

I.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 23. 10. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 017141/2025, o poskytnutí registrační zprávy a seznamu studií pro povolení/obnovení povolení přípravku Force 20 CS (4629-0), Lamardor FS 400 (4651-0) a Askon (5065-0) v České republice.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

#### **Force 20 CS (4629-0)**

Pro přípravek Force 20 CS nemáme sanitizovanou registrační zprávu k dispozici, jelikož Česká republika nebyla zpravodajským státem, a tudíž ÚKZÚZ v rámci svých úředních činností tento dokument nevypracovával. V případě přípravku Force 20 CS se jedná o přípravek na moření osiva, a hodnocení bylo vypracováno Francií jako interzonálním zpravodajským státem. Povinností zpravodajského státu je mimo jiné i provedení sanitizace registrační zprávy a případně její poskytnutí žadatelům. S požadavkem na poskytnutí sanitizované verze registrační zprávy se tedy obraťte na příslušnou registrační autoritu ve Francii.

#### **Lamardor FS 400 (4651-0)**

V přílohách tak poskytujeme sanitizovanou registrační zprávu včetně seznamu studií nezbytných pro obnovení povolení přípravku na ochranu rostlin Lamardor FS 400, kdy Česká republika působila jako zonální zpravodajský stát. Obnovení povolení proběhlo v roce 2013.

#### **Askon (5065-0)**

V České republice byl přípravek Askon (5065-0) povolen v roce 2013 vzájemným uznáním z Německa. V přílohách tak poskytujeme posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku: národní posudky/řízení rizik pro povolení přípravku. Seznam studií vypracován nebyl.

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:

#### **FORCE 20 CS (4629-0)**

13. DP EKOTOX\_SAN
14. EKOTOX\_hodnocení\_SAN
15. DP CHEMIE\_SAN
16. DP OSUD A CHOVÁNÍ V ŽP\_SAN
17. OSUD A CHOVÁNÍ V ŽP\_hodnocení
18. DP SZÚ\_SAN
19. REZIDUA\_doplňk hodnocení\_SAN

20. TOXIKOLOGIE\_doplněk hodnocení\_SAN
  21. DP ÚČINNOST
  22. Force 20CS - list of studies\_final\_SAN
- Force 20CS - list of studies  
Force 20CS - list of studies\_28.4.2018  
Force\_20\_CS\_zadost\_o\_dRR  
podklady pro rozhodnutí  
Tefluthrin\_DAR\_02\_Vol2

### **LAMARDOR FS 400 (4651-0)**

1. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part A national Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30
2. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part B PhysChem core Lamardor FS 400 Bayer 2013-01-30
3. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part B Ecotox core Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30\_SAN
4. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part B Efficacy core Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30
5. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part B Fate core Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30
6. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part B Methods core Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30
7. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Part B Tox core Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30\_SAN
8. Prothioconazole tebuconazole registration 1107 Rezidues core Lamardor FS 400 Bayer CZ 2013-01-30

### **ASKON (5065-0)**

#### **Vzájemné uznání z Německa 2013**

1. efate\_hodnocení rizik-příloha č.1
2. efate\_posudek
3. ekotox\_LoEP
4. ekotox\_posudek
5. ekotox\_Risk assessment
6. HBÚ\_posudek
7. chemie\_posudek
8. chemie\_příloha 1 - hodnocení účinné látky
9. chemie\_příloha 2 - hodnocení přípravku
10. souhrnný posudek
11. SZÚ\_OPEX\_porovnání modelů
12. SZÚ\_tox. posudek

### **Minoritní použití 2022**

1. efate\_hodnocení rizik
2. efate\_posudek
3. ekotox\_hodnocení rizik
4. ekotox\_posudek
5. ekotox\_posudek
6. ekotox\_posudek
7. SZÚ\_rezidua
8. SZÚ\_tox. posudek

### **Minoritní použití 2024**

1. efate\_posudek
2. ekotox\_posudek
3. HBÚ\_posudek
4. chemie\_posudek

---

## **II.**

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 24. října 2025 a evidoval pod č.j. UKZUZ 175163/2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., a to žádost o poskytnutí registrační zprávy pro povolení přípravků na ochranu rostlin Folpetis 500 SC a Melvar Start.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

- Folpetis 500 SC (evid. č. 6043-0)  
V přílohách Vám poskytujeme sanitizovanou verzi registrační zprávy Folpetis 500 SC, vypracovanou ÚKZÚZ v rámci jeho úřední činnosti, jelikož Česká republika provedla hodnocení jako zonální zpravodajský stát.
- Melvar Start (evid. č. 6042-0)  
V přílohách Vám poskytujeme sanitizovanou verzi registrační zprávy Melvar Start, 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 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:

### **Folpetis 500 SC**

- 1) RR\_Part A\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
- 2) RR\_Part B0\_Folpetis 500 SC

- 3) RR\_Part B1-2-4\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
- 4) RR\_Part B3\_Folpetis 500 SC
- 5) RR\_Part B5\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
- 6) RR\_Part B6\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
- 7) RR\_Part B7\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
- 8) RR\_Part B8\_Folpetis 500 SC
- 9) RR\_Part B8-nat\_Folpetis 500 SC
- 10) RR\_Part B9\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
- 11) RR\_Part B9-nat\_Folpetis 500 SC
- 12) RR\_Part B10\_Folpetis 500 SC

