

I.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 17. listopadu 2025 a evidoval pod č.j. UKZUZ 188531/2025 Vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., a to žádost o poskytnutí registrační zprávy a seznamu studií pro povolení / obnovení povolení přípravku na ochranu rostlin (dále jen „přípravek“) Conviso One, Husar Active Plus a Atlantis Star.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

1. Conviso One (evid. č. 5629-0)

Přípravek byl v ČR povolen podle čl. 40 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“) v roce 2018 formou vzájemného uznávání z Francie. Žádost byla přijata dne 18. ledna 2018.

Obnovení povolení podle čl. 43 nařízení ES bylo ukončeno v roce 2022.

Vášemu požadavku na poskytnutí sanitizované registrační zprávy nemůžeme vyhovět, jelikož jsme v tomto případě byli dotčeným členským státem (cMS), a tudíž jsme v rámci svých úředních činností tento dokument nevypracovávali. V rámci střední zóny bylo hodnocení pro přípravek Conviso One vypracováno Polskem jako zonálním zpravodajským státem (ZRMS), jehož povinností je mimo jiné i provedení sanitizace registrační zprávy. S požadavkem na poskytnutí sanitizované verze registrační zprávy přípravku Conviso One se tedy prosím obraťte na příslušnou registrační autoritu v Polsku.

V přílohách tak poskytujeme národní posudky/řízení rizik a seznam studií nezbytných pro obnovení povolení přípravku Conviso One v ČR.

2. Husar Active Plus (evid. č. 5484-0)

Přípravek byl v ČR povolen podle čl. 40 nařízení ES v roce 2018 formou vzájemného uznávání z Polska. Žádost byla přijata dne 18. srpna 2016.

Vášemu požadavku na poskytnutí sanitizované registrační zprávy nemůžeme vyhovět, jelikož jsme v tomto případě byli dotčeným členským státem (cMS), a tudíž jsme v rámci svých úředních činností tento dokument nevypracovávali. V rámci střední zóny bylo hodnocení pro přípravek Husar Active Plus vypracováno Polskem jako zonálním zpravodajským státem (ZRMS), jehož povinností je mimo jiné i provedení sanitizace registrační zprávy. S požadavkem na poskytnutí sanitizované verze registrační zprávy přípravku Husar Active Plus se tedy prosím obraťte na příslušnou registrační autoritu v Polsku.

V přílohách tak poskytujeme národní posudky/řízení rizik a seznam studií nezbytných pro povolení přípravku Husar Active Plus v ČR.

3. Atlantis Star (evid. č. 5397-0)

Přípravek byl v ČR povolen podle čl. 40 nařízení ES v roce 2017 formou vzájemného uznávání z Rakouska. Žádost byla přijata dne 7. prosince 2015.

Obnovení povolení podle čl. 43 nařízení ES bylo ukončeno v roce 2024.

Vášemu požadavku na poskytnutí sanitizované registrační zprávy nemůžeme vyhovět, jelikož jsme v tomto případě byli dotčeným členským státem (cMS), a tudíž jsme v rámci svých úředních činností tento dokument nevypracovávali. V rámci střední zóny bylo

hodnocení pro přípravek Atlantis Star vypracováno Rakouskem jako zonálním zpravodajským státem (ZRMS), jehož povinností je mimo jiné i provedení sanitizace registrační zprávy. S požadavkem na poskytnutí sanitizované verze registrační zprávy přípravku Atlantis Star se tedy prosím obraťte na příslušnou registrační autoritu v Rakousku. V přílohách tak poskytujeme národní posudky/řízení rizik a seznam studií nezbytných pro obnovení povolení přípravku na ochranu rostlin Atlantis Star v ČR.

