 4870-2), Force 1,5 G (evid. č. 4660-0) a Input 460 EC (evid. č. 5565-0) a seznamy použitých studií.

V přílohách poskytujeme posouzení přípravku Coragen 20 SC, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku, na něj se nevztahuje ochrana údajů.

V České republice byl přípravek povolen v roce 2015 podle vnitrostátního předpisu, tj. podle ust. § 34 odst. 1 a 2 písm. b) zákona č. 326/2004 Sb., o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

Požadovaná registrační zpráva k přípravku Input 460 EC byla vypracována zonálním státem zpravodajem Polskem, nebyla tedy vypracována v rámci naší úřední činnosti, a tudíž nebyla ÚKZÚZ poskytnuta.

Hodnocení přípravku Force 1,5 G bylo v České republice provedeno na národní úrovni, nedispонуujeme tedy registrační zprávou ve formátu, který se pro povolovací řízení používá v dnešní době. Rovněž nedispонуujeme kompletním seznamem studií použitých pro hodnocení, protože toto hodnocení bylo provedeno dříve, než byl členským státům uložen požadavek na vytvoření takového seznamu podle čl. 60 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS (dále jen „nařízení ES“). Předáváme tedy pouze neúplný seznam, který k dispozici máme.

V přílohách tak poskytujeme národní hodnocení přípravků Coragen 20 SC, Input 460 EC a Force 1,5 G a seznamy studií.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení článku 63 odst. 2 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1107/2009, v platném znění.

Přílohy:

1. Coragen 20 SC BEF posudek
2. Coragen 20 SC ECOTOX assessment
3. Coragen 20 SC ECOTOX posudek
4. Coragen 20 SC EFATE assessment
5. Coragen 20 SC EFATE posudek
6. Coragen 20 SC FYZCHEM posudek sanitized
7. Coragen 20 SC FYZCHEM změna složení sanitized
8. Coragen 20 SC SZÚ posudek sanitized
9. Input 460 EC BEF řízení rizik\_SAN
10. Input 460 EC ECOTOX hodnocení\_SAN
11. Input 460 EC ECOTOX řízení rizik\_SAN

12. Input 460 EC EFATE hodnocení
13. Input 460 EC EFATE řízení rizik\_SAN
14. Input 460 EC EFATE výsledné hodnoty úč.l.
15. Input 460 EC FYZCHEM řízení rizik\_SAN
16. Input 460 EC TOXIKOLOGIE řízení rizik\_SAN
17. Input 460 EC seznam studií
18. Force 1,5 G DP Fyz-Chem - sanitizovaná verze
19. Force 1,5 G Hodnocení účinné látky - sanitizovaná verze
20. Force 1,5 G Hodnocení přípravku - sanitizovaná verze
21. Force 1,5 G Hodnocení analytických metod - sanitizovaná verze
22. Force 1,5 G Reference list
23. Force 1,5 G DP EFATE – sanitizovaná verze
24. Force 1,5 G DP EKOTOX – sanitizovaná verze
25. Force 1,5 G DP HBÚ – sanitizovaná verze
26. Force 1,5 G Toxikologický posudek - sanitizovaná verze
27. Force 1,5 G Hodnocení rezidua - sanitizovaná verze
28. Force 1,5 G Hodnocení – OPEX – sanitizovaná verze
29. Force 1,5 G MATOX - Hodnocení tefluthrinu - sanitizovaná verze
30. Force 1,5 G MATOX - Hodnocení přípravku - sanitizovaná verze

---

## II.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 18. 2. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 024596/2025, o poskytnutí data prvního povolení a data obnovení povolení přípravků na ochranu rostlin uvedených níže v tabulce.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

| Název přípravku | Evidenční číslo | první povolení | obnovení povolení |
|-----------------|-----------------|----------------|-------------------|
| Atlantis Star   | 5397-0          | -              | 20.3.2024         |
| Cossak OD       | 4762-0          | -              | probíhá           |
| Incelo          | 5822-0          | -              | dosud neproběhla  |
| Altivate        | 5824-0          | 9.9.2023       | -                 |
| Current         | 5839-0          | 3.1.2024       | -                 |
| Daltrice        | 5810-0          | 27.10.2023     | -                 |
| Edaptis         | 5949-0          | 24.8.2024      | -                 |
| Obelisk         | 5839-0          | 3.1.2024       | -                 |
| Zeppos          | 5810-0          | 27.10.2023     | -                 |

Datem prvního povolení a obnovení povolení přípravku na ochranu rostlin je datum nabytí právní moci rozhodnutí uvedené v tabulce.

---

### III.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 13. 3. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 039200/2025, o poskytnutí registrační zprávy pro povolení přípravku na ochranu rostlin Retengo (4998-0) v České republice.

V procesu povolení byla Česká republika dotčeným státem. V rámci své úřední činnosti vypracovala seznam studií a národní hodnocení. Zonálním zpravodajským státem bylo Německo. V přílohách tak poskytujeme seznam studií použitých pro povolení přípravku Retengo s vyznačením doby trvání ochrany údajů dle čl. 59 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1107/2009, v platném znění, a národní hodnocení.

V procesu rozšíření použití přípravku Retengo poskytujeme registrační zprávu vypracovanou ÚKZÚZ v rámci jeho úřední činnosti, jelikož Česká republika provedla hodnocení jako zonální zpravodajský stát.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení článku 63 odst. 2 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1107/2009, v platném znění.

Přílohy:

1. Retengo BEF posudek
2. Retengo ECOTOX assessment
3. Retengo ECOTOX posudek
4. Retengo EFATE assessment
5. Retengo EFATE posudek
6. Retengo FYZCHEM posudek
7. Retengo SZÚ posudek\_sanitized
8. Retengo list\_of\_studies\_sanitized
9. Retengo RR part B1
10. Retengo RR part B2
11. Retengo RR part B3\_sanitized
12. Retengo RR part B4
13. Retengo RR part B5
14. Retengo RR part B6\_sanitized
15. Retengo RR part B7

---

### IV.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 20. 3. 2025 Vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 044302/2025,

k přípravku Stutox II, a to o:

- úplný seznam studií předložených žadatelem k žádosti v souladu s dokumentem SANCO/6895/2009 (bod 53) a SANCO/12580/2012;
- úplný a souhrnný dokumentační soubor údajů o přípravku dle prováděcího nařízení Komise (EU) č. 284/2013;
- úplný a souhrnný dokumentační soubor údajů o účinné látce dle prováděcího nařízení Komise (EU) č. 283/2013;
- návrh registrační zprávy (dRR) v souladu s dokumentem SANCO/6895/2009;
- technickou specifikaci přípravku v souladu s FAO/WHO příručkou;
- opis závěrů členského státu posuzujícího rovnocennost podle článku 38 odst. 2 nařízení, pokud se liší zdroj účinné látky, nebo výrobní proces nebo místo výroby od zdroje posouzeného v rámci EU.

K Vašemu požadavku sdělujeme následující:

V procesu povolení přípravku Stutox II byla Česká republika dotčeným státem. V rámci své úřední činnosti ÚKZÚZ vypracoval seznam studií nezbytných pro povolení přípravku Stutox II v ČR s vyznačením doby trvání ochrany údajů dle čl. 59 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1107/2009, v platném znění, národní hodnocení a technickou specifikaci přípravku. Pouze tyto podklady vzešlé z naší úřední činnosti vám můžeme poskytnout.

Z poskytnutých dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení článku 63 odst. 2 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1107/2009, v platném znění.

Zonálním zpravodajským státem posuzujícím žádost bylo Německo, které vypracovalo k přípravku Arvalin Forte / Stutox II hodnotící zprávu. Pro její získání je tedy potřeba se obrátit na německou registrační autoritu.

Příloha:

1. DP\_fyzchem
  2. DP\_efate
  - 2a. Hodnocení\_efate
  3. DP\_ecotox
  - 3a. Hodnocení\_ecotox
  4. DP\_efficacy
  5. DP\_SZÚ\_SAN
  - 5a. DP\_oprava\_SZÚ\_SAN
  6. TS přípravku
  7. DP\_fyzchem\_rozšíření balení
  8. Seznam použitých studií
-