



Ročník 2012

Zbierka zákonov

SLOVENSKEJ REPUBLIKY

Čiastka 44

Uverejnená 29. júna 2012

Cena 2,57 €

OBSAH:

185. Zákon, ktorým sa mení a dopĺňa zákon č. 580/2004 Z. z. o zdravotnom poistení a o zmene a doplnení zákona č. 95/2002 Z. z. o poisťovníctve a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov a o zmene a doplnení niektorých zákonov
186. Nariadenie vlády Slovenskej republiky o prehodnocovaní autorizovaných prípravkov na ochranu rastlín
187. Nariadenie vlády Slovenskej republiky, ktorým sa mení a dopĺňa nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 658/2005 Z. z., ktorým sa ustanovujú požiadavky na kozmetické výrobky v znení neskorších predpisov
-

185

ZÁKON

z 20. júna 2012,

ktorým sa mení a dopĺňa zákon č. 580/2004 Z. z. o zdravotnom poistení a o zmene a doplnení zákona č. 95/2002 Z. z. o poisťovníctve a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov a o zmene a doplnení niektorých zákonov

Národná rada Slovenskej republiky sa uzniesla na tomto zákone:

Čl. I

Zákon č. 580/2004 Z. z. o zdravotnom poistení a o zmene a doplnení zákona č. 95/2002 Z. z. o poisťovníctve a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení zákona č. 718/2004 Z. z., zákona č. 305/2005 Z. z., zákona č. 352/2005 Z. z., zákona č. 660/2005 Z. z., zákona č. 282/2006 Z. z., zákona č. 522/2006 Z. z., zákona č. 673/2006 Z. z., zákona č. 358/2007 Z. z., zákona č. 518/2007 Z. z., zákona č. 530/2007 Z. z., zákona č. 594/2007 Z. z., zákona č. 461/2008 Z. z., zákona č. 581/2008 Z. z., zákona č. 108/2009 Z. z., zákona č. 192/2009 Z. z., zákona č. 533/2009 Z. z., zákona č. 121/2010 Z. z., zákona č. 136/2010 Z. z., zákona č. 151/2010 Z. z., zákona č. 499/2010 Z. z., zákona č. 133/2011 Z. z. a zákona č. 250/2011 Z. z. sa mení a dopĺňa takto:

1. V § 19 ods. 12 sa za slová „podľa odseku 8“ vkladajú slová „alebo podľa odseku 17“.

2. V § 19 ods. 17 sa na konci bodka nahrádza bodkočiarkou a pripájajú sa tieto slová: „v takom prípade výsledok ročného zúčtovania poistného oznamuje zdravotná poisťovňa poistencom a platiteľom poistného do 31. decembra kalendárneho roka nasledujúceho po roku, za ktorý bolo ročné zúčtovanie poistného vykonané, elektronicky prostredníctvom internetového portálu alebo elektronickej podateľne alebo v listinnej podobe.“.

3. V § 23 ods. 9 písm. b) sa slová „15. novembra“ nahrádzajú slovami „30. novembra“.

4. V § 23 ods. 9 písmeno d) znie:

„d) ministerstvu zdravotníctva na účely výpočtu indexu rizika nákladov na zdravotnú starostlivosť (ďalej len „index rizika nákladov“) údaje podľa § 28 ods. 4 do 30. júna kalendárneho roka,“.

5. V § 23 ods. 9 sa vypúšťa písmeno e).

6. V § 27 ods. 2 písmeno c) znie:

„c) počet poistencov podľa pohlavia a veku od 0 do 79 rokov veku v skupinách po piatich rokoch a osobitne v skupine od 80 rokov veku (ďalej len „počet poistencov podľa pohlavia a veku“), za ktorých platiteľom poistného nie je štát [§ 11 ods. 1 písm. a) až c) a ods. 2] za kalendárny mesiac, za ktorý sa mesačné prerozdelenie vykonáva,“.

7. V § 27 ods. 2 písm. d) sa za slovo „poistencov“ vkladajú slová „podľa pohlavia a veku“ a vypúšťajú sa slová za hranatou zátvorkou „podľa pohlavia a veku“.

8. V § 27 sa odsek 2 dopĺňa písmenami e) a f), ktoré znejú:

„e) počet poistencov zaradených do jednotlivých farmaceuticko-nákladových skupín podľa § 27b ods. 2 a 3 za kalendárny mesiac, za ktorý sa mesačné prerozdelenie vykonáva,

f) zoznam poistencov podľa písmena e), ktorý obsahuje

1. rodné číslo poistenca, ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,

2. kód lieku uvedeného v zozname kategorizovaných liekov^{57aa)} (ďalej len „kategorizovaný liek“), na ktorého základe bol poistenec zaradený do farmaceuticko-nákladovej skupiny podľa § 27b ods. 2 alebo ods. 3,

3. počet balení lieku podľa druhého bodu,

4. dátum výdaja alebo podania lieku podľa druhého bodu.“.

Poznámka pod čiarou k odkazu 57aa znie:

„^{57aa)} § 8 zákona č. 363/2011 Z. z. o rozsahu a podmienkach úhrady liekov, zdravotníckych pomôcok a dietetických potravín na základe verejného zdravotného poistenia a o zmene a doplnení niektorých zákonov.“.

9. V § 27 ods. 8 úvodnej vete sa slová „do 25. dňa v kalendárnom mesiaci“ nahrádzajú slovami „do konca kalendárneho mesiaca“.

10. V § 27 ods. 8 písm. a) tretí bod znie:

„3. počet poistencov podľa odseku 2 písm. c) až e),“.

11. V § 27 ods. 8 písm. b) piatom bode sa slová „ods. 5“ nahrádzajú slovami „ods. 13“.

12. V § 27 ods. 9 prvej vete sa slovo „stanoví“ nahrádza slovom „určí“.

13. V § 27a ods. 2 písm. c) sa za slovo „poistencov“ vkladajú slová „podľa pohlavia a veku“ a vypúšťajú sa slová za hranatou zátvorkou „podľa pohlavia a veku“.

14. V § 27a sa odsek 2 dopĺňa písmenom d), ktoré znie:

„d) počet poistencov zaradených do jednotlivých farmaceuticko-nákladových skupín podľa § 27b ods. 2 a 3 za rozhodujúce obdobie.“.

15. V § 27a ods. 9 písm. a) druhom bode sa slová „b) a c)“ nahrádzajú slovami „b) až d)“.

16. V § 27a ods. 9 písm. b) šiestom bode sa slová „ods. 5“ nahrádzajú slovami „ods. 13“.

17. V § 27a ods. 10 prvej vete sa slovo „stanoví“ nahrádza slovom „určí“.

18. Za § 27a sa vkladá § 27b, ktorý vrátane nadpisu znie:

„§ 27b

Farmaceuticko-nákladové skupiny

(1) Farmaceuticko-nákladová skupina je definovaná anatomickeo-terapeuticko-chemickou skupinou liečiv (ďalej len „ATC skupina“) a je spôsobilá odhadnúť budúce náklady na poskytovanú zdravotnú starostlivosť poistenca s chorobou v chronickom štádiu na základe spotreby kategorizovaných liekov. Farmaceuticko-nákladová skupina sa zaradi do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín, ak spĺňa kritériá uvedené v odseku 4.

(2) Príslušná zdravotná poisťovňa zaradi poistenca v kalendárnom mesiaci, za ktorý sa vykonáva mesačné prerozdelenie, do farmaceuticko-nákladovej skupiny zaradenej do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín, ak mu počas 12 za sebou nasledujúcich kalendárnych mesiacov predchádzajúcich kalendárnemu mesiacu, za ktorý sa vykonáva mesačné prerozdelenie, bolo vydaných alebo podaných aspoň 181 štandardných dávok liečiva v kategorizovaných liekoch v ATC skupinách, ktoré definujú farmaceuticko-nákladovú skupinu zaradenú do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín a ktoré príslušná zdravotná poisťovňa alebo zdravotná poisťovňa, ktorá naposledy vykonávala verejné zdravotné poistenie poistenca, zaevidovala v účtovnej evidencii. Štandardnú dávku liečiva v kategorizovaných liekoch ustanovuje zoznam kategorizovaných liekov.^{57aa)}

(3) Ak možno poistenca zaradi podľa odseku 2 do viacerých farmaceuticko-nákladových skupín zaradených do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín, poistenec sa na účely mesačného prerozdelenia zaradi len do farmaceuticko-nákladovej skupiny s najvyšším indexom rizika nákladov.

(4) Farmaceuticko-nákladová skupina sa zaradi do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín, ak

- jej zaradenie zvýši predpovedaciu silu prerozdelenia poistného vyjadrenú koeficientom determinácie aspoň o 0,01 percentuálneho bodu; koeficient determinácie je koeficient, ktorý vyjadruje, akú časť celkovej variability nákladov na zdravotnú starostlivosť zohľadňuje prerozdelenie poistného,
- koeficient dodatočných nákladov farmaceuticko-nákladovej skupiny použitý na výpočet indexu rizika nákladov je štatisticky významný aspoň na hladine významnosti 0,01,
- podiel dodatočných nákladov farmaceuticko-nákladovej skupiny na celkových ročných nákladoch na zdravotnú starostlivosť je aspoň 0,01 %,
- dodatočné náklady farmaceuticko-nákladovej skupiny tvoria aspoň 15 % priemerných nákladov na poistenca,

e) podiel štandardných dávok liečiva v kategorizovaných liekoch v ATC skupinách, ktoré definujú farmaceuticko-nákladovú skupinu, ktoré boli vydané alebo podané na choroby priradené farmaceuticko-nákladovej skupine, je väčší ako 50 % po vyradení ATC skupín, pri ktorých podiel štandardných dávok liečiva v kategorizovaných liekoch v ATC skupinách, ktoré definujú farmaceuticko-nákladovú skupinu, ktoré boli vydané alebo podané na choroby priradené farmaceuticko-nákladovej skupine, je menší ako 30 %; toto kritérium sa použije len na farmaceuticko-nákladové skupiny, ku ktorým možno priradiť chorobu.

(5) Dodatočné náklady farmaceuticko-nákladovej skupiny podľa odseku 4 písm. b) až d) sú rozdielom medzi priemernými nákladmi na poistenca zaradeného do farmaceuticko-nákladovej skupiny a priemernými nákladmi na poistenca.

(6) Farmaceuticko-nákladová skupina sa vyradí zo zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín, ak prestane spĺňať niektoré z kritérií podľa odseku 4.

