



ÚSTŘEDNÍ KONTROLNÍ A ZKUŠEBNÍ ÚSTAV ZEMĚDĚLSKÝ

Držitel rozhodnutí: Bayer CropScience AG
Alfred-Nobel Str. 50
40789 Monheim
Německo

Právní zástupce: BAYER s.r.o.
Siemensova 2717/4
155 00 Praha 5 – Stodůlky

Útvar: Odbor přípravků na ochranu rostlin
Adresa: Zemědělská 1a, 613 00 Brno

Sp.zn: SZ UKZUZ 088416/2015//20686
Vyřizuje: Marcela Nováková

Čj.: UKZUZ 104813/2015
Tel.: 545 110 471

Datum: 19. 10. 2015
E-mail: marcela.novakova@ukzuz.cz

ROZHODNUTÍ

Ústřední kontrolní a zkušební ústav zemědělský (dále jen „ÚKZÚZ“), Hroznová 2, 656 06 Brno, jako příslušný správní orgán podle § 72 odst. 1 písm. c) zákona č. 326/2004 Sb., o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“), podle čl. 33 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 řízení o povolení přípravku na ochranu rostlin **SCORPIO** (dále jen „přípravek“) na základě žádosti společnosti Bayer CropScience AG, Alfred-Nobel Str. 50, 40789 Monheim, Německo, ze dne 1. září 2015, doručené dne 1. září 2015,

rozhodl takto:

1. Doba platnosti povolení: do 31. července 2017
2. Identifikace přípravku:
 - a) Název přípravku: **SCORPIO**
 - b) Evidenční číslo přípravku: 4403-10
 - c) Název a množství účinné látky: trifloxystrobin 500 g/kg
 - d) Formulační úprava: ve vodě dispergovatelné granule (WG)
 - e) Biologická funkce přípravku: fungicid
3. Označení přípravku podle nařízení Komise (EU) č. 547/2011:
 - a) Požadavek na označování štítku uvedený v příloze I odst. 1 písm. p) nařízení Komise

(EU) č. 547/2011, je-li přiložen příbalový leták
Před použitím si přečtěte přiložený návod k použití.

b) Informace ke skladování přípravku podle přílohy I odst. 1 písm. q) a r) nařízení Komise (EU) č. 547/2011:

Doba použitelnosti: 2 roky od data výroby

c) Standardní věty udávající bezpečnostní opatření pro ochranu lidského zdraví, zdraví zvířat nebo životního prostředí, uvedené v příloze III nařízení Komise (EU) č. 547/2011:

i. Obecná ustanovení

SP 1 Neznečišťujte vody přípravkem nebo jeho obalem. (Nečistěte aplikační zařízení v blízkosti povrchových vod/Zabraňte kontaminaci vod splachem z farem a z cest).

4. Další omezení dle § 34 odst. 1 zákona č. 326/2004 Sb., ve znění pozdějších předpisů:

Přípravek je vyloučen z použití v ochranném pásmu II. stupně zdrojů povrchových vod.

Postřik provádějte jen za bezvětří nebo mírného vánku, ve směru po větru a od dalších osob.

Vstup do ošetřeného pole je možný až druhý den po aplikaci.

Po ukončení práce ve skleníku/fóliovníku opusťte ošetřované prostory!

Při přípravě aplikační kapaliny ani při provádění postřiku nepoužívejte kontaktní čočky.

Práce s přípravkem je zakázána pro těhotné a kojící ženy a pro mladistvé.

Práce s přípravkem je nevhodná pro alergické osoby

5. Rozsah použití přípravku SCORPIO

1) rozsah povoleného použití:

1) Plodina, oblast použití	2) Škodlivý organismus, jiný účel použití	Dávkování, mísitelnost	OL	Poznámka 1) k plodině 2) k ŠO 3) k OL	4) Pozn. k dávkování 5) Umístění 6) Určení sklizně
jabloň	strupovitost jabloně, padlí jabloňové	0,15 kg/ha	14		

OL (ochranná lhůta) je dána počtem dnů, které je nutné dodržet mezi termínem poslední aplikace a sklizní.

