

I.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 18. 8. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 131353/2025, o poskytnutí sanitizované registrační zprávy a seznamu studií nezbytných pro povolení přípravku na ochranu rostlin Dugara (6152-0).

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách tak poskytujeme sanitizovanou registrační zprávu a seznam studií nezbytných pro povolení přípravku na ochranu rostlin Dugara, kdy Česká republika působila jako zonální zpravodajský stát.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení čl. 63 odst. 2 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, v platném znění.

PŘÍLOHY:

1. Aclonifen, diflufenican_RR Part A_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
2. Aclonifen, diflufenican_RR Part B0_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
3. Aclonifen, diflufenican_RR Part B3_Dugara_Globachem_CZ_2025-05-15
4. Aclonifen, diflufenican_RR Part B5_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
5. Aclonifen, diflufenican_RR Part B6_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07-sanitized
6. Aclonifen, diflufenican_RR Part B7_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
7. Aclonifen, diflufenican_RR Part B8_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
8. Aclonifen, diflufenican_RR Part B8_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07-NA
9. Aclonifen, diflufenican_RR Part B9_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
10. Aclonifen, diflufenican_RR Part B9_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07-NA
11. Aclonifen, diflufenican_RR Part B10_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07
12. Aclonifen, diflufenican_RR Part B124_Dugara_Globachem_CZ_2025-04-07-sanitized
13. 6152_Dugara_new_list of studies

II.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 21. srpna 2025 a evidoval pod č.j. UKZUZ 133515/2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o poskytnutí informací o stanovení ochrany dat k účinným látkám jodosulfuron a mesosulfuron-methyl.

V příloze tak poskytujeme seznam studií k účinným látkám jodosulfuron a mesosulfuron-methyl s vyznačením data, do kterého byla daným studiím udělena v České republice ochrana údajů.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení čl. 63 odst. 2 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, v platném znění.

Přílohy:

- 1) Iodosulfuron_List_of_Studies
- 2) Mesosulfuron_List_of_Studies

III.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 2. září 2025 Vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, evidovanou pod č. j.: UKZUZ 140767/2025, o poskytnutí registrační zprávy včetně seznamu studií pro přípravky na ochranu rostlin **Clown** (evid. č.: 5998-0) a **Agritox 50 SL** (evid. č.: 3779-2), které byly použity k povolení přípravků v České republice.

Vyhovujeme Vaší žádosti a k Vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách Vám poskytujeme sanitizovanou verzi registrační zprávy, včetně seznamu studií použitých pro povolení přípravku Clown, vypracovanou ÚKZÚZ v rámci jeho úřední činnosti, jelikož Česká republika provedla hodnocení jako zonální zpravodajský stát.

Přípravek Agritox 50 SL byl v ČR povolen před vstupem v platnost 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, v platném znění (dále jen „nařízení ES“) a bylo tedy ukončeno dle národních předpisů. Seznam studií nebyl zpracován. Nedisponujeme tedy registrační zprávou ve formátu, který se pro povolovací řízení používá v dnešní době. V roce 2011 byl přípravek přehodnocen. Poskytujeme Vám pouze národní hodnocení provedená ÚKZÚZ.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení čl. 63 odst. 2 nařízení ES.

Přílohy:

1. RR Part A CLOWN – sanitized
2. RR Part B0 CLOWN – sanitized
3. RR Part B1,2,4 CLOWN – sanitized
4. RR Part B3 CLOWN – sanitized
5. RR Part B5 CLOWN – sanitized
6. RR Part B6 CLOWN – sanitized
7. RR Part B7 CLOWN – sanitized
8. RR Part B8 CLOWN – sanitized