(7) Zoznam farmaceuticko-nákladových skupín obsahuje

- číslo farmaceuticko-nákladovej skupiny,
- kód farmaceuticko-nákladovej skupiny,
- názov farmaceuticko-nákladovej skupiny podľa choroby alebo spôsobu liečby,
- kód choroby podľa Medzinárodnej klasifikácie chorôb, ak ho možno k farmaceuticko-nákladovej skupine priradiť,
- ATC skupinu, ktorá definuje farmaceuticko-nákladovú skupinu.

(8) Zoznam farmaceuticko-nákladových skupín môže obsahovať pravidlo vylučujúce zaradenie poistenca do príbuzných farmaceuticko-nákladových skupín.

(9) Návrh na zmenu zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín zasielajú zdravotné poisťovne a úrad ministerstvu zdravotníctva najneskôr do 30. júna kalendárneho roka, ktorý predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa stanovuje index rizika nákladov. Súčasťou návrhu na zaradenie farmaceuticko-nákladovej skupiny do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín musia byť údaje podľa odseku 7 písm. c) až e) a môže byť údaj podľa odseku 8.“

19. § 28 znie:

„§ 28

(1) Počet prepočítaných poistencov zdravotnej poisťovne sa vypočíta ako súčet súčinov

- počtu poistencov podľa pohlavia a veku, za ktorých platiteľom poistného nie je štát [§ 11 ods. 1 písm. a) až c) a ods. 2] a príslušného indexu rizika nákladov podľa odseku 10 písm. a),
- počtu poistencov podľa pohlavia a veku, za ktorých platiteľom poistného je štát (§ 11 ods. 7) a príslušného indexu rizika nákladov podľa odseku 10 písm. a),
- počtu poistencov zaradených v jednotlivých farmaceuticko-nákladových skupinách a príslušného indexu nákladov podľa odseku 10 písm. a).

(2) Index rizika nákladov sa vypočítava v každom kalendárnom roku na nasledujúci kalendárny rok z údajov podľa odseku 4.

(3) Index rizika nákladov sa vypočíta lineárnou regresnou analýzou

- a) pre poistencov podľa pohlavia a veku, za ktorých platiteľom poistného nie je štát (§ 11 ods. 1 písm. a) až c) a ods. 2],
- b) pre poistencov podľa pohlavia a veku, za ktorých platiteľom poistného je štát (§ 11 ods. 7),
- c) pre jednotlivé farmaceuticko-nákladové skupiny.

(4) Zdravotná poisťovňa je povinná do 30. júna kalendárneho roka predložiť ministerstvu zdravotníctva v elektronickej podobe

- a) údaje o spotrebe kategorizovaných liekov za každého poistenca v období od 1. januára do 31. decembra kalendárneho roka, ktorý tri roky predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa vypočítava index rizika nákladov, ktoré obsahujú
 1. rodné číslo poistenca, ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,
 2. kód kategorizovaného lieku,
 3. počet balení kategorizovaného lieku,
 4. kód choroby, ktorý je uvedený na lekárskom predpise,
 5. dátum výdaja alebo podania kategorizovaného lieku,
- b) údaje o nákladoch zdravotnej poisťovne na zdravotnú starostlivosť na každého poistenca v období od 1. januára do 31. decembra kalendárneho roka, ktorý dva roky predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa vypočítava index rizika nákladov, ktoré obsahujú
 1. rodné číslo poistenca, ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,
 2. pohlavie,
 3. náklady na zdravotnú starostlivosť na poistenca,
 4. paušálne náklady na poistenca určené ako podiel celkových paušálnych nákladov zdravotnej poisťovne na zdravotnú starostlivosť a počtu poistencov zdravotnej poisťovne; paušálne náklady sú náklady, ktoré sa nedajú priradiť k jednotlivým poistencom,^{57c)}
- c) údaje o platiteľovi poistného v období od 1. januára do 31. decembra kalendárneho roka, ktorý dva roky predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa vypočítava index rizika nákladov, ktoré obsahujú
 1. rodné číslo poistenca, ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,
 2. kalendárny mesiac a informácia o tom, či k prvému dňu kalendárneho mesiaca bol poistencom, za ktorého platí poistné štát (§ 11 ods. 7),
- d) údaje z registra poistencov v období od 1. januára do 31. decembra kalendárneho roka, ktorý dva roky predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa vypočítava index rizika nákladov, ktoré obsahujú
 1. rodné číslo a dátum narodenia poistenca, ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,

2. pohlavie,

3. dátum začatia poistného vzťahu a dátum ukončenia poistného vzťahu.

(5) Na účely výpočtu indexu rizika nákladov poistenec, ktorý bol v období od 1. januára do 31. decembra kalendárneho roka, ktorý dva roky predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa vypočítava index rizika nákladov, poistencom, za ktorého platiteľom poistného je štát (§ 11 ods. 7), k prvému dňu kalendárneho mesiaca, sa považuje za poistenca, za ktorého platiteľom poistného je štát (§ 11 ods. 7), počas celého takéhoto kalendárneho mesiaca.

(6) Ak poistenec bol poistencom, za ktorého platiteľom poistného je štát podľa odseku 5, jeden alebo viac kalendárnych mesiacov a ich počet predstavuje aspoň polovicu počtu kalendárnych mesiacov trvania poistného vzťahu v období podľa odseku 5, poistenec sa na účely výpočtu indexu rizika nákladov považuje za poistenca, za ktorého platiteľom poistného je štát (§ 11 ods. 7), počas celého trvania poistného vzťahu. Do počtu kalendárnych mesiacov trvania poistného vzťahu podľa prvej vety sa započítava aj kalendárny mesiac, v ktorom došlo k ukončeniu poistného vzťahu. Celým trvaním poistného vzťahu podľa prvej vety sa rozumie počet kalendárnych mesiacov trvania poistného vzťahu vrátane kalendárneho mesiaca, v ktorom došlo k ukončeniu poistného vzťahu.

(7) Ministerstvo zdravotníctva pri spracúvaní údajov podľa odseku 4 vyradí zo spracovania chybné údaje, ktorými sú najmä údaje súvisiace s prihlásením poistencov vo viacerých zdravotných poisťovniach, nesprávny formát údajov, údaje o spotrebe liekov, ktoré nie sú v zozname kategorizovaných liekov,^{57aa)} a prekročené počty balení liekov. Ak chybné údaje tvoria viac ako 5 % z celkového objemu údajov predložených zdravotnou poisťovňou, ministerstvo zdravotníctva ich uvedie v chybovom protokole, ktorý zašle zdravotnej poisťovni. Zdravotná poisťovňa je povinná údaje uvedené v chybovom protokole opraviť a opravené údaje zaslať ministerstvu zdravotníctva do 15 dní od doručenia chybového protokolu.

(8) Úrad je povinný na účely výpočtu indexu rizika nákladov do 30. júna kalendárneho roka predložiť v elektronickej podobe ministerstvu zdravotníctva z centrálného registra poistencov za každého poistenca za obdobie od 1. januára do 31. decembra kalendárneho roka, ktorý dva roky predchádza kalendárnemu roku, na ktorý sa vypočítava index rizika nákladov,

- a) rodné číslo a dátum narodenia poistenca; ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,
- b) pohlavie,
- c) dátum vzniku a zániku verejného zdravotného poistenia,
- d) kód príslušnej zdravotnej poisťovne,
- e) označenie platiteľa poistného s uvedením dátumu začatia a dátumu skončenia povinnosti platiť poistné.

(9) Ministerstvo zdravotníctva každoročne pri výpočte indexu rizika nákladov, na základe údajov potrebných na ich výpočet preverí, či každá farmaceu-

ticko-nákladová skupina, pre ktorú má byť vypočítaný index rizika nákladov, spĺňa kritériá podľa § 27b ods. 4.

(10) Všeobecne záväzný právny predpis, ktorý vydá ministerstvo zdravotníctva do 31. decembra kalendárneho roka predchádzajúceho kalendárneho roku, na ktorý sa ustanovuje index rizika nákladov, ustanoví

- a) index rizika nákladov na príslušný kalendárny rok,
- b) zoznam farmaceuticko-nákladových skupín.

(11) Index rizika nákladov sa neustanovuje pre farmaceuticko-nákladovú skupinu, ktorá nespĺňa kritériá podľa § 27b ods. 4. Zoznam farmaceuticko-nákladových skupín možno meniť len k 1. januáru kalendárneho roka.

(12) Odvolanie proti rozhodnutiu podľa § 27 ods. 8 alebo § 27a ods. 9 nemá odkladný účinok. Na toto konanie sa vzťahuje všeobecný predpis o správnom konaní, ak tento zákon neustanovuje inak.⁵⁶⁾

(13) Ak je zdravotná poisťovňa v omeškaní s plnením záväzku podľa § 27 alebo § 27a, je povinná zaplatiť zdravotnej poisťovni, voči ktorej má záväzok, poplatok vo výške 0,2 % z dlžnej sumy za každý kalendárny deň omeškania.

(14) Všeobecne záväzný právny predpis, ktorý vydá ministerstvo zdravotníctva po dohode s Ministerstvom financií Slovenskej republiky, ustanoví

- a) podrobnosti o mesačnom prerozdeľovaní a ročnom prerozdeľovaní,
- b) podrobnosti o výpočte indexu rizika nákladov,
- c) podrobnosti o kritériách na zaradenie farmaceuticko-nákladovej skupiny do zoznamu farmaceuticko-nákladových skupín a na jej vyradenie z tohto zoznamu,
- d) podrobnosti o zaraďovaní poistencov do farmaceuticko-nákladových skupín,
- e) dátové rozhranie na zasielanie údajov uvedených v odsekoch 4, 7 a 8.“.

Poznámka pod čiarou k odkazu 57c znie:
„^{57c)} Napríklad § 8 ods. 5 a 6 zákona č. 581/2004 Z. z.“.

20. Za § 38 sa vkladá § 38a, ktorý vrátane nadpisu znie:

„§ 38a

Prechodné ustanovenia k úpravám účinným od 1. júla 2012

(1) Zdravotná poisťovňa je povinná splniť povinnosti podľa § 27 ods. 2 písm. e) a f) prvýkrát do 20. septembra 2012.

(2) Zdravotná poisťovňa, ktorá naposledy vykonávala verejné zdravotné poistenie poistenca do 31. decembra 2011, je povinná zaslať za tohto poistenca do 15. augusta 2012 príslušnej zdravotnej poisťovni údaje o spotrebe kategorizovaných liekov za obdobie od 1. januára 2011 do 31. decembra 2011, ktoré obsahujú

- a) rodné číslo poistenca; ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, meno, priezvisko a dátum narodenia,
- b) kód kategorizovaného lieku,
- c) počet balení kategorizovaného lieku,

d) kód choroby, ktorý je uvedený na lekárskom predpise,

e) dátum výdaja alebo podania kategorizovaného lieku.