Plodina, oblast použití	Dávka vody	Způsob aplikace	Max. počet aplikací v plodině
jabloň	300 - 1000 l/ha postřikové kapaliny	postřik, rosení	max. 3x / rok

2) Rozsah rozšířeného použití dle čl. 51 nařízení:**Menšinové použití přípravku povolené dle čl. 51 odst. 2 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009**

1) Plodina, oblast použití	2) Škodlivý organismus, jiný účel použití	Dávkování, mísitelnost	OL	Poznámka 1) k plodině 2) k ŠO 3) k OL	4) Pozn. k dávkování 5) Umístění 6) Určení sklizně
travníky	houbové choroby	0,7 kg/ha	-		

Ochrannou lhůtu (OL) není nutné stanovit.

Plodina, oblast použití	Dávka vody	Způsob aplikace	Max. počet aplikací v plodině	Interval mezi aplikacemi
travníky	200-1000 l/ha	postřik	max. 2x/ rok	10-14 dnů

Tabulka ochranných vzdáleností stanovených s ohledem na ochranu necílových organismů

Plodina	bez redukce	tryska 50 %	tryska 75 %	tryska 90 %
Ochranná vzdálenost od povrchové vody s ohledem na ochranu vodních organismů [m]				
travník	4	4	4	4

6. Další podmínky pro uvádění na trh a používání:

- a) Držitel rozhodnutí o povolení je povinen zajistit, aby u přípravků uvedených na trh po 1. 6. 2015 bylo označení na etiketě v souladu s požadavky Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 ze dne 16. prosince 2008 o klasifikaci, označování a balení látek a směsí, o změně a zrušení směrnic 67/548/EHS a 1999/45/ES a o změně nařízení (ES) č. 1907/2006 (nařízení CLP). Držitel rozhodnutí o povolení je dále povinen uvést znění etikety přípravku do souladu s údaji uvedenými ve výrokové části tohoto rozhodnutí. Držiteli rozhodnutí o povolení se zakazuje jakkoli měnit nebo upravovat údaje uvedené ve výrokové části tohoto rozhodnutí o povolení při jejich uvádění v etiketě přípravku, s výjimkou údajů týkajících se označení přípravku v přímé návaznosti na nařízení CLP. Druh osobních ochranných prostředků doporučených na etiketě přípravku by měl odpovídat zhodnocení rizika plynoucího z práce s přípravkem. Pokud na obalu není dostatek místa, mohou být další údaje dle nařízení Komise (EU) č. 547/2011 uvedeny na příbalovém letáku.
- b) Přípravek SCORPIO je povolen k uvádění na trh v následujících obalech: papírová krabice s Al vrstvou a obsahem 150 g a 1 kg přípravku

Transportní obal: Sud (karton) 116,5 l pro 50 kg přípravku s vnitřním pytlím PET/ALU/PE s opakovaně uzavíratelným uzávěrem a PE/AL/PE pytel o obsahu 20 kg přípravku.

Transportní obal je určený výlučně pro přebalení do balení pro spotřebitele. Subjektem, který přebaluje, musí být držitel povolení k uvádění na trh a používání přípravků nebo subjekt, který provede přebalení formou zakázky a to výhradně do schválených balení

uvedených v rozhodnutí o povolení vydaných subjektu, pro který je přebalení realizováno.