9. RR Part B8 CLOWN national – sanitized
 10. RR Part B9 CLOWN – sanitized
 11. RR Part B9 CLOWN national – sanitized
 12. RR Part B10 CLOWN – sanitized
 13. CLOWN – List of studies – sanitized
 14. Agritox 50 SL – Souhrnný posudek – sanitized
 15. Agritox 50 SL – Dílčí posudek – fyz-chem – sanitized
 - a. Hodnocení účinné látky – sanitized
 - b. Hodnocení přípravku – sanitized
 - c. Reference list – sanitized
 16. Agritox 50 SL – DP– hodnocení EKOTOX – sanitized
 17. Agritox 50 SL – DP – hodnocení EFATE – sanitized
 18. Agritox 50 SL – DP – hodnocení HBÚ – sanitized
 19. Agritox 50 SL – Hodnocení SZÚ – informace
 20. Agritox 50 SL – DP – dohodnocení HBÚ – sanitized
 21. Agritox 50 SL – Toxikologický posudek – sanitized
 - a. Hodnocení přípravku – sanitized
 - b. Hodnocení účinné látky – sanitized
 - c. Hodnocení expozice operátora – sanitized
 - d. Hodnocení reziduí – sanitized
 22. Agritox 50 SL – Dílčí posudek – fyz-chem – sanitized
-

IV.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 9. 9. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 146399/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku na ochranu rostlin Korvetto (evid. č. 5505-1) a seznam použitých studií.

V přílohách předáváme posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku rostlin Korvetto (evid. č. 5505-1) a seznam 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. RR A Korvetto_sanitized
2. RR B0 Korvetto
3. RR B1-2-4 Korvetto_sanitized
4. RR B3 Korvetto
5. RR B5 Korvetto_sanitized
6. RR B6 Korvetto_sanitized
7. RR B7 Korvetto_sanitized

8. RR B8 Korvetto
 9. RR B8 national addendum Korvetto
 10. RR B9 Korvetto_sanitized
 11. RR B9 national addendum Korvetto
 12. RR B10 Korvetto
 13. List of studies Korvetto_sanitized
 14. RR A Korvetto - use extension_sanitized
 15. RR B0 Korvetto - use extension
 16. RR B3 Korvetto - use extension
 17. RR B5 Korvetto - use extension_sanitized
 18. RR B6 Korvetto - use extension
 19. RR B7 Korvetto - use extension_sanitized
 20. RR B8 Korvetto - national use extension
 21. RR B8 Korvetto - use extension
 22. RR B9 Korvetto - national use extension_sanitized
 23. RR B9 Korvetto - use extension_sanitized
 24. RR B10 Korvetto - use extension
 25. List of studies Korvetto - use extension
-

V.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 10. 9. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 147127/2025, o poskytnutí sanitizované registrační zprávy a seznamu studií nezbytných pro povolení přípravku na ochranu rostlin Ranman Top (4950-0).

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách tak poskytujeme sanitizovanou registrační zprávu a seznam studií nezbytných pro povolení přípravku na ochranu rostlin Ranman Top, kdy Česká republika působila jako zonální zpravodajský stát.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení čl. 63 odst. 2 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, v platném znění.

PŘÍLOHY:

1. cyazofamid_RR Part A_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_11
2. cyazofamid_RR Part B Section 0_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
3. cyazofamid_RR Part B Section 1_2_4_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
4. cyazofamid_RR Part B Section 3_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_08
5. cyazofamid_RR Part B Section 5_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
6. cyazofamid_RR Part B Section 6_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10

7. cyazofamid_RR Part B Section 7_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
 8. cyazofamid_RR Part B Section 8_national addendum_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
 9. cyazofamid_RR Part B Section 8_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
 10. cyazofamid_RR Part B Section 9_national addendum_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
 11. cyazofamid_RR Part B Section 9_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
 12. cyazofamid_RR Part B Section 10_Ranman Top_ISK Biosciences_CZ_2022_10
 13. Ranman Top_seznam studií_final
-

VI.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 12. září 2025 a evidoval pod č.j. UKZUZ 150053/2025 Vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., a to žádost o poskytnutí registrační zprávy, včetně seznamu studií pro povolení přípravku na ochranu rostlin Teppeki (evid. č. 4622-0).