(3) Index rizika nákladov vydaný na rok 2012 sa naposledy použije pri mesačnom prerozdeľovaní za mesiac jún 2012. Na účely výpočtu indexu rizika nákladov na mesiace júl až december 2012 sú zdravotné poisťovne povinné zaslať ministerstvu zdravotníctva údaje podľa § 28 ods. 4 do 15. júla 2012; ak im ministerstvo zdravotníctva zašle chybový protokol (§ 28 ods. 7), sú povinné údaje uvedené v chybovom protokole opraviť a opravené údaje zaslať do 31. júla 2012.

(4) Na účely výpočtu indexu rizika nákladov na mesiace júl až december 2012 je úrad povinný zaslať ministerstvu zdravotníctva údaje podľa § 28 ods. 8 do 15. júla 2012.

(5) Ministerstvo zdravotníctva vydá do 10. septembra 2012 na obdobie od 1. júla 2012 do 31. decembra 2012 všeobecne záväzný právny predpis, ktorý ustanoví index rizika nákladov, a všeobecne záväzný právny predpis, ktorý ustanoví zoznam farmaceuticko-nákladových skupín.

(6) Mesačné prerozdeľovanie za mesiac máj 2012 a mesačné prerozdeľovanie za mesiac jún 2012 sa vykoná podľa tohto zákona v znení účinnom do 30. júna 2012.

(7) Úrad pri ročnom prerozdeľovaní za rok 2012 použije za obdobie

- a) od 1. januára 2012 do 30. júna 2012 index rizika nákladov podľa tohto zákona v znení účinnom do 30. júna 2012,
- b) od 1. júla 2012 do 31. decembra 2012 index rizika nákladov podľa tohto zákona v znení účinnom od 1. júla 2012.

(8) V rozhodnutí o ročnom prerozdeľovaní za rok 2012 úrad uvedie celkovú sumu povinného poistného za každú zdravotnú poisťovňu [§ 27a ods. 9 písm. a) prvý bod] rozdelenú na dve rovnaké časti.

(9) Na účely výpočtu indexu rizika nákladov na rok 2013 sú zdravotné poisťovne povinné zaslať ministerstvu zdravotníctva údaje podľa § 28 ods. 4 do 15. augusta 2012; ak im ministerstvo zdravotníctva zašle chybový protokol (§ 28 ods. 7), sú povinné údaje uvedené v chybovom protokole opraviť a opravené údaje zaslať do 20. septembra 2012.

(10) Na účely výpočtu indexu rizika nákladov na rok 2013 je úrad povinný zaslať ministerstvu zdravotníctva údaje podľa § 28 ods. 8 do 15. augusta 2012.

(11) Od 1. júla 2012 do 31. decembra 2012 je sadzba poistného pre štát 4,328381343 % z vymeriavacieho základu.“.

Čl. II

Zákon č. 581/2004 Z. z. o zdravotných poisťovniach, dohľade nad zdravotnou starostlivosťou a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení zákona č. 719/2004 Z. z., zákona č. 353/2005 Z. z., zákona č. 538/2005 Z. z., zákona č. 660/2005 Z. z., zákona

č. 25/2006 Z. z., zákona č. 282/2006 Z. z., zákona č. 522/2006 Z. z., zákona č. 12/2007 Z. z., zákona č. 215/2007 Z. z., zákona č. 309/2007 Z. z., zákona č. 330/2007 Z. z., zákona č. 358/2007 Z. z., zákona č. 530/2007 Z. z., zákona č. 594/2007 Z. z., zákona č. 232/2008 Z. z., zákona č. 297/2008 Z. z., zákona č. 461/2008 Z. z., zákona č. 581/2008 Z. z., zákona č. 192/2009 Z. z., zákona č. 533/2009 Z. z., zákona č. 121/2010 Z. z., zákona č. 34/2011 Z. z., nálezu Ústavného súdu Slovenskej republiky č. 79/2011 Z. z., zákona č. 97/2011 Z. z., zákona č. 133/2011 Z. z., zákona č. 250/2011 Z. z., zákona č. 547/2011 Z. z. a zákona č. 362/2011 Z. z. sa mení a dopĺňa takto:

1. V § 3 ods. 6 písm. d) sa slová „ods. 11“ nahrádzajú slovami „ods. 7“.

2. V § 8a prvej vete sa slová „20. októbra“ nahrádzajú slovami „20. decembra“.

3. § 14 vrátane nadpisu znie:

„§ 14

Platobná schopnosť zdravotnej poisťovne

(1) Zdravotná poisťovňa je povinná po celý čas svojej činnosti zabezpečovať platobnú schopnosť; platobnou schopnosťou zdravotnej poisťovne sa rozumie schopnosť trvale zabezpečovať úhradu záväzkov voči poskytovateľom zdravotnej starostlivosti za poskytnutú zdravotnú starostlivosť (ďalej len „záväzky voči poskytovateľom“).

(2) Platobná schopnosť zdravotnej poisťovne sa preukazuje schopnosťou uhrádzať svoje záväzky voči poskytovateľom v lehote, ktorá nepresiahne 30 kalendárnych dní odo dňa zmluvne dohodnutej lehoty splatnosti záväzkov voči poskytovateľom.

(3) Platobná schopnosť zdravotnej poisťovne podľa odseku 2 je zabezpečená, ak zdravotná poisťovňa neviduje ku dňu, ku ktorému sa platobná schopnosť vykazuje, záväzky voči poskytovateľom, ktoré sú viac ako 30 dní po lehote splatnosti, v objeme prevyšujúcom 0,2 % objemu všetkých záväzkov podľa odseku 5 počas troch po sebe nasledujúcich kalendárnych mesiacov. To neplatí, ak ide o záväzky voči poskytovateľom, ktoré nie sú uhradené z právne uznaných dôvodov. Za právne uznané dôvody podľa predchádzajúcej vety sa považujú právne skutočnosti podľa osobitných predpisov,^{32a)} na ktorých základe zdravotná poisťovňa nemôže uhradiť záväzky voči poskytovateľom v lehote splatnosti, pretože je povinná uhradiť záväzok na účet tretej osoby alebo nemôže uhradiť záväzok, pretože nemá vedomosť o tom, komu alebo v akej výške má záväzok uhradiť.

(4) Zdravotná poisťovňa je na účely analýzy platobnej schopnosti zdravotnej poisťovne povinná viesť zoznam úhrad jednotlivým poskytovateľom zdravotnej starostlivosti za poskytnutú zdravotnú starostlivosť a zoznam neuhradených záväzkov voči poskytovateľom podľa odseku 5.

(5) Zoznam neuhradených záväzkov voči poskytovateľom obsahuje záväzky voči poskytovateľom
a) v lehote splatnosti,

b) po lehote splatnosti do 30 dní,

c) po lehote splatnosti viac ako 30 dní

1. neuhradené z právne uznaných dôvodov,
2. ostatné.

(6) Najneskôr do konca kalendárneho mesiaca, ktorý nasleduje po kalendárnom mesiaci, za ktorý sa platobná schopnosť zdravotnej poisťovne preukazuje, je zdravotná poisťovňa povinná úradu predložiť zoznam neuhradených záväzkov voči poskytovateľom podľa odseku 5 a preukázať platobnú schopnosť.

(7) Platobnú schopnosť preukazuje zdravotná poisťovňa výkazom (ďalej len „výkaz“), ktorý musí byť doložený protokolom o správnosti vykazovaných údajov vypracovaným útvarom vnútornej kontroly spolu so súvahou a výkazom ziskov a strát vypracovaných k poslednému dňu kalendárneho mesiaca, za ktorý sa platobná schopnosť preukazuje. Na požiadanie úradu vypracúva útvar vnútornej kontroly aj vysvetľujúcu správu, ktorú predloží úradu. Výkaz zdravotná poisťovňa predkladá najneskôr do konca kalendárneho mesiaca, ktorý nasleduje po kalendárnom mesiaci, za ktorý sa platobná schopnosť preukazuje.“.

Poznámka pod čiarou k odkazu 32a znie:

„^{32a)} Napríklad zákon Národnej rady Slovenskej republiky č. 233/1995 Z. z. o súdnych exekútoroch a exekučnej činnosti (Exekučný poriadok) a o zmene a doplnení ďalších zákonov v znení neskorších predpisov, zákon č. 7/2005 Z. z. o konkurze a reštrukturalizácii a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov, § 70 až 75a Obchodného zákonníka.“.

Poznámka pod čiarou k odkazu 32c sa vypúšťa.

4. V § 15 ods. 1 sa za písmeno o) vkladajú nové písmená p) a r), ktoré znejú:

- „p) oznámiť ministerstvu zdravotníctva na účely výpočtu indexu rizika nákladov na zdravotnú starostlivosť údaje podľa osobitného predpisu,^{35aaa)}
r) oznámiť úradu na účely prerozdelenia poistného údaje podľa osobitného predpisu,^{35aab)}“.

Doterajšie písmená p) až t) sa označujú ako písmená s) až v).

Poznámky pod čiarou k odkazom 35aaa a 35aab znejú:

- „^{35aaa)} § 28 ods. 4 zákona č. 580/2004 Z. z. v znení zákona č. 185/2012 Z. z.
^{35aab)} § 27 ods. 2 a § 27a ods. 2 zákona č. 580/2004 Z. z. v znení zákona č. 185/2012 Z. z.“.

5. V § 16 sa odsek 2 dopĺňa písmenom o), ktoré znie:

- „o) údaj o zaradení poistenca do farmaceuticko-nákladovej skupiny.“.

6. V § 16 odsek 5 znie:

„(5) Zdravotná poisťovňa, ktorá naposledy vykonávala verejné zdravotné poistenie poistenca, je povinná poskytnúť jeho príslušnej zdravotnej poisťovni do dvoch mesiacov od doručenia jej vyžiadania tieto údaje z účtu poistenca za posledný kalendárny rok:

- a) údaje podľa § 16 ods. 2,
- b) údaje o vykonaných preventívnych prehliadkach^{35c)} s uvedením dátumu absolvovania prehliadky,
- c) údaje o absolvovanej kúpeľnej starostlivosti s uvedením miesta a dátumu,

- d) údaje o hradených cykloch asistovanej reprodukcie s uvedením dátumu a poradia cyklov,
- e) údaje o hradených zubných protézach s uvedením dátumu úhrady,
- f) údaje o poskytnutých zdravotníckych pomôckach s uvedením dátumu a druhu pomôcky,
- g) údaje o vydaných alebo podaných liekoch zaradených v zozname kategorizovaných liekov (ďalej len „kategorizovaný liek“), ktoré boli zaevidované v účtovnej evidencii, s uvedením
 1. rodného čísla poistenca; ak ide o cudzinca, ktorý nemá pridelené rodné číslo, s uvedením mena, priezviska a dátumu narodenia,
 2. kódu kategorizovaného lieku,
 3. počtu balení kategorizovaného lieku,
 4. kódu choroby, ktorý je uvedený na lekárskom predpise,
 5. dátumu výdaja alebo podania kategorizovaného lieku.“.

