



## **Výbor pro kontrolu kvality hodnocení dopadů regulace (RIA)**

Č. j.:

AVS 905/09

V Praze dne 22. června 2009

### **N á v r h   s t a n o v i s k a   č. 59**

#### **Grémia pro regulační reformu a efektivní veřejnou správu**

**k**

**návrhu zákona, kterým se mění zákon č. 120/2002 o podmínkách uvádění biocidních přípravků a účinných látek na trh a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů**

---

I.

#### **Cíl návrhu**

Cílem materiálu, který zpracovalo Ministerstvo zdravotnictví, je transponovat do právního řádu České republiky směrnice č. 2008/75/ES, 2008/77/ES, 2008/78/ES, 2008/79/ES, 2008/80/ES, 2008/81/ES, 2008/85/ES a 2008/86/ES, kterými se zařazují do přílohy I základní směrnice 98/8/ES účinné látky biocidních přípravků tebukonazol, oxid uhličitý, propiconazol, difenakum, K-HDO, IPBC, thiabendazol a thiamethoxam. Příloze č. I. základní směrnice č. 98/8/ES odpovídá příloha č. 2 zákona č. 120/2002 Sb. V současné době je do této přílohy zařazeno pět účinných látek a jedna do přílohy č. 3. Předkládanou novelou se do přílohy č. 2 zákona č. 120/2002 Sb. zařazuje dalších osm účinných látek.

II.

#### **Soulad s Obecnými zásadami pro hodnocení dopadů regulace**

Předkladatel zpracoval v obecné části „Odůvodnění“ závěrečnou zprávu z hodnocení dopadů regulace formou tzv. malé RIA podle metodiky, která byla schválena usnesením vlády č. 877/2007 dne 13. srpna 2007.

III.

#### **Způsob projednávání návrhu**

Materiál byl projednán v připomínkovém řízení, které bylo ukončeno dne 16. 3. 2009. Připomínku k hodnocení dopadů regulace uplatnilo MV. Připomínka byla akceptována a vypořádána. Materiál se předkládá k projednání vládě bez rozporu.

IV.

#### **Návrhy na úpravu/ doplnění**

Z hlediska hodnocení dopadů regulace se nenavrhují žádné úpravy materiálu.

V.

#### **Závěr**

S přihlédnutím k bodu IV. sekretariát Grémia doporučuje Výboru, aby navrhl Grémiu materiál schválit v předloženém znění.