- c) Přípravek, u něhož prošla doba použitelnosti, lze uvádět na trh po dobu 1 roku, jestliže se prokáže na základě analýzy odpovídajícího vzorku, že se jeho chemické a fyzikální vlastnosti shodují s vlastnostmi, na jejichž základě bylo uděleno povolení. Laboratorní rozbor přípravku pro tento účel zajistí vlastník přípravku u akreditované laboratoře pro přípravky na ochranu rostlin a prodlouženou dobu použitelnosti je povinen vyznačit na obalu přípravku.
- d) Doporučí-li držitel rozhodnutí na etiketě přípravku použití přípravku SCORPIO ve směsi s dalším jiným přípravkem či dalšími jinými přípravky na ochranu rostlin, nebo s jiným adjuvancem nebo adjuvancem, je povinen uvést pod každé takové doporučení na etiketu větu: „Použití přípravku SCORPIO v doporučené směsi nebylo Ústředním kontrolním a zkušební ústavem zemědělským vyhodnoceno z hlediska bezpečnosti a účinnosti pro takto ošetřenou plodinu. Při aplikaci každé směsi je nutné postupovat v souladu s § 51 zákona č. 326/2004 Sb., o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů v návaznosti na vyhlášku č. 327/2012 Sb., neboť jde o použití nebezpečné nebo zvlášť nebezpečné pro včely.“
- e) K ochraně zdraví lidí (a zvířat) v oblastech využívaných širokou veřejností nebo zranitelnými skupinami obyvatel při ošetřování trávníků okrasných, užitkových, sportovních nebo golfových v oblastech využívaných širokou veřejností nebo zranitelnými skupinami obyvatel se uplatní následující preventivní a režimová opatření:
- aplikaci je třeba předem oznámit (např. místně příslušnému obecnímu nebo městskému úřadu);
 - vlastník pozemku nebo osoba/firma provádějící aplikaci musí zajistit vhodné označení ošetřené plochy nebo stromů (během a po dobu 2 dní po aplikaci) například nápisem: „chemicky ošetřeno, nedotýkejte se ošetřených porostů“ s doplněním časových termínů;
 - doporučujeme po dobu 2 dní po ošetření zamezit (popř. omezit) vstupu osob a pohybů zvířat na ošetřené ploše;
 - jedná-li se o areály, které lze uzavřít, je žádoucí tak učinit
- f) Zjistí-li držitel tohoto rozhodnutí o povolení vlastnosti přípravku, které ohrožují zdraví lidí nebo zvířat anebo poškozují životní prostředí a nebyly známy v době vydání rozhodnutí o jeho povolení, oznámí toto zjištění bezodkladně UKZÚZ.
- g) Držitel rozhodnutí o povolení je dle ust. § 31 odst. 4 zákona povinen před uvedením přípravku na trh na základě tohoto povolení zaslat UKZÚZ etiketu přípravku uvedenou s tímto povolením do souladu.
- h) Přípravek může být používán pouze profesionálním uživatelem dle ust. § 2 odst. 2 písm. h) zákona č. 326/2004 Sb., v platném znění.

Odůvodnění

Řízení ve věci povolení přípravku SCORPIO bylo zahájeno na základě žádosti ze dne 1. září 2015, doručené dne 1. září 2015, a bylo ukončeno v souladu s ust. čl. 33 Nařízení ES.

Přípravek se povoluje do 31. července 2017 v návaznosti na článek 32 odst. 1 Nařízení ES, který umožňuje stanovit platnost povolení na dobu nepřekračující jeden rok ode dne uplynutí doby platnosti schválení účinné látky trifloxystrobin obsažené v přípravku.

Hodnocení přípravku z hlediska ochrany zdraví bylo posouzeno Národním referenčním centrem pro pesticidy CZŽP SZÚ Praha pro přípravek Zato 50 WG, 4403-3 (viz Stanovisko ze dne 25. 7. 2000 a dopis zn. ZŽP 11 - 516a/02 Exp.: 0034 ze dne 26. 2. 2002 s přílohou/doplněk Stanoviska - rozšíření hrozny/ze dne 26. 2. 2002) a v toxikologickém posudku vydaném MZd formou závazného stanoviska dle § 33 odst. 2 zákona č. 326/2004 Sb. v platném znění (viz dopis č.j. 44296/20112-OVZ-34.3-28.11.12 ze dne 3. července 2014 s přílohou ze dne 23. června 2014.

Technická specifikace přípravku odpovídá specifikaci přípravku Zato 50 WG (4403-3) ze dne 13. října 2000.

Vzhledem k výše uvedeným skutečnostem bylo rozhodnuto tak, jak je stanoveno ve výrokové části tohoto rozhodnutí.

Správní poplatek, splatný podle zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, podle Položky 81 písmeno a) první odrážka Sazebníku („Přijetí žádosti o povolení přípravku na ochranu rostlin, obsahuje-li pouze účinnou látku nebo účinné látky zařazené podle přímo použitelného předpisu Evropských společenství“) ve výši 5000,- Kč k žádosti doručené dne 1. září 2015, byl uhrazen dne 16. října 2015 převodem na účet ÚKZÚZ.

Poučení o odvolání:

Proti tomuto rozhodnutí lze podat odvolání do 15 dnů ode dne jeho doručení, nejpozději však do 15 dnů po uplynutí desátého dne ode dne, kdy bylo nedoručené a uložené rozhodnutí připraveno k vyzvednutí, a to k Ministerstvu zemědělství České republiky, odbor rostlinných komodit, prostřednictvím Ústředního kontrolního a zkušebního ústavu zemědělského, sekce zemědělských vstupů, odboru přípravků na ochranu rostlin, Zemědělská 1a, 613 00 Brno.

otisk úředního razítka

Ing. Pavel Minář, Ph.D.
ředitel odboru

Rozdělovník: - do datové schránky BAYER s.r.o.;
- spis.