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

- V přílohách poskytujeme národní posudky/řízení rizik pro obnovení povolení přípravku Teppeki v ČR. V České republice byl přípravek obnoven v roce 2012 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. Nedisponujeme tedy registrační zprávou ve formátu, který se pro povolovací řízení používá v dnešní době. Rovněž nedisponujeme kompletním seznamem studií použitých pro hodnocení, protože 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“).
- V roce 2019 bylo rozhodnutím rozšířeno povolení přípravku Teppeki pro použití do cukrovky a řepky olejky ozimé formou vzájemného uznávání z Nizozemska. V přílohách tak poskytujeme národní posudky/řízení rizik pro povolení přípravku a seznam studií použitých pro toto povolení.
- V roce 2021 bylo rozhodnutím rozšířeno povolení přípravku Teppeki pro použití do řepy salátové a krmné, a změněno použití (BBCH fáze) u cukrovky formou vzájemného uznávání z Belgie a Nizozemí. V přílohách tak poskytujeme národní posudky/řízení rizik pro povolení přípravku použité pro toto povolení.
- V roce 2025 bylo rozhodnutím rozšířeno povolení přípravku Teppeki pro použití do ječmene jarního a ozimého, ovsa, meruňky, hrachu a fazole.
V přílohách tak poskytujeme národní posudky/řízení rizik a seznam studií použitých pro povolení přípravku Teppeki. Vašemu požadavku na poskytnutí sanitizované registrační zprávy nemůžeme vyhovět, jelikož jsme v tomto případě byli dotčeným státem (cMS),

a tudíž jsme v rámci svých úředních činností tento dokument nevypracovávali. V rámci střední zóny bylo hodnocení pro přípravku Teppeki vypracováno Nizozemskem jako zonálním zpravodajským státem, jehož povinností je mimo jiné i provedení sanitizace registrační zprávy. S požadavkem na poskytnutí sanitizované verze registrační zprávy přípravku Teppeki se tedy prosím obraťte na příslušnou registrační autoritu v Nizozemsku.

Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení čl. 63 odst. 2 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, v platném znění.

Přílohy:

Obnovení povolení 2012

- 3) RM chemie - obnovení 2012
- 4) RM efate - obnovení 2011
- 5) List of endpoints efate - obnovení 2011
- 6) RM ekotox - obnovení 2011
- 7) List of endpoints ekotox - obnovení 2011
- 8) RA ekotox - obnovení 2011
- 9) RM befic - obnovení 2011
- 10) RM matox, opex, rezidua - obnovení 2012

Rozšíření použití (cukrovka, řepka) 2019

- 11) RM chemie- rozšíření 2019
- 12) RM efate - rozšíření 2019
- 13) List of endpoints efate - rozšíření 2019
- 14) RM ekotox - rozšíření 2019
- 15) RA ekotox - rozšíření 2019
- 16) RM befic - rozšíření 2019
- 17) RM matox, opex, rezidua - rozšíření 2019
- 18) Teppeki - list of studies 2019

Rozšíření použití (řepa salátová a krmná) 2021

- 19) RM chemie- rozšíření 2021
- 20) RM efate- rozšíření 2021
- 21) RM ecotox- rozšíření 2021
- 22) RM befic- rozšíření 2021
- 23) RM matox, opex, rezidua - rozšíření 2021
- 24) RM matox, opex, rezidua - rozšíření 2021

Rozšíření použití (ječmene jarního a ozimého, ovsa, meruňky, hrachu a fazole) 2025

- 25) RM chemie- rozšíření 2018
- 26) RM efate - rozšíření LUSKOVINY 2023

- 27) RM efate - rozšíření 2024
 - 28) List of endpoints efate - rozšíření 2024
 - 29) RM etox - rozšíření LUSKOVINY 2023
 - 30) RM etox - rozšíření 2024
 - 31) RA etox - rozšíření LUSKOVINY 2023
 - 32) RA etox - rozšíření 2024
 - 33) RM befic - rozšíření LUSKOVINY 2023
 - 34) RM befic - rozšíření 2025
 - 35) RM matox, opex, rezidua - rozšíření luskoviny 2023
 - 36) RM matox, opex, rezidua - rozšíření 2024
 - 37) 4622_Teppeki_LIST OF STUDIES change
-

VII.