#### **Melvar Start**

- 13) RR Part A\_Melvar Start\_SANITIZED
- 14) RR Part B0\_Melvar Start
- 15) RR Part B1, 2, 4\_Melvar Start
- 16) RR Part B3\_Melvar Start
- 17) RR Part B5\_Melvar Start\_SANITIZED
- 18) RR Part B6\_Melvar Start
- 19) RR Part B7\_Melvar Start\_SANITIZED
- 20) RR Part B8\_Melvar Start
- 21) RR Part B8\_NAT\_Melvar Start
- 22) RR Part B9\_Melvar Start\_SANITIZED
- 23) RR Part B9\_NAT\_Melvar Start
- 24) RR Part B10\_Melvar Start

---

### III.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 28. října 2025 vaši žádost dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 175827/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku Redigo Pro (evid. č. 5226-0).

V přílohách předáváme posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku Redigo Pro (evid. č. 5226-0). 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. B1\_sanitiz
2. B2\_sanitiz
3. B3\_sanitiz
4. B4\_sanitiz
5. B5\_sanitiz
6. B6\_sanitiz

7. B7\_sanitiz

8. RR part A\_sanitiz

---

#### IV.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 3. listopadu 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 179404/2025, o poskytnutí registrační zprávy včetně seznamu studií pro přípravek na ochranu rostlin **Agil 100 EC** (evid. č.: 4239-9), které byly použity k obnovení povolení přípravku v České republice.

Vyhovujeme Vaší žádosti a k Vašemu požadavku sdělujeme následující:

Pro přípravek Agil 100 EC nemáme k dispozici sanitizovanou registrační zprávu, jelikož Česká republika nebyla zpravodajským státem, a tudíž ÚKZÚZ v rámci svých úředních činností tento dokument nevypracovával. V procesu obnovení povolení bylo Rakousko a Slovinsko zpravodajským státem. Povinností zpravodajského státu je mimo jiné i provedení sanitizace registrační zprávy a případně její poskytnutí žadatelům. S požadavkem na poskytnutí sanitizované verze registrační zprávy se tedy obraťte na příslušnou registrační autoritu.

V přílohách Vám tedy poskytujeme pouze národní hodnocení, včetně seznamu studií použitých pro obnovení povolení přípravku Agil 100 EC, které ÚKZÚZ vypracovával v rámci jeho úřední činnosti. K vašemu požadavku dále sdělujeme, že v přiloženém seznamu studií datum ochrany dat není uvedeno, neboť již ochrana dat vypršela.

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. Agil 100 EC – Souhrnný posudek – sanitizace
2. Agil 100 EC – DP – Fyz-Chem – sanitizace
  - a. Agil 100 EC – Part B1 – sanitizace
  - b. Agil 100 EC – Part B2 – sanitizace
3. Agil 100 EC – DP – EFATE – sanitizace
  - a. Agil 100 EC – Hodnocení rizik – sanitizace
  - b. Agil 100 EC – Výsledné hodnoty úč. l. – sanitizace
4. Agil 100 EC – DP – EKOTOX – sanitizace
  - a. Agil 100 EC – RA – VB – sanitizace
  - b. Agil 100 EC – EKOTOX – minorita – sanitizace
5. Agil 100 EC – DP – HBÚ – sanitizace
6. Agil 100 EC – Toxikologický posudek – sanitizace
7. Agil 100 EC – seznam studií – sanitizace

---

V.

V souladu s Vaší žádostí o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“), doručenou dne 4. 11. 2025 Ústřednímu kontrolnímu a zkušebnímu ústavu zemědělskému jako povinnému subjektu, evidovanou pod č.j. UKZUZ 179772/2025 v níž požadujete poskytnutí kompletní aktuální databáze seznam přípravků na ochranu rostlin evidovaných v Registru přípravků na ochranu rostlin, a to strukturovaně ve strojově čitelné podobě (např. CSV, MDB, XML nebo JSON, Vám v souladu s § 14 odst. 5 písm. d) zákona poskytujeme předmětné soubory dat ve formátu XML na USB nosiči. Tuto formu volíme z toho důvodu, že vzhledem k vysokému objemu dat by jejich zaslání elektronickou formou prostřednictvím datové zprávy v rámci veřejné datové sítě bylo komplikované a pro Vás uživatelsky nekomfortní.

---

VI.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 14. listopadu 2025 a evidoval pod č.j. UKZUZ 188150/2025 Vaši další žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., a to žádost o poskytnutí části B9 (ekotoxikologie) registrační zprávy pro povolení přípravku na ochranu rostlin Folpetis 500 SC (evid. č. 6043-0).

V příloze poskytujeme část B9 (ekotoxikologie) registrační zprávy pro povolení přípravku Folpetis 500 SC v České republice.

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) RR\_Part B9\_Folpetis 500 SC\_SANITIZED
  - 2) RR\_Part B9-nat\_Folpetis 500 SC
-