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

Přílohy:

Conviso One (evid. č. 5629-0)

- 1) Conviso One_RM_chemie
- 2) Conviso One_RM_efate
- 3) Conviso One_RM_etox
- 4) Conviso One_RA_etox
- 5) Conviso One_RM_befic
- 6) Conviso One_RM RA_matox, opex, rezidua_SANITIZED
- 7) 5629_Conviso One_renewal_SANITIZED

Husar Active Plus (evid. č. 5484-0)

- 8) Husar Active Plus_RM chemie SANITIZED
- 9) Husar Active Plus_RM_efate SANITIZED
- 10) Husar Active Plus_RM_ecotox SANITIZED
- 11) Husar Active Plus_RA_ecotox SANITIZED
- 12) Husar Active Plus_RM_befic SANITIZED
- 13) Husar Active Plus_RM_RA_matox, opex, rezidua SANITIZED
- 14) 5484_Husar Active Plus_new SANITIZED

Atlantis Star (evid. č. 5397-0)

- 15) Atlantis Star_RM chemie
- 16) Atlantis Star_RM_efate
- 17) Atlantis Star_RM_etox
- 18) Atlantis Star_RA_etox
- 19) Atlantis Star_RM_befic
- 20) Atlantis Star_RM RA_matox, opex, rezidua SANITIZED
- 21) 5397_Atlantis Star_renewal SANITIZED

II.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 19. listopadu 2025 vaši žádost dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 189827/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku Bandur (evid. č. 4776-0).

V přílohách předáváme posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku Bandur (evid. č. 4776-0). 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. Bandur BEF řízení rizik_SAN
 2. Bandur ECOTOX hodnocení_SAN
 3. Bandur ECOTOX LoE_SAN
 4. Bandur ECOTOX řízení rizik_SAN
 5. Bandur EFATE hodnocení
 6. Bandur EFATE řízení rizik_SAN
 7. Bandur EFATE seznam studií
 8. Bandur EFATE výsledné hodnoty úč.l.
 9. Bandur FYZCHEM hodnocení_SAN
 10. Bandur FYZCHEM řízení rizik_SAN
 11. Bandur MATOX hodnocení aclonifen_SAN
 12. Bandur MATOX hodnocení přípravků_SAN
 13. Bandur OPEX hodnocení_SAN
 14. Bandur REZIDUA hodnocení
 15. Bandur TOXIKOLOGIE řízení rizik_SAN
-

III.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 21. 11. 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 190541/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku na ochranu rostlin **Telavex** (evid. č.: 6177-0).

Vyhovujeme Vaší žádosti a k Vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách Vám poskytujeme sanitizovanou verzi registrační zprávy **Telavex**, 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:

1. RR Part A – Telavex – sanitized
2. RR Part B0 – Telavex – sanitized
3. RR Part B1,2,4 – Telavex – sanitized

4. RR Part B3 – Telavex – sanitized
 5. RR Part B5 – Telavex – sanitized
 6. RR Part B6 – Telavex – sanitized
 7. RR Part B7 – Telavex – sanitized
 8. RR Part B8 – sanitized
 - a. RR Part B8 – NA – sanitized
 9. RR Part B9 – sanitized
 - a. RR Part B9 – NA – sanitized
 10. RR Part B10 – sanitized
-

IV.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 21. 11. 2025 vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 191055/2025, o poskytnutí registrační zprávy a seznamu studií u přípravku Teflix (5726-0) v České republice.

K vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách tak poskytujeme sanitizovanou registrační zprávu a seznam studií nezbytných pro povolení přípravku na ochranu rostlin Teflix kdy Česká republika působila jako zonální zpravodajský stát. Přípravek Teflix byl v České republice povolen 5. 12. 2020.

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:

První povolení

tefluthrin RR Part A_Teflix_Globachem_CZ_10_2020_final
tefluthrin RR Part B Section 0_Teflix_Globachem_CZ_09_2020_sanitized
tefluthrin RR Part B Section 1_2_4_Teflix_Globachem_CZ_09_2020_sanitized
tefluthrin RR Part B Section 3_Teflix_Globachem_CZ_09_2020_sanitized
tefluthrin RR Part B Section 5_Teflix_Globachem_CZ_09_2020_sanitized
tefluthrin RR Part B Section 6_Teflix_Globachem_CZ_09_2020_final
tefluthrin RR Part B Section 7_Teflix_Globachem_CZ_08_2020
tefluthrin RR Part B Section 8_Teflix_Globachem_CZ_09_2020
tefluthrin RR Part B Section 9_national addendum_Teflix_Globachem_CZ_10_2020
tefluthrin RR Part B Section 9_Teflix_Globachem_CZ_10_2020_sanitized
tefluthrin RR Part B Section 10_Teflix_Globachem_CZ_08_2020
List of studies

Změna doby použitelnosti

Part B Section 1,2, 4 _extension of storage stability_sanitized

V.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 3. prosince 2025 vaši žádost dle zákona č. 106/1999 Sb., evidovanou pod čj. UKZUZ 196712/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku Walkover (evid. č. 6185-0).

