

## Podmínky udělení povolení

Shrnutí podmínek povolení vydané pro účely zveřejnění podle čl. 67 odst. 2 písm. a) nařízení o biocidech<sup>1)</sup>

### OBECNÉ PODMÍNKY POVOLENÍ

Biocidní přípravek: **RODILON PASTA**

Číslo povolení: **CZ-2012-0001**

Držitel povolení: **LIPHATECH, Bonnel - CS 10005, 47480 Pont Du Casse, Francie**

Číslo jednací MZ<sup>2)</sup>: **MZDR 27177/2017/SOZ**

Doba platnosti povolení: 31. 8. 2018

- v souladu s čl. 17 odst. 4 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 23 odst. 6 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 23 odst. 7 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>

Uplatněné výjimky a odchylky:

- v souladu s čl. 19 odst. 5 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 23 odst. 3 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 37 odst. 1 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 37 odst. 4 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 55 odst. 1 nebo čl. 55 odst. 2 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>
- v souladu s čl. 88 nařízení o biocidech<sup>1)</sup>

### PODMÍNKY PRO DODÁVÁNÍ NA TRH NA ÚZEMÍ ČESKÉ REPUBLIKY A POUŽÍVÁNÍ BIOCIDNÍHO PŘÍPRAVKU

Držitel povolení je oprávněn dodávat na trh na území České republiky biocidní přípravek RODILON PASTA v souladu se schváleným souhrnem vlastností biocidního přípravku, jež je uveřejňován Evropskou agenturou pro chemické látky v elektronickém formátu.

### SPECIFICKÁ OPATŘENÍ VZTAHUJÍCÍ SE K TOMUTO POVOLENÍ

Nebyla stanovena.

---

<sup>1)</sup> Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 o podmínkách dodávání biocidních přípravků a jejich používání, v platném znění.

<sup>2)</sup> Číslo jednací ve spisovém deníku Ministerstva zdravotnictví České republiky.