



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

Elektronický podpis - 19.4.2018

Certifikát autora podpisu :

Jméno : Eliška Stámová
Vydal : PostSignum Qualified C...
Platnost do : 1.3.2019

V Praze dne 16.4.2018
Č. j. MZDR 1215/2015/SOZ



MZDRX0124IWT

ROZHODNUTÍ

Ministerstvo zdravotnictví (dále jen „ministerstvo“) jako ústřední správní úřad pro oblast dodávání biocidních přípravků a účinných látek na trh a jejich používání podle § 5 odst. 1 písm. d) zákona č. 324/2016 Sb., o biocidních přípravcích a účinných látkách a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (zákon o biocidech), **rozhodlo** podle článku 31 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012, o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání (dále jen „nařízení č. 528/2012“), **o obnovení povolení** k uvedení biocidního přípravku **Hubex L** na trh na základě žádosti podané dne 15. 12. 2014 obchodní společností HUBEX CZ s.r.o., se sídlem Pod Karlovem 2322, 256 01 Benešov, Česká republika (dále jen „účastník řízení“), vedené pod spisovou značkou ministerstva MZDR 1215/2015/SOZ a evidovanou pod referenčním číslem žádosti v rejstříku pro biocidní přípravky BC-AN013595-40, **t a k t o :**

Povolení č. CZ-2014-0022 k dodávání biocidního přípravku **Hubex L** na trh na území České republiky se obnovuje za podmínek stanovených v souhrnu vlastností biocidního přípravku, který je přílohou k tomuto rozhodnutí.

Odůvodnění:

Ministerstvo obdrželo dne 15. 12. 2014 prostřednictvím registru biocidních přípravků v souladu s článkem 31 nařízení č. 528/2012 žádost obchodní společnosti HUBEX CZ s.r.o. se sídlem Pod Karlovem 2322, 256 01 Benešov, Česká republika (dále jen „účastník řízení“), o obnovení povolení k dodávání biocidního přípravku na trh a následně ministerstvo vyžádalo v souladu s ustanovením § 5 odst. 4 zákona o biocidech od dotčených orgánů státní správy závazná stanoviska.

Vzhledem k tomu, že dotčené orgány státní správy doporučily ve svých závazných stanoviscích obnovit povolení k dodávání biocidního přípravku Hubex L na trh za nově stanovených podmínek uvedených v příloženém souhrnu vlastností biocidního přípravku, ministerstvo ve výše uvedené věci účastníku řízení vyhovělo.

Poučení: Proti tomuto rozhodnutí lze v souladu s § 152 odst. 1 správního řádu podat rozklad, o němž rozhoduje ministr zdravotnictví. Rozklad se podává k ministerstvu zdravotnictví – hlavní hygieničce ČR ve lhůtě 15 dnů ode dne doručení tohoto rozhodnutí.




Mgr. Eva Gottvaldová
náměstkyně pro ochranu a podporu veřejného
zdraví a hlavní hygienička ČR