V přílohách předáváme posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku Walkover (evid. č. 6185-0). 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. Walkover_RR A_sanitized
 2. Walkover_RR B0
 3. Walkover_RR B124_sanitized
 4. Walkover_RR B3
 5. Walkover_RR B5_sanitized
 6. Walkover_RR B6_sanitized
 7. Walkover_RR B7_sanitized
 8. Walkover_RR B8
 9. Walkover_RR B8 national addendum
 10. Walkover_RR B9_sanitized
 11. Walkover_RR B9 national addendum_sanitized
 12. Walkover_RR B10
-

VI.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 3. 12. 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 196713/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku na ochranu rostlin **Telavex** (evid. č.: 6177-0).

Vyhovujeme Vaší žádosti a k Vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách Vám poskytujeme sanitizovanou verzi registrační zprávy **Telavex**, 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:

11. RR Part A – Telavex – sanitized
 12. RR Part B0 – Telavex – sanitized
 13. RR Part B1,2,4 – Telavex – sanitized
 14. RR Part B3 – Telavex – sanitized
 15. RR Part B5 – Telavex – sanitized
 16. RR Part B6 – Telavex – sanitized
 17. RR Part B7 – Telavex – sanitized
 18. RR Part B8 – sanitized
 - b. RR Part B8 – NA – sanitized
 19. RR Part B9 – sanitized
 - b. RR Part B9 – NA – sanitized
 20. RR Part B10 – sanitized
-

VII.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 10. prosince 2025 a evidoval pod č.j. UKZUZ 200404/2025 Vaši žádost o informace dle zákona č. 106/1999 Sb., a to žádost o poskytnutí registrační zprávy pro povolení přípravku na ochranu rostlin (dále jen „přípravek“) Principal Forte.

V přílohách předáváme posouzení přípravku, které bylo vypracováno v rámci naší úřední činnosti pro povolení přípravku Principal Forte (evid. č. 5866-0). Z požadovaných dokumentů byly vyloučeny informace, které jsou považovány za důvěrné s ohledem na ustanovení článku 63 odst. 2 nařízení Evropského parlamentu a Rady (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“).

V České republice byl přípravek poprvé povolen 2. března 2022.

Přílohy:

- 1) RR Part A_Principal Forte – sanitized
- 2) RR Part B Section 0_Principal Forte
- 3) RR Part B Section 1_2_4_Principal Forte
- 4) RR Part B Section 3_Principal Forte – sanitized
- 5) RR Part B Section 5_Principal Forte – sanitized
- 6) RR Part B Section 6_Principal Forte – sanitized
- 7) RR Part B Section 7_Principal Forte
- 8) RR Part B Section 8_Principal Forte
- 9) RR Part B Section 8 national addendum_Principal Forte
- 10) RR Part B Section 9_Principal Forte – sanitized
- 11) RR Part B Section 9 national addendum_Principal Forte – sanitized

VIII.

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“) přijal dne 11. 12. 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 200871/2025, o poskytnutí registrační zprávy přípravku na ochranu rostlin **Ranman Top** (evid. č.: 4950-0).

Vyhovujeme Vaší žádosti a k Vašemu požadavku sdělujeme následující:

V přílohách Vám poskytujeme sanitizovanou verzi registrační zprávy **Ranman Top**, 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:

21. RR Part A – Ranman Top – sanitized
 22. RR Part B0 – Ranman Top – sanitized
 23. RR Part B1,2,4 – Ranman Top – sanitized
 24. RR Part B3 – Ranman Top – sanitized
 25. RR Part B5 – Ranman Top – sanitized
 26. RR Part B6 – Ranman Top – sanitized
 27. RR Part B7 – Ranman Top – sanitized
 28. RR Part B8 – Ranman Top – sanitized
 - c. RR Part B8 – NA – Ranman Top – sanitized
 29. RR Part B9 – Ranman Top – sanitized
 - c. RR Part B9 – NA – Ranman Top – sanitized
 30. RR Part B10 – Ranman Top – sanitized
-