K Vaší žádosti o poskytnutí informace ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, doručenou dne 12. 9. 2025 pod č.j.: UKZUZ 149685/2025, týkající se upřesnění informací v souvislosti s vyjádřením ÚKZÚZ o prošetření Vašeho podnětu o nezákonném použití chemické látky Actellic 50 EC dne 20. 6. 2025 (č. j.: UKZUZ 140745/2025), sdělujeme následující:

A) Na základě jakých podkladů a měření dospěl Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský k závěru, že byl použit právě přípravek Actellic 50 EC, jaké šarže a stáří?

Aplikaci přípravku Actellic 50 EC provedl na objednávku pana Luboše Papíka soukromý zhotovitel jako desinsekci skladu rostlinných produktů (dále jen „kontrolovaná osoba“), a to dne 20. 6. 2025 na parcele č. 161/3 v k. ú. Roudnice.

Vyhodnocení o použití přípravku Actellic 50 EC vycházelo z povinných kontrolních podkladů, které kontrolovaná osoba během kontroly předložila, a z kontrolních úkonů inspektorů ÚKZÚZ. Jednalo se zejména o:

- faktury a protokol za provedenou práci,
- záznam o použití přípravku na ochranu rostlin a pomocného prostředku vedeného podle § 11 vyhlášky č. 132/2018 Sb., o přípravcích a pomocných prostředcích na ochranu rostlin,
- doklady o nákupu přípravků na ochranu rostlin, pomocných prostředků na ochranu rostlin,
- fotodokumentaci,
- etikety a rozhodnutí o povolení přípravku Actellic 50 EC a pomocného prostředku s účinnou látkou olej řepkový - methylester),
- návod k použití zařízení na vytváření teplého aerosolu – mlhoviny,
- vyjádření poskytnuté zhotovitelem.

Kontrolovaná osoba aplikovala směs dvou výrobků, a to přípravku Actellic 50 EC s účinnou látkou pirimifos-methyl a pomocného prostředku na ochranu rostlin s účinnou látkou olej řepkový zařízením na vytváření aerosolu, i když dle údajů na etiketě je povolený způsob použití

postřik. Podle § 11 výše uvedené vyhlášky není stanovena povinnost evidovat číslo šarže použitého přípravku na ochranu rostlin nebo pomocného prostředku.

- B) Zda Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský disponuje v návaznosti na provedené šetření informací, jaká chemická látka byla použita při vytvoření aerosolu z původního skupenství přípravku Actellic 50 EC jako „emulgovatelného koncentrátu“ aplikovaného postřikem, případně jakým způsobem došlo k aerosolizaci dané látky. Pokud je tato informace Vašemu úřadu známa, žádám o zaslání názvu dané látky, případně technologického postupu – způsobu aerosolizace. V případě, že bylo zjištěno, že danou aerosolizací vznikly nové látky, žádám o sdělení, o jaké látky se jedná, a jakým způsobem vznikly.

Kontrolou byl zjištěn postup, podle něhož kontrolovaná osoba postupovala při ošetření skladu na parcelním č. 161/3, v k.ú. Roudnice dne 20. 6. 2025. V plastové nádobě byla připravena postřiková kapalina smícháním přípravku Actellic 50 EC a pomocného prostředku na ochranu rostlin s účinnou látkou olej řepkový – methylester (v poměru 1:4). Namíchaná směs byla přelita do nádrží dvou zařízení na vytváření aerosolu/mlhoviny (ruční benzinová zařízení Termofog Pulsfog), doplněny nádržky na benzín těchto zařízení a následně přenesení obou zařízení do skladu rostlinných produktů, obléčení osobních ochranných pracovních prostředků obsluhou zařízení, nastartování motoru těchto zařízení a otočení páčky chemického ventilu dolů, čímž došlo k tvorbě aerosolu.

Jelikož došlo na základě vyhodnocení získaných informací a podkladů v rámci kontroly k nepovolenému způsobu použití směsi přípravku Actellic 50 EC a pomocného prostředku na ochranu rostlin s účinnou látkou olej řepkový, nemá ÚKZÚZ k dispozici podklady o tom, jaké další látky aerosolizací vznikají.

- C) Zda v rámci provedeného šetření bylo zkoumáno i působení dalších látek obsažených v přípravku Actellic 50 EC, zejména látky hydrocarbons, C9, aromatics, dále calcium dodecylbenzenesulphonate, dále 4 – methylpentan – 2 – on, a též 2 – methylpropan – 1 – ol, a pokud ano, s jakým výsledkem.