Poznámka pod čiarou k odkazu 35c znie:

„^{35c)} Príloha č. 2 k zákonu č. 577/2004 Z. z. v znení neskorších predpisov.“.

7. V § 18 ods. 1 písm. a) sa vypúšťa ôsmy bod.

Doterajší deviaty bod sa označuje ako ôsmy bod.

Poznámka pod čiarou k odkazu 39b sa vypúšťa.

8. V § 18 ods. 1 sa písmeno a) dopĺňa deviatym bodom, ktorý znie:

„9. zasiela ministerstvu zdravotníctva údaje na účely výpočtu indexu rizika nákladov z centrálného registra poistencov v rozsahu ustanovenom osobitným predpisom,^{39c)}“.

Poznámka pod čiarou k odkazu 39e znie:

„^{39e)} § 28 ods. 8 zákona č. 580/2004 Z. z. v znení zákona č. 185/2012 Z. z.“.

9. V § 18 ods. 1 písmeno c) znie:

„c) vydáva zdravotným poisťovniam rozhodnutia o mesačnom prerozdeľovaní preddavkov na poistné^{39c)} a rozhodnutia o ročnom prerozdeľovaní poistného,^{39d)}“.

10. V § 18 ods. 1 sa vypúšťa písmeno k).

Doterajšie písmená l) a m) sa označujú ako písmená k) a l).

11. V § 18 sa vypúšťa odsek 4.

12. V § 20 ods. 2 písm. i) sa slová „ods. 7“ nahrádzajú slovami „ods. 6“.

13. V § 20 ods. 2 písmeno n) znie:

„n) ukazovateľa platobnej schopnosti zdravotnej poisťovne (§ 14 ods. 2); samostatne pre každú zdravotnú poisťovňu, ktorá má povolenie podľa tohto zákona, uvedie, či zdravotná poisťovňa platobnú schopnosť spĺňa alebo nie, najneskôr do 10 dní kalendárneho mesiaca nasledujúceho po mesiaci, v ktorom zdravotná poisťovňa mala preukázať platobnú schopnosť úradu (§ 14 ods. 6),“.

14. V § 20 ods. 2 sa vypúšťa písmeno r).

Doterajšie písmeno s) sa označuje ako písmeno r).

15. V § 22 ods. 10 na konci úvodnej vety sa vypúšťa čiarka a slovo „ak“.

16. V § 22 ods. 10 sa na začiatku písmena a), písmena b) a písmena c) vkladá slovo „ak“ a odsek 10 sa dopĺňa písmenami d) a e), ktoré znejú:

„d) ak úrad neplní úlohy podľa tohto zákona,

e) z iných závažných dôvodov, najmä v prípade konania, ktoré vyvoláva alebo je spôsobilé vyvolať pochybnosti o osobnostných, morálnych alebo odborných predpokladoch na výkon jeho funkcie.“.

17. V § 51 ods. 1 písm. b) sa slová „§ 14 ods. 2 a 9“ nahrádzajú slovami „§ 14 ods. 1 až 3“.

18. V § 52 sa vypúšťa odsek 2 .

Doterajšie odseky 3 až 7 sa označujú ako odseky 2 až 6.

19. V § 61 ods. 1 sa vypúšťajú slová „alebo ods. 3“.

20. § 87 sa dopĺňa tretím bodom, ktorý znie:

„3. výnos Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky z 26. októbra 2005 č. 22161/2005-SL, ktorým sa ustanovuje rozsah údajov z účtu poistenca poskytovaných zdravotnou poisťovňou príslušnej zdravotnej poisťovni na vyžiadanie (oznámenie č. 513/2005 Z. z.).“.

Čl. III

Zákon č. 578/2004 Z. z. o poskytovateľoch zdravotnej starostlivosti, zdravotníckych pracovníkoch, stavovských organizáciách v zdravotníctve a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení zákona č. 720/2004 Z. z., zákona č. 351/2005 Z. z., zákona č. 538/2005 Z. z., zákona č. 282/2006 Z. z., zákona č. 527/2006 Z. z., zákona č. 673/2006 Z. z., zákona č. 18/2007 Z. z., zákona č. 272/2007 Z. z., zákona č. 330/2007 Z. z., zákona č. 464/2007 Z. z., zákona č. 653/2007 Z. z., zákona č. 206/2008 Z. z., zákona č. 284/2008 Z. z., zákona č. 447/2008 Z. z., zákona č. 461/2008 Z. z., zákona č. 560/2008 Z. z., zákona č. 192/2009 Z. z., zákona č. 214/2009 Z. z., zákona č. 8/2010 Z. z., zákona č. 133/2010 Z. z., zákona č. 34/2011 Z. z., zákona č. 250/2011 Z. z., zákona č. 362/2011 Z. z., zákona č. 390/2011 Z. z., zákona č. 512/2011 Z. z. a nález Ústavného súdu Slovenskej republiky č. 5/2012 Z. z. sa mení a dopĺňa takto:

1. Nadpis pod § 5 „Verejná minimálna sieť“ sa umiestňuje nad § 5.

2. V § 5 ods. 5 sa za slová „podľa odsekov 1 a 3“ vkladajú slová „a § 5a“.

3. Za § 5 sa vkladá § 5a, ktorý znie:

„§ 5a

Koncová sieť poskytovateľov je určenie poskytovateľov ústavnej zdravotnej starostlivosti v rámci minimálnej siete, ktorí poskytujú ústavnú zdravotnú starostlivosť na príslušnom území.“.

Čl. IV

Zákon č. 328/2002 Z. z. o sociálnom zabezpečení policajtov a vojakov a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení zákona č. 447/2002 Z. z., zákona č. 534/2002 Z. z., zákona č. 463/2003 Z. z., zákona č. 365/2004 Z. z., zákona č. 732/2004 Z. z., zákona č. 592/2006 Z. z., zákona č. 274/2007 Z. z., zákona č. 519/2007 Z. z., zákona č. 643/2007 Z. z., zákona č. 61/2008 Z. z., zákona č. 445/2008 Z. z., zákona č. 449/2008 Z. z., zákona č. 58/2009 Z. z., zákona č. 59/2009 Z. z., zákona č. 70/2009 Z. z., zákona č. 82/2009 Z. z., zákona č. 285/2009 Z. z., zákona č. 543/2010 Z. z. a zákona č. 220/2011 Z. z. sa mení a dopĺňa takto:

1. V § 68 odsekoch 1 až 7 sa na konci bodka nahrádza čiarkou a pripájajú sa tieto slová: „ak v odseku 13 nie je ustanovené inak.“.

2. § 68 sa dopĺňa odsekom 13, ktorý znie:

„(13) Dávky výsluhového zabezpečenia sa zvyšujú podľa odsekov 1 až 7 v tom kalendárnom roku, v ktorom sa funkčné platy príslušníkov Policajného zboru, Zboru väzenskej a justičnej stráže, Slovenskej informačnej služby, Národného bezpečnostného úradu, stupnica platových taríf príslušníkov Hasičského a záchranného zboru, Horskej záchrannej služby, funkčné platy colníkov alebo hodnotné platy profesionálnych vojakov zvyšujú na základe zákona o štátnom rozpočte viac ako o 0 %. Ak sa funkčné platy, stupnica platových

taríf alebo hodnotné platy v príslušnom kalendárnom roku zvyšujú len u niektorého zo subjektov podľa predchádzajúcej vety, dávky výsluhového zabezpečenia podľa odsekov 1 až 7 sa zvyšujú iba poberateľom, ktorí ukončili posledný služobný pomer v zbore, štátnom orgáne alebo v ozbrojených silách, v ktorom sa uvedené platové náležitosti zvyšujú, a pozostalým po nich.“.

Čl. V

Zákon č. 448/2008 Z. z. o sociálnych službách a o zmene a doplnení zákona č. 455/1991 Zb. o živnostenskom podnikaní (živnostenský zákon) v znení neskorších predpisov v znení zákona č. 317/2009 Z. z., nálezu Ústavného súdu Slovenskej republiky č. 332/2010 Z. z., zákona č. 551/2010 Z. z. a zákona č. 50/2012 sa mení takto:

1. V § 72 ods. 2 prvej vete sa slová „ekonomicky oprávnených nákladov, ak sa v druhej vete neustanovuje inak“ nahrádzajú slovami „ekonomicky oprávnených nákladov“ a vypúšťajú sa druhá veta a tretia veta.

2. V § 110c sa vypúšťa odsek 4.“.

Čl. VI

Tento zákon nadobúda účinnosť 29. júna 2012 okrem čl. IV, ktorý nadobúda účinnosť 30. júna 2012, čl. I a II, ktoré nadobúdajú účinnosť 1. júla 2012, a čl. III, ktorý nadobúda účinnosť 1. októbra 2012.

Ivan Gašparovič v. r.

Pavol Paška v. r.

Robert Fico v. r.

186

**NARIADENIE VLÁDY
Slovenskej republiky**

z 13. júna 2012

o prehodnocovaní autorizovaných prípravkov na ochranu rastlín

Vláda Slovenskej republiky podľa § 2 ods. 1 písm. k) zákona č. 19/2002 Z. z., ktorým sa ustanovujú podmienky vydávania aproximačných nariadení vlády Slovenskej republiky v znení zákona č. 207/2002 Z. z. nariaďuje:

§ 1

Toto nariadenie vlády ustanovuje lehoty na prehodnocovanie autorizovaných prípravkov na ochranu rastlín (ďalej len „prípravok“) podľa osobitného predpisu¹⁾ a vykonávanie monitorovania prípravkov v súvislosti s ich aplikáciou.

§ 2

(1) Návod na rozšírené použitie prípravku²⁾ sa uvedie na etikete prípravku alebo sa uverejní vo Vestníku Ministerstva pôdohospodárstva a rozvoja vidieka Slovenskej republiky.

(2) Počas trvania autorizácie prípravku držiteľ autorizácie na požiadanie dodá, s najmenej dvojročnou dobou použiteľnosti,

- a) vzorku prípravku,
- b) analytické štandardy zložiek prípravku.

(3) Žiadateľ o autorizáciu poskytne určenej právnickej osobe³⁾ (ďalej len „kontrolný ústav“) rozsah hodnôt fyzikálno-chemických vlastností prípravku.

(4) Po zaradení účinnej látky do zoznamu povolených účinných látok, do ktorého sú zaradené účinné látky

uznané za spôsobilé na použitie na ochranu rastlín na území členských štátov Európskej únie pri dodržiavaní podmienok podľa osobitného predpisu⁴⁾ alebo po zмене podmienok zaradenia alebo schválenia alebo po obnovení zaradenia alebo schválenia účinnej látky uvedenej v osobitnom predpise,⁵⁾ sa prehodnotí táto účinná látka v prípravku a prípravok s obsahom účinnej látky podľa prílohy č. 1 alebo osobitného predpisu.⁶⁾

(5) Pri prehodnocovaní účinnej látky sa posudzuje, či účinná látka spĺňa podmienky uvedené v osobitnom predpise⁵⁾ a či držiteľ autorizácie vlastní alebo má prístup k dokumentačnému súboru údajov pre účinnú látku. Pri prehodnocovaní prípravku podľa jednotných zásad⁷⁾ sa posudzuje, či prípravok spĺňa určené podmienky uvedené v osobitnom predpise.⁸⁾

(6) Ak lehotu na prehodnotenie prípravku podľa odseku 5 určuje kontrolný ústav, uplatňujú sa ustanovenia osobitného predpisu.⁹⁾

§ 3

(1) Na návrh odborného pracoviska¹⁰⁾ pre oblasť životného prostredia v spolupráci s držiteľmi autorizácií prípravkov s obsahom účinnej látky⁵⁾ sa uskutoční monitorovanie na preverenie potenciálnej kontaminácie jednotlivých zložiek životného prostredia touto účinnou látkou a jej metabolitmi podľa osobitných predpisov.¹¹⁾

¹⁾ § 17 ods. 11 až 13 zákona č. 405/2011 Z. z. o rastlinolekárskej starostlivosti a o zmene zákona Národnej rady Slovenskej republiky č. 145/1995 Z. z. o správnych poplatkoch v znení neskorších predpisov.

²⁾ Čl. 51 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 z 21. októbra 2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a o zrušení smerníc Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS (Ú. v. EÚ L 309, 24. 11. 2009).

³⁾ § 3 písm. j) zákona č. 405/2011 Z. z.

⁴⁾ Nariadenie (ES) č. 1107/2009.

Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 z 25. mája 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok (Ú. v. EÚ L 153, 11. 6. 2011) v platnom znení.

⁵⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 v platnom znení.

⁶⁾ Napríklad vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 702/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka prohexadión v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011), vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 703/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka azoxystrobín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011), vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 704/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka azimsulfurón v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011).

⁷⁾ Nariadenie Komisie (EÚ) č. 546/2011 z 10. júna 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o jednotné zásady hodnotenia a povoľovania prípravkov na ochranu rastlín (Ú. v. EÚ L 155, 11. 6. 2011).

⁸⁾ Čl. 29 nariadenia (ES) č. 1107/2009.

Príloha k nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 v platnom znení.

⁹⁾ § 17 ods. 8 písm. b) zákona č. 405/2011 Z. z.

¹⁰⁾ § 7 zákona č. 405/2011 Z. z.

¹¹⁾ Zákon č. 364/2004 Z. z. o vodách a o zmene zákona Slovenskej národnej rady č. 372/1990 Zb. o priestupkoch v znení neskorších predpisov (vodný zákon) v znení neskorších predpisov.
Zákon č. 543/2002 Z. z. o ochrane prírody a krajiny v znení neskorších predpisov.

(2) Na návrh odborného pracoviska¹⁰⁾ pre včely a cieľové článkonožce v spolupráci s držiteľmi autorizácií prípravkov s obsahom účinnej látky⁵⁾ sa uskutoční monitorovanie na overenie skutočnej expozície včiel medonosných touto účinnou látkou.

§ 4

Týmto nariadením vlády sa vykonávajú právne záväzné akty Európskej únie uvedené v prílohe č. 2.

§ 5

Zrušujú sa:

1. nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 373/2008 Z. z., ktorým sa ustanovujú požiadavky na uvádzanie prípravkov na ochranu rastlín na trh v znení nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 32/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 223/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 322/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 485/2009 Z. z.,

nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 596/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 96/2010 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 233/2010 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 272/2010 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 365/2010 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 530/2010 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 137/2011 Z. z. a nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 222/2011 Z. z.,

2. nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 290/2004 Z. z., ktorým sa ustanovujú opatrenia vyplývajúce z nezaradenia určitých účinných látok do zoznamu povolených účinných látok,

3. výnos Ministerstva pôdohospodárstva Slovenskej republiky z 21. januára 2002 č. 3322/2/2001-100, ktorým sa ustanovujú podrobnosti o prípravkoch na posilnenie odolnosti rastlín (oznámenie č. 79/2002 Z. z.).

§ 6

Toto nariadenie vlády nadobúda účinnosť 1. júla 2012.

Robert Fico v. r.

**Podmienky a časový harmonogram na prehodnotenie autorizácií prípravkov uvedených
v zozname povolených účinných látok**

Por. číslo	Názov účinnej látky	Lehota na prehodnotenie a zmeny alebo zrušenia autorizácie prípravku s obsahom jednej účinnej látky	Podmienky prehodnotenia a lehota na prehodnotenie a zmeny alebo zrušenia autorizácie prípravku s obsahom viacerých účinných látok
1.	Metsulfurón-metyl (Metsulfuron methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky metsulfurón-metyl s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok
2.	Triasulfurón (Triasulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky triasulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
3.	Esfenvalerát (Esfenvalerate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky esfenvalerate s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
4.	Bentazón (Bentazone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky bentazón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
5.	Lambda-cyhalotrín (Lambda-cyhalothrin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky lambda-cyhalothrin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
6.	Fenhexamid	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky KBR 2738 (fenhexamid) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.
7.	Amitrol (Amitrole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky amitrole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.

8.	Dikvát (Diquat)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky diquat spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
9.	Pyridát (Pyridate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky pyridate spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
10.	Tiabendazol (Thiabendazole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky thiabendazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
11.	Paecilomyces fumosoroseus kmeň Apopka 97, PFR 97 alebo CG 170, ATCC20874	Určí kontrolný ústav	Pre prípravky na ochranu rastlín s obsahom Paecilomyces fumosoroseus spolu s inou účinnou látkou sa lehota uvedená v stĺpci 3 predĺži tak, ako je uvedené v tomto nariadení vlády pre takúto účinnú látku.
12.	DPX KE 459 Flupyr sulfurón-metyl (Flupyr sulfuron-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky DPX KE 459 (flupyr sulfurón-metyl) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.
13.	Acibenzolar-S-metyl (Acibenzolar-S-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky acibenzolar-S-metyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.
14.	Cyklanilid (Cyclanilide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky cyclanilide spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.
15.	Fosforečnan železitý (Ferric phosphate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky fosforečnan železitý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.
16.	Pymetrozín (Pymetrozine)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky pymetrozine spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.
17.	Pyraflufén-etyl (Pyraflufen-ethyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky pyraflufén-etyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty uvedenej v tomto nariadení vlády pre danú účinnú látku.

18.	Glyfozát (Glyphosate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky glyphosate spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do štyroch rokov po zaradení poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
19.	Tifénsulfurón-metyl (Thifensulfuron-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky tifénsulfurón-metyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do štyroch rokov po zaradení poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
20.	2,4-D	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky 2,4-D spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do štyroch rokov od zaradenia poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
21.	Izoproturón (Isoproturon)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre prípravok s obsahom účinnej látky isoproturon spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do štyroch rokov po zaradení poslednej z týchto účinných látok do zoznamu povolených účinných látok.
22.	Etofumezát (Ethofumesate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky ethofumesate spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. marca 2003.
23.	Iprovalikarb (Iprovalicarb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky iprovalicarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. júla 2002.
24.	Prosulfurón (Prosulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky prosulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. júla 2002.
25.	Sulfosulfurón (Sulfosulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky sulfosulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. júla 2002.
26.	Cinidón-etyl (Cinidon-ethyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cinidón-etyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. októbra 2002.
27.	Cyhalofop-butyl	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyhalofop-butyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. októbra 2002.

28.	Famoxadón (Famoxadone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky famoxadone spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. októbra 2002.
29.	Florasulám (Florasulam)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky florasulam spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. októbra 2002.
30.	Metalaxyl-M	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metalaxyl-M spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. októbra 2002.
31.	Pikolinafén (Picolinafen)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2008 pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pikolinafén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. októbra 2002.
32.	Flumioxazín (Flumioxazine)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flumioxazín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 1. januára 2003.
33.	Deltametrín (Deltamethrin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky deltamethrin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. októbra 2003.
34.	Imazamox	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky imazamox spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2003.
35.	Oxasulfurón (Oxasulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky oxasulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2003.
36.	Foramsulfurón (Foramsulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky foramsulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2003.
37.	Oxadiargyl	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky oxadiargyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2003.

38.	Etoxysulfurón (Ethoxysulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etoxysulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2003.
39.	Kyazofamid (Cyazofamid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyazofamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2003.
40.	2,4-DB	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky 2,4-DB spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
41.	Beta-cyflutrín (Beta-cyfluthrin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky beta-cyfluthrin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
42.	Cyflutrín (Cyfluthrin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyfluthrin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
43.	Iprodión (Iprodione)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky iprodión spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
44.	Linurón (Linuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky linuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
45.	Hydrazid kyseliny maleinovej (Maleic hydrazide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky hydrazid kyseliny maleinovej spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
46.	Pendimetalín (Pendimethalin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pendimethalin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2003.
47.	Propineb	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky propineb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. marca 2004.

48.	Propyzamid (Propyzamide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky propyzamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. marca 2004.
49.	Mekoprop (Mecoprop)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mecoprop spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. mája 2004.
50.	Mekoprop-P (Mecoprop-P)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mecoprop-P spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. mája 2004.
51.	Propikonazol (Propiconazole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky propikonazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. mája 2004.
52.	Trifloxystrobín (Trifloxystrobin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky trifloxystrobín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. septembra 2004.
53.	Karféntrazón-etyl (Carfentrazone-ethyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky carfentrazone-ethyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. septembra 2004.
54.	Mezotrión (Mesotrione)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mezotrión spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. septembra 2004.
55.	Fenamidón (Fenamidone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenamidón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. septembra 2004.

56.	Izoxaflutol (Isoxaflutole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky isoxaflutole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. septembra 2004.
57.	Flurtamón (Flurtamone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flurtamón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
58.	Flufenacet	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flufenacet spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
59.	Jodosulfurón (Iodosulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky iodofurion spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
60.	Dimeténamid-p (Dimethenamid-p)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dimethenamid-p spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
61.	Pikoxystrobín (Picoxystrobin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky picoxystrobin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
62.	Fostiazát (Fosthiazate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fosthiazate spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.

63.	Siltiofam (Silthiofam)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky siltiofam spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
64.	Coniothyrium minitans kmeň CON/M/91-08 (DSM 9660)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Coniothyrium minitans spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. decembra 2004.
65.	Molinát (Molinate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky molinate spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. júla 2004.
66.	Tiráam (Thiram)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky thiram spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. júla 2004.
67.	Ziráam (Ziram)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky ziram spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. júla 2004.
68.	Mezosulfurón (Mesosulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mezosulfurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
69.	Propoxykarbazón (Propoxycarbazone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre každý prípravok s obsahom účinnej látky propoxykarbazón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
70.	Zoxamid (Zoxamide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre každý prípravok s obsahom účinnej látky zoxamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.

71.	Chlórprofám (Chlorpropham)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlorpropham spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. januára 2005.
72.	Kyselina benzoová (Benzoic acid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kyselina benzoová spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
73.	Flazasulfurón (Flazasulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flazasulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
74.	Pyraklostrobín (Pyraclostrobin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pyraclostrobin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
75.	Chinoxyfén (Quinoxifen)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky quinoxifen spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2004.
76.	Alfa-cypermetrín (Alpha-cypermethrin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky alfa-cypermethrin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná.
77.	Benalaxyl	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky benalaxyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná.
78.	Bromoxynil	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky bromoxynil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná.

79.	Desmedifám (Desmedipham)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky desmedipham spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná.
80.	Joxynil (Ioxynil)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky ioxynil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná.
81.	Fénmedifám (Phenmedipham)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom pre každý prípravok s obsahom účinnej látky phenmedipham spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná.
82.	Pseudomonas chlororaphis kmeň: MA 342	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Pseudomonas chlororaphis spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2004.
83.	Mepanipyrim (Mepanipyrim)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mepanipyrim spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2004.
84.	Acetamiprid	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky acetamiprid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2004.
85.	Tiakloprid (Thiacloprid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky thiacloprid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2004.

86.	Ampelomyces quisqualis kmeň: AQ 10 zbierka kultúr č. CNCM I-807	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Ampelomyces quisqualis spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2005.
87.	Gliocladium catenulatum kmeň: J1446 zbierka kultúr č. DSM 9212	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Gliocladium catenulatum spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2005.
88.	Imazosulfurón (Imazosulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky imazosulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2005.
89.	Laminarín (Laminarin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky laminarin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2005.
90.	Metoxyfenozid (Methoxyfenozide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metoxyfenozid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2005.
91.	S-metolachlór (S-metolachlor)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky S-metolachlór spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2005.
92.	Etoxazol (Etoxazole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etoxazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.

93.	Tepraloxydím (Tepraloxydin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tepraloxydím spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
94.	Chlorotalonil (Chlorothalonil)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlorotalonil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
95.	Chlórtolurón (Chlorotoluron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlórtolurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
96.	Cypermetrín (Cypermethrin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cypermetrín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
97.	Daminozid (Daminozide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky daminozid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
98.	Tiofanát-metyl (Thiophanate-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tiofanát-metyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
99.	Tribenurón (Tribenuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tribenurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.

100.	MCPA	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky MCPA spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
101.	MCPB	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky MCPB spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
102.	Bifenazát (Bifenazate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky bifenazát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
103.	Milbemektín (Milbemectin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia pre každý prípravok s obsahom účinnej látky milbemektín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok. Ak sú v tomto nariadení vlády uvedené rôzne lehoty, relevantná je neskoršia lehota.
104.	Chlórpyrifos (Chlorpyrifos)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlórpyrifos spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2006.
105.	Chlórpyrifos-metyl (Chlorpyrifos-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlórpyrifos-metyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2006.
106.	Maneb	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky maneb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2006.

107.	Mankozeb (Mancozeb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mankozeb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2006.
108.	Metiram	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metiram spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júna 2006.
109.	Oxamyl	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky oxamyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. júla 2006.
110.	1-metylcyklopropén (1-methylcyclopropene)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky 1-metylcyklopropén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. marca 2006.
111.	Forchlórfenurón (Forchlorfenuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky forchlórfenurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. marca 2006.
112.	Indoxakarb (Indoxacarb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky indoxakarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 31. marca 2006.
113.	Warfarín (Warfarin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do dátumu, ktorý je stanovený v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok, pre každý prípravok s obsahom účinnej látky warfarín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok najneskôr do 30. septembra 2006.

114.	Klotianidín (Clothianidin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky klotianidín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2006.
115.	Petoxamid (Pethoxamid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky petoxamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2006.
116.	Klodinafop (Clodinafop)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky clodinafop spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
117.	Pirimikarb (Pirimicarb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pirimikarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
118.	Rimsulfurón (Rimsulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky rimsulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
119.	Tolklofos-metyl (Tolclofos-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tolkllofos-metyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
120.	Tritikonazol (Triticonazole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tritikonazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.

121.	Dimoxystrobín (Dimoxystrobin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dimoxystrobín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2006.
122.	Klopyralid (Clopyralid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky clopyralid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2007.
123.	Cyprodinil	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyprodinil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2007.
124.	Fosetyl	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fosetyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2007.
125.	Trinexapak (Trinexapac)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky trinexapac spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2007.
126.	Dichlórprop-P (Dichlorprop-P)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dichlorprop-P spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2007.
127.	Metkonazol (Metconazole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metconazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2007.

128.	Pyrimetanil (Pyrimethanil)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pyrimethanil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2007.
129.	Triklopyr (Triclopyr)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky triclopyr spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2007.
130.	Metrafenón (Metrafenone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metrafenone spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
131.	Bacillus subtilis (Cohn 1872) kmeň QST 713 identický s kmeňom AQ 713 odber kultúr č.: NRRL B - 21661	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Bacillus subtilis spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
132.	Spinosad	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky spinosad spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
133.	Tiametoxám (Thiamethoxam)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky thiamethoxam spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. januára 2007.
134.	Fenamifos (Fenamiphos)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenamifos spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2007.

135.	Etefón (Ethephon)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etefón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2007.
136.	Flusilazol (Flusilazole)	Určí kontrolný ústav	Určí kontrolný ústav
137.	Karbendazím (Carbendazim)	Určí kontrolný ústav	Určí kontrolný ústav
138.	Kaptán (Captan)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kaptán spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
139.	Folpet	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky folpet spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
140.	Formetanát (Formetanate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky formetanát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
141.	Metiokarb (Methiocarb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metiokarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
142.	Dimetoát (Dimetoate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dimetoát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.

143.	Dimetomorf (Dimethomorph)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dime-tomorf spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
144.	Glufosinát (Glufosinate)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky glufo-zinát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
145.	Metribuzín (Metribuzin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metri-buzin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
146.	Fosmet (Phosmet)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fos-met spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných lá-tok do 30. septembra 2007.
147.	Propamokarb (Propamocarb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky prop-amokarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účin-ných látok do 30. septembra 2007.
148.	Etoprofos (Ethoprofos)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etho-prophos spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
149.	Pirimifos-metyl (Pirimiphos-methyl)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pirimiphos-methyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povole-ných účinných látok do 30. septembra 2007.

150.	Fipronil	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fipronil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. septembra 2007.
151.	Beflubutamid	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky beflubutamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2007.
152.	Spodoptera exigua jadrový mnohostenný vírus (Spodoptera exigua nuclear polyhedrosis virus)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Spodoptera exigua nuclear polyhedrosis virus spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2007.
153.	Prosulfokarb (Prosulfocarb)	31. október 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. októbra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky prosulfocarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2008.
154.	Fludioxonyl (Fludioxonil)	31. október 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. októbra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fludioxonil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2008.
155.	Klomazón (Clomazone)	31. október 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. októbra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky clomazone spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2008.
156.	Bentiavalikarb (Benthiavalicarb)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky benthiavalicarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2008.

157.	Boskalid (Boscalid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej boscalid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2008.
158.	Karvón (Carvone)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky carvone spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2008.
159.	Fluoxastrobín (Fluoxastrobin)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fluoxastrobin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2008.
160.	Paecilomyces lilacinus (Thom) Samson 1974 kmeň 251 (AGAL: č. 89/030550)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Paecilomyces lilacinus (Thom) Samson 1974 kmeň 251 spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2008.
161.	Protiokonazol (Prothioconazole)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky prothioconazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2008.
162.	Amidosulfurón (Amidosulfuron)	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky amidosulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
163.	Nikosulfurón (Nicosulfuron)	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky nicosulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.

164.	Klofentezín (Clofentezine)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky clofentezine spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
165.	Dikamba (Dicamba)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dicamba spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
166.	Difenokonazol (Difenoconazole)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky difenoconazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
167.	Diflubenzurón (Diflubenzuron)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky diflubenzuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
168.	Imazachín (Imazaquin)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky imazaquin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
169.	Lenacil	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky lenacil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
170.	Oxadiazón (Oxadiazon)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky oxadiazon spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.

171.	Pikloram (Picloram)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky picloram spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
172.	Pyriproxifén (Pyriproxifen)	31. december 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pyriproxifen spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
173.	Bifenox	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky bifenox spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
174.	Diflufenikán (Diflufenican)	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky diflufenican spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
175.	Fenoxaprop-P	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenoxaprop-P spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
176.	Fénpropidín (Fenpropidin)	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenpropidín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
177.	Chinoklamín (Quinoclamine)	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky quinoclamine spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.

178.	Chloridazón (Chloridazon)	31. december 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2012 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chloridazon spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2008.
179.	Tritosulfurón (Tritosulfuron)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tritosulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2008.
180.	Flutolanil	28. február 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flutolanil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 28. februára 2009.
181.	Benfluralín (Benfluralin)	28. február 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky benfluralin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 28. februára 2009.
182.	Fluazinam	28. február 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fluazinam spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 28. februára 2009.
183.	Fuberidazol (Fuberidazole)	28. február 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fuberidazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 28. februára 2009.
184.	Mepikvát (Mepiquat)	28. február 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky mepiquat spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 28. februára 2009.
185.	Diurón (Diuron)	Nerelevantné	Nerelevantné

186.	Bacillus thuringiensis subsp. aizawai KMEŇ: ABTS-1857 Odber kultúr: č. SD-1372, KMEŇ: GC-91 Odber kultúr: č. NCTC 11821	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Bacillus thuringiensis subsp. aizawai spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.
187.	Bacillus thuringiensis subsp. israeliensis (sérotyp H-14) KMEŇ: AM65-52 Odber kultúr: č. ATCC-1276	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Bacillus thuringiensis subsp. israeliensis (sérotyp H-14) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.
188.	Bacillus thuringiensis subsp. kurstaki KMEŇ: ABTS 351 Odber kultúr: č. ATCC SD-1275 KMEŇ: PB 54 Odber kultúr: č. CECT 7209 KMEŇ: SA 11 Odber kultúr: č. NRRL B-30790 KMEŇ: SA 12 Odber kultúr: č. NRRL B-30791 KMEŇ: EG 2348 Odber kultúr: č. NRRL B-18208	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Bacillus thuringiensis subsp. kurstaki spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.
189.	Bacillus thuringiensis subsp. tenebrionis KMEŇ: NB 176 (TM 14 1) Odber kultúr: č. SD-5428	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Bacillus thuringiensis subsp. tenebrionis spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.

190.	<p>Beauveria bassiana KMEŇ: ATCC 74040 Odber kultúr: č. ATCC 74040 KMEŇ: GHA Odber kultúr: č. ATCC 74250</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Beauveria bassiana spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>
191.	<p>Cydia pomonella Granulovirus (CpGV)</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Cydia pomonella Granulovirus (CpGV) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>
192.	<p>Lecanicillium muscarium (predtým Verticilium lecanii) KMEŇ: Ve 6 Odber kultúr: č. CABI (=IMI) 268317, CBS 102071, ARSEF 5128</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Lecanicillium muscarium (predtým Verticilium lecanii) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>
193.	<p>Metarhizium anisopliae var. anisopliae (predtým Metarhizium anisopliae) KMEŇ: BIPESCO 5/F52 Odber kultúr: č. M.a. 43; č. 275-86 (akronymy V275 alebo KVL 275); č. KVL 99-112 (Ma 275 alebo V 275); č. DSM 3884; č. ATCC 90448; č. ARSEF 1095</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Metarhizium anisopliae var. anisopliae (predtým Metarhizium anisopliae) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>

194.	Phlebiopsis gigantea KMEŇ: VRA 1835 Odber kultúr: č. ATCC 90304 KMEŇ: VRA 1984 Odber kultúr: č. DSM 16201 KMEŇ: VRA 1985 Odber kultúr: č. DSM 16202 KMEŇ: VRA 1986 Odber kultúr: č. DSM 16203 KMEŇ: FOC PG B20/5 Odber kultúr: č. IMI 390096 KMEŇ: FOC PG SP log 6 Odber kultúr: č. IMI 390097 KMEŇ: FOC PG SP log 5 Odber kultúr: č. IMI 390098 KMEŇ: FOC PG BU 3 Odber kultúr: č. IMI 390099 KMEŇ: FOC PG BU 4 Odber kultúr: č. IMI 390100 KMEŇ: FOC PG 410.3 Odber kultúr: č. IMI 390101 KMEŇ: FOC PG97/1062/116/1.1 Odber kultúr: č. IMI 390102 KMEŇ: FOC PG B22/SP1287/3.1 Odber kultúr: č. IMI 390103 KMEŇ: FOC PG SH 1 Odber kultúr: č. IMI 390104 KMEŇ: FOC PG B22/SP1190/3.2 Odber kultúr: č. IMI 390105	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Phlebiopsis gigantea spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.
195.	Pythium oligandrum KMEŇ: M1 Odber kultúr: č. ATCC 38472	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Pythium oligandrum spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.
196.	Streptomyces K61 (predtým S. griseoviridis) KMEŇ: K61 Odber kultúr: č. DSM 7206	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Streptomyces K61 (predtým S. griseoviridis) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.

197.	Trichoderma atroviride (predtým T. harzianum) KMEŇ: IMI 206040 Odber kultúr: č. IMI 206040, ATCC 20476; KMEŇ: T11 Odber kultúr: č. Odber kultúr španielskeho typu CECT 20498, identické s IMI 352941	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Trichoderma atroviride (predtým T. harzianum) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.
198.	Trichoderma polysporum KMEŇ: Trichoderma polysporum IMI 206039 Odber kultúr: č. IMI 206039, ATCC 20475	30. apríl 2014	
199.	Trichoderma harzianum Rifai KMEŇ: Trichoderma harzianum T-22; Odber kultúr: č. ATCC 20847 KMEŇ: Trichoderma harzianum ITEM 908; Odber kultúr: č. CBS 118749	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Trichoderma harzianum Rifai spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.

200.	<p>Trichoderma asperellum (predtým T. harzianum) KMEŇ: ICC012 Odber kultúr: č. CABI CC IMI 392716 KMEŇ: Trichoderma asperellum (predtým T. viride T25) T11 Odber kultúr: č. CECT 20178 KMEŇ: Trichoderma asperellum (predtým T. viride TV1) TV1 Odber kultúr: č. MUCL 43093</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Trichoderma asperellum (predtým T. harzianum) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>
201.	<p>Trichoderma gamsii (predtým T. viride) KMENE: ICC080 Odber kultúr: č. IMI CC č. 392151 CABI</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Trichoderma gamsii (predtým T. viride) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>
202.	<p>Verticillium albo-atrum (predtým Verticillium dahliae) KMEŇ: Verticillium albo-atrum izolát WCS850 Odber kultúr: č. CBS 276.92</p>	30. apríl 2014	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky Verticillium albo-atrum (predtým Verticillium dahliae) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2009.</p>
203.	<p>Abamektín (Abamectin)</p>	30. apríl 2013	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky abamectin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. 4. 2009.</p>
204.	<p>Epoxikonazol (Epoiconazole)</p>	30. apríl 2013	<p>Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky epoxiconazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. 4. 2009.</p>

205.	Fénpropimorf (Fenpropimorph)	30. apríl 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenpropimorph spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. 4. 2009.
206.	Fénpyroximát (Fenpyroximate)	30. apríl 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenpyroximate spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. 4. 2009.
207.	Tralkoxydím (Tralkoxydim)	30. apríl 2013	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2013 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tralkoxydím spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. 4. 2009.
208.	Aklonifén (Aclonifen)	31. január 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. januára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky aclonifen spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2009.
209.	Imidakloprid (Imidacloprid)	31. január 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. januára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky imidacloprid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2009.
210.	Metazachlór (Metazachlor)	31. január 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. januára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metazachlor spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2009.
211.	Kyselina octová (Acetic acid)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kyselina octová spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

212.	Síran amónno-hlinitý (Aluminium ammonium sulphate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky síran hlinito-amónny spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
213.	Kremičitan hlinitý (Aluminium silicate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kremičitan hlinitý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
214.	Octan amónny (Ammonium acetate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky octan amónny spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
215.	Krvná múčka (Blood meal)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky krvná múčka spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
216.	Karbid vápenatý (Calcium carbide)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky karbid vápenatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
217.	Uhličitan vápenatý (Calcium carbonate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky uhličitan vápenatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
218.	Oxid uhličitý (Carbon dioxide)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky oxid uhličitý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

219.	Denatónium-benzoát (Denathonium benzoate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky denatónium-benzoát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
220.	Etylén (Ethylene)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etylén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
221.	Výťažok z čajovníka (Extract from tea tree)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom výťažku z čajovníka spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
222.	Zvyšky z destilácie tuku (Fat distillation residues)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom zvyškov z destilácie tuku spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
223.	C7-C20 Mastné kyseliny (Fatty acids C7 to C20)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom mastných kyselín C7-C20 spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
224.	Výťažok z cesnaku (Garlic extract)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom výťažku z cesnaku spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
225.	Kyselina gibberelínová (Gibberellic acid)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kyselina gibberelínová spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

226.	Giberelíny (Gibberellins)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom giberelínov spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
227.	Hydrolyzované proteíny (Hydrolysed proteins)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom hydrolyzovaných proteínov spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
228.	Síran železnatý (Iron sulphate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky síran železnatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
229.	Kremelina (diatomová zemina) [Kieselgur (Diatomaceous earth)]	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kremelina spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
230.	Vápenec (Limestone)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky vápenec spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
231.	Metyl(nonyl)ketón (Methyl nonyl ketone)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metyl(nonyl)ketón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
232.	Čierne korenie (Pepper)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky čierne korenie spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

233.	Rastlinné oleje/citronelový olej (Plant oils/Citronella oil)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom rastlinných olejov/citronelového oleja spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
234.	Rastlinné oleje/klinčekový olej (Plant oils/Clove oil)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom rastlinných olejov/klinčekového oleja spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
235.	Rastlinné oleje/repkový olej (Plant oils/rape seed oil)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom rastlinných olejov/repkového oleja spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
236.	Rastlinné oleje/mätový olej (Plant oils/spear mint oil)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom rastlinných olejov/mätového oleja spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
237.	Hydrogénuhličitan draselný (Potassium hydrogen carbonate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky hydrogénuhličitan draselný spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
238.	Putrescín (1,4-diaminobután) [Putrescin (1,4-Diaminobutane)]	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom putrescínu spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
239.	Pyretríny (Pyrethrins)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom pyretrínov spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

240.	Kremenný piesok (Quartz sand)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kremenný piesok spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
241.	Repelenty (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/rybí olej (Repellents by smell of animal or plant origin/fish oil)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom repelentov (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/rybí olej spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
242.	Repelenty (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/ovčí tuk (Repellents by smell of animal or plant origin/sheep fat)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom repelentov (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/ovčí tuk spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
243.	Repelenty (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/surový talový olej (Repellents by smell of animal or plant origin/tall oil crude)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom repelentov (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/surový talový olej spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
244.	Repelenty (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/decht z talového oleja (Repellents by smell of animal or plant origin/Tall oil pitch)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom repelentov (podľa pachu) živočíšneho alebo rastlinného pôvodu/decht z talového oleja spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
245.	Výťažok z morských rias (predtým výťažok z morských rias a chalúh) (Sea-algae extract (formerly sea algae extract and sea weeds))	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom výťažku z morských rias spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
246.	Kremičitan hlinito-sodný (Sodium aluminium silicate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kremičitan hlinito-sodný spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

247.	Chlórnan sodný (Sodium hypochlorite)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlórnan sodný spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
248.	Lineárne motýlie feromóny (Straight chain lepidopteran pheromones)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom lineárnych motýľích feromónov spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
249.	Trimetylamónium hydrochlorid (Trimethylamine hydrochloride)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky trimetylamine hydrochloride spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
250.	Močovina (Urea)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky močovina spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
251.	(Z)-(hexadec-13-én-11-in-1-yl)-acetát (Z-13-hexadecen-11-yn-1-yl acetate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky (Z)-(hexadec-13-én-11-in-1-yl)-acetát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
252.	(Z,Z,Z,Z)-7,13,16,19-dokosatetraén-1-yl izobutyryát (Z,Z,Z,Z)-7,13,16,19-docosatetraen-1-yl isobutyrate)	31. august 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. augusta 2015 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky (Z,Z,Z,Z)-7,13,16,19-dokosatetraén-1-yl izobutyryát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
253.	Fosfid hlinitý (Aluminium phosphide)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fosfid hlinitý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

254.	Fosfid vápenatý (Calcium phosphide)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fosfid vápenatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
255.	Fosfid horečnatý (Magnesium phosphide)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fosfid horečnatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
256.	Cymoxanil	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cymoxanil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
257.	Dodemorf (Dodemorph)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dodemorph spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
258.	Metylester kyseliny 2,5-dichlórbenzoovej (2,5-Dichlorobenzoic acid methylester)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metylester kyseliny 2,5-dichlórbenzoovej spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
259.	Metamitrón (Metamitron)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metamitron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
260.	Sulkotrión (Sulcotrione)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky sulcotrione spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.

261.	Tebukonazol (Tebuconazole)	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tebuconazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
262.	Triadimenol	28. február 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 28. februára 2014 alebo do lehoty, ktorá je stanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky triadimenol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2009.
263.	Bensulfurón (Bensulfuron)	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky bensulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2009.
264.	Nátrium-5-nitroguajakolát (Sodium 5-nitroguaiacolate)	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky nátrium-5-nitroguajakolát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2009.
265.	Nátrium-o-nitrofenolát (Sodium-o-nitrophenolate)	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky nátrium-2-nitrofenolát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2009.
266.	Nátrium-p-nitrofenolát (Sodium-p-nitrophenolate)	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky nátrium-4-nitrofenolát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2009.
267.	Tebufénpyrad (Tebufenpyrad)	30. apríl 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tebufenpyrad spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2009.

268.	Chlórmekvát (Chloromequat)	31. máj 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlórmequat spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2009.
269.	Zlúčeniny medi: (Copper compounds) hydroxid meďnatý (Copper hydroxide) oxichlorid meďnatý (Copper oxychlorid) oxid meďnatý (Copper oxide) zmes bordeaux (Bordeaux mixture) tribázický síran meďnatý (Tribasic copper sulphate)	31. máj 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom zlúčenín medi ako účinnej látky spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2009.
270.	Propachizafof (Propaquizafop)	31. máj 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky propaquizafop spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2009.
271.	Chizalofop-P (Quizalofop-P) Chizalofop-P-etyl (Quizalofop-P-ethyl) Chizalofop-P-tefuryl (Quizalofop-P-tefuryl)	31. máj 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky quizalofop-P spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2009.
272.	Teflubenzurón (Teflubenzuron)	31. máj 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky teflubenzuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2009.
273.	Zeta-cypermetrín (Zeta-cypermethrin)	31. máj 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky zeta-cypermethrin spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. novembra 2009.

274.	Chlórsulfurón (Chlorsulfuron)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky chlórsulfurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
275.	Cyromazín (Cyromazine)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyromazín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
276.	Dimetachlór (Dimethachlor)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dimetachlór spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
277.	Etofenprox	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etofenprox spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
278.	Lufenurón (Lufenuron)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky lufenuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
279.	Penkonazol (Penconazole)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky penkonazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
280.	Tri-alát (Tri-allate)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tri-alát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.

281.	Triflusulfurón (Triflusulfuron)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky triflusulfuron spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
282.	Difenakum (Difenacoum)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky difenakum spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
283.	Didecyl(dimetyl) amónium-chlorid (Didecyldimethylammonium chloride)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky didecyl(dimetyl)amónium-chlorid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
284.	Síra (Sulphur)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom síry ako účinnej látky spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
285.	Metomyl (Methomyl)	Nerelevantné	Nerelevantné.
286.	Tetraconazol (Tetraconazole)	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tetraconazole spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
287.	Parafínové oleje (Paraffin oils) CAS číslo 64742-46-7 CAS číslo 72623-86-0 CAS číslo 97862-82-3 CIPAC číslo nie je k dispozícii	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky parafínové oleje CAS číslo 64742-46-7, CAS číslo 72623-86-0, CAS číslo 97862-82-3 spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.

288.	Parafinový olej (Paraffin oil) CAS číslo 8042-47-5 CIPAC číslo nie je k dispozícii	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky parafinový olej CAS číslo 8042-47-5 spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009
289.	Cyflufénamid (Cyflufenamid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyflufenamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. marca 2010.
290.	Fluopikolid (Fluopicolide)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fluopikolid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2010.
291.	Heptamaloxyloglukán (Heptamaloxyloglucan)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky heptamaloxyloglukán spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2010.
292.	2-fenylfenol (vrátane jeho solí, napr. sodnej soli) (2-phenylphenol (including its salts such as the sodium salt)	31. december 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. decembra 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky 2-fenylfenol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. decembra 2009.
293.	Penoxsulam	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky penoxsulam spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2010.
294.	Prochinazid (Proquinazid)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky prochinazid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2010.

295.	Spirodiklofén (Spirodiclofen)	Určí kontrolný ústav	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší do lehoty určenej kontrolným ústavom alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky spirodiklofén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2010.
296.	Metalaxyl	30. jún 2014	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. júna 2014 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metalaxyl spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. júna 2010.
297.	Flonikamid (IKI-220) Flonicamid (IKI-220)	29. február 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 29. februára 2012 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flonicamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2010.
298.	Triflumizol (Triflumizole)	Nerelevantné	Nerelevantné.
299.	Sulfuryl-fluorid (Sulfuryl fluoride)	29. február 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 29. februára 2012 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky sulfuryl-fluorid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. augusta 2010.
300.	Malatión (Malathion)	Nerelevantné	Nerelevantné.
301.	FEN 560 (nazývaný tiež prášok zo semien senovky gréckej) FEN 560 (also called fenugreek or fenugreek seed powder)	30. apríl 2012	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2012 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky FEN 560 (prášku zo semien senovky gréckej) spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. októbra 2010.
302.	Haloxyfop-P	Nerelevantné	Nerelevantné.
303.	Napropamid (Napropamide)	Nerelevantné	Nerelevantné.
304.	Chinmerak (Quinmerac)	30. apríl 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky quinmerac spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.

305.	Metozulam (Metosulam)	30. apríl 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metosulam spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.
306.	Pyridabén (Pyridaben)	30. apríl 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pyridabén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.
307.	Hymexazol	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky hymexazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
308.	Fosfid zinočnatý (Zinc phosphide)	30. apríl 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fosfid zinočnatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.
309.	Fenbukonazol (Fenbuconazole)	30. apríl 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 30. apríla 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenbukonazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.
310.	Cykloxydím (Cycloxydim)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cykloxydím spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
311.	6-Benzyladenín (6-Benzyladenine)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky 6-benzyladenine spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011
312.	Bromukonazol (Bromuconazole)	Nerelevantné	Nerelevantné.

313.	Myklobutanil (Myclobutanil)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky myklobutanil spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
314.	Buprofezín (Buprofezin)	Nerelevantné	Nerelevantné.
315.	Dodín (Dodine)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dodín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
316.	Triflumurón (Triflumuron)	Nerelevantné	Nerelevantné.
317.	Dietofénkarb (Diethofencarb)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dietofénkarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
318.	Etridiazol (Etridiazole)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky etridiazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
319.	Kyselina indolylmaslová (Indolylbutyric acid)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kyselina indolylmaslová spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
320.	Oryzalín (Oryzalin)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, a utorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky oryzalín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.

321.	Tau-fluvalinát (Tau-fluvalinate)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tau-fluvalinát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
322.	Kletodim (Clethodim)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky kletodim spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
323.	Bupirimát (Bupirimate)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky bupirimát spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
324.	Fenbutacín-oxid (Fenbutatin oxide)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenbutatin oxide spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
325.	Fenoxykarb (Fenoxycarb)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenoxykarb spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
326.	1-dekanol (1-decanol)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky 1-dekanol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. júla 2011.
327.	Izoxabén (Isoxaben)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky izoxabén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.

328.	Flurochloridón (Flurochloridone)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flurochloridón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
329.	Hexythiazox (Hexythiazox)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky hexythiazox spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
330.	Fluometurón (Fluometuron)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fluometurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
331.	Ditianón (Dithianon)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky ditianón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
332.	Fenazachín (Fenazaquin)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky fenazachín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
333.	Flutriafol	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky flutriafol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
334.	Sintofén (Sintofen)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky sintofén spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.

335.	Diklofop (Diclofop)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky diklofop spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
336.	Sírové vápno (Lime sulphur)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky polysulfid vápenatý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.
337.	Azadirachtín (Azadirachtin)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky azadirachtín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 30. apríla 2011.
338.	Síran hlinitý (Aluminium sulfate)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky síran hlinitý spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
339.	Bromadiolón (Bromadiolone)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky bromadiolón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
340.	Paklobutrazol (Paclobutrazol)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky paklobutrazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
341.	Pencykurón (Pencycuron)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky pencykurón spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.

342.	Tebufenozid (Tebufenozide)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky tebufenozid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
343.	Karbetamid (Carbetamide)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky karbetamid spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
344.	Karboxín (Carboxin)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky karboxín spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
345.	Cyprokonazol (Cyproconazole)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky cyprokonazol spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
346.	Dazomet	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky dazomet spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.
347.	Metaldehyd (Metaldehyde)	31. máj 2015	Ak je to potrebné, autorizácia sa zmení alebo zruší najneskôr do 31. mája 2015 alebo do lehoty, ktorá je ustanovená v tomto nariadení vlády pre príslušnú účinnú látku alebo látky zaradené do zoznamu povolených účinných látok podľa toho, ktorá je posledná pre každý prípravok s obsahom účinnej látky metaldehyd spolu