

I.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 23. 7. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 119257/2025, o poskytnutí registrační zprávy pro povolení přípravku na ochranu rostlin Select Super (4903-0) v České republice.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

Předáváme vám posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku, na něž se nevztahuje ochrana údajů. V České republice byl přípravek povolen v roce 2014 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. V roce 2015 bylo rozhodnutím rozšířeno povolení do řepky olejky formou vzájemného uznávání z Polska a v roce 2020 bylo rozhodnutím povoleno použití do slunečnice a sóji v procesu zonálního hodnocení, kde Česká republika byla ZRMS.

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:

Select Super – 2014 první povolení – národní

1. SelectSuper – SANITIZED chemie RM
2. Select Super – SANITIZED účinnost RM
3. Select Super – SANITIZED matox, opex, rezidua RM
4. Select Super – SANITIZED efate výsledné hodnoty
5. Select Super – SANITIZED efate RM
6. Select Super – SANITIZED efate RA
7. Select Super – SANITIZED ecotox RM
8. Select Super – SANITIZED ecotox RA
9. Select Super – List of endpoints_clethodim

Select Super – 2015 rozšíření vzájemným uznáváním (VU)

10. Select Super – SANITIZED EFATE RM
11. Select Super – SANITIZED etox RM
12. Select Super – SANITIZED účinnost RM

Select Super – 2020 rozšíření sója, slunečnice ZRMS

13. Clethodim_dRR_Part_A_Select_Super_ALS_CZ_2020-09-15_sanitised
 14. Clethodim_RR Part B1,2,4_Select Super_Arysta LifeScience_CZ_2020-09-xx-sanitised
 15. Clethodim_RR Part B6_Select Super_Arysta LifeScience_CZ_2020-09-xx-sanitised
 16. Clethodim_RR Part B7_Select Super_Arysta LifeScience_CZ_2020-09-xx-sanitised
 17. Clethodim_RR Part B9_Select Super_Arysta LifeScience_CZ_2020-09-xx-sanitised
-

II.

K Vaší žádosti o informace ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, doručenou dne 30. 7. 2025 Ústřednímu kontrolnímu a zkušebnímu ústavu zemědělskému, sdělujeme, že na výnosový účet 641 nebyla ve Vámi požadovaném období let 2023 až březen 2025 zaúčtována žádná finanční sankce vůči dodavatelům veřejných zakázek.

III.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 1. srpna 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 123633/2025, o poskytnutí informací týkajících se účinné látky jodosulfuron.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

ad 1)

Seznam přípravků na ochranu rostlin obsahujících účinnou látku jodosulfuron

Povolení dle **směrnice 91/414/EHS**:

Alister

Atlantis OD (obnoveno dle nařízení (ES) č. 1107/2009)

Atlantis WG

Caliban

Caliban Duo

Caliban Top

Chevalier

Cossack OD

Husar

Husar Active

Husar OD (obnoveno dle nařízení (ES) č. 1107/2009)

MaisTer

MaisTer power (obnoveno dle nařízení (ES) č. 1107/2009)

Sekator

Sekator OD a jeho obchodní jména Grodyl Ultra a Chekker Ultra (obnoveno dle nařízení (ES) č. 1107/2009)

Povolení dle **nařízení (ES) č. 1107/2009**:

Atlantis Star

Husar Active Plus

Husar Star

Joystick

Valdor Flex

Sekator Plus

Zeppos a jeho obchodní jména Daltrice

Current a jeho obchodní jména Obelisk

ad 2)

Datum vydání prvního povolení přípravku obsahujícího účinnou látku jodosulfuron v České republice je 30. březen 2000 (Husar).

ad 3)

ad 4)

ad 5)

Přílohou Vám předáváme seznam studií k účinné látce jodosulfuron s vyznačením data, do kterého byla daným studiím udělena v České republice ochrana údajů dle čl. 59 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1107/2009, v platném znění

ad 6)

V návaznosti na dokončené řízení o obnovení povolení přípravku Cleranda (5100-0) na bázi účinné látky imazamox ÚKZÚZ na základě provedeného odborného toxikologického hodnocení přípravku doplnil seznam studií, které byly použity v dodatku hodnotící zprávy pro obnovení účinné látky imazamox (prosinec 2023, Francie). Revidovaná hodnotící zpráva pro obnovení účinné látky imazamox byla zpřístupněna členským státům na neveřejných stránkách EFSA 6. 2. 2024. K těmto studiím (včetně studie č. 2020/2033907) musí žadatel o povolení přípravku na bázi účinné látky imazamox v ČR jiný, než je vlastník dokumentace nezbytné pro obnovení schválení této účinné látky, tj. společnost BASF SE, doložit přístup, aby mohly být použity při hodnocení a povolení jeho přípravku. Předmětné studie mají stejnou ochranu dat jako ostatní nezbytné studie pro obnovení schválení účinné látky imazamox, které byly poprvé v ČR použity pro povolení nového přípravku Clentiga (5793-0), a jsou tedy chráněny po dobu deseti let (scénář 17 Technických pokynů pro ochranu údajů podle nařízení (ES) č. 1107/2009. 2019/C 229/01) a to do 15. 2. 2030.

Příloha:

Iodosulfuron_List_of_Studies

IV.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský přijal vaši žádost ze dne 12. srpna 2025, doručenou dne 12. srpna 2025 a evidovanou pod č. j.: UKZUZ 128526/2025, o poskytnutí data prvního povolení a data obnovení povolení přípravku na ochranu rostlin v České republice dle seznamu.

Vašemu požadavku na poskytnutí informací dle zákona č. 106/1999 Sb. se vyhovuje,

viz následující tabulka.

Název přípravku	Evid. č.:	První povolení	Obnovení povolení
Galera Podzim	4722-0	5. 8. 2010	12. 9. 2017
Cardinal	5902-0	1. 6. 2024	-
Cleravo Flex	5819-0	5. 2. 2022	-
Hurricane	4637-0	5. 3. 2009	21. 9. 2018
Kantor Plus	4653-2	9. 3. 2009	16. 2. 2019
Metazamix	5027-0	12. 3. 2014	27. 5. 2016
Mustang Forte	4712-0	5. 3. 2010	5. 9. 2018

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