Předmětem kontroly bylo ověření dodržování povinností uvedených v zákonu č. 326/2004 Sb., o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon č. 326/2004 Sb.“), zejména zda kontrolovaná osoba použila povolené přípravky na ochranu rostlin a pomocné prostředky na ochranu rostlin v souladu s údaji na jejich etiketě.

Posouzení a vyhodnocení přípravku na ochranu rostlin z hlediska jeho vlivu na zdraví lidí, zvířat a životní prostředí v návaznosti na účel a způsob použití (tedy postřik, nikoli vytváření aerosolu) je předmětem povolovacího řízení, nikoli kontroly. Jelikož šlo o nepovolený způsob aplikace, nemá ÚKZÚZ požadované informace k dispozici, neboť nebyly žadatelem o povolení předloženy k posouzení v rámci povolovacího řízení.

- D) Jaké další opatření provedl Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský v souvislosti se šetřením mého podnětu, zejména zda bylo zahájeno správní řízení či uloženo nápravné opatření, a to vůči jaké osobě, a jaké nápravné opatření bylo uloženo.

U kontrolované osoby, která prováděla ošetření skladu rostlinných produktů dne 20. 6. 2025 na objednávku pana Luboše Papíka, vlastníka pozemku p.č. 161/3, v k.ú. Roudnice, provedl ÚKZÚZ kontrolu a zjistil porušení ustanovení § 49 odst. 1 věty první a § 54d odst. 1 zákona č. 326/2004 Sb. Protokol z této kontroly byl doručen kontrolované osobě do datové schránky dne 8.9.2025. K 22.9.2025 nebyla kontrola dle § 18 zákona č. 255/2012 Sb., o kontrole (kontrolní řád) ukončena. Po ukončení kontroly dojde k předání kontrolního spisu z Odboru kontroly zemědělských vstupů s návrhem na uložení sankce na Oddělení legislativní a právní v rámci ÚKZÚZ, které vede v rámci ÚKZÚZ správní řízení o přestupku.

Z důvodu povinnosti zachovat v souladu s § 20 kontrolního řádu mlčenlivost, nelze poskytnout název kontrolované osoby.

- E) Zda se Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský v rámci šetření dané události zabýval i skutečností, zda k úniku předmětné látky z objektu její aplikace došlo v důsledku nedostatečného utěsnění daného objektu, a jaký závěr ohledně této skutečnosti přijal a zda bylo uloženo nápravné opatření a jaké osobě.

Podle etikety přípravku Actellic 50 EC v návaznosti na rozhodnutí o jeho povolení není stanoveno před aplikací zajistit utěsnění skladu, neboť je povoleno ho používat postřikem, nikoli tvorbou aerosolu/mlhoviny (zařízením na vytváření aerosolu).

- F) Zda se Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský zabýval i skutečností, zda osoba aplikující předmětnou látku měla předem informovat své sousedy, zejména mne.

Podle etikety přípravku Actellic 50 EC v návaznosti na rozhodnutí o jeho povolení není stanoveno před aplikací zajistit informování sousedů, a proto, kontrolovaná osoba/zhotovitel tuto povinnost neměla.

VIII.

V souladu s Vaší žádostí o informace ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, doručenu dne 16. 9. 2025 Ústřednímu kontrolnímu a zkušebnímu ústavu zemědělskému, v níž požadujete zaslání vnitřního předpisu upravujícího odběr vzorků, tj. metodického pokynu platného pro inspektory ÚKZÚZ v době odběru vzorků dne 31.5.2023 při prováděné kontrole, Vám v příloze posíláme MP č. 9/POR, 3. vyd., který nabyl účinnosti dne 29. 5. 2023. V jeho textu došlo ke znečitelnění bodů 13 a 14 části 5.2.2 (str. 7 a 8), které se netýkají postupu odběru vzorků v rámci kontroly; v těchto bodech je upraven interní postup k vyřízení požadavků nepodnikajících fyzických osob na reziduální analýzu vzorků.

Příloha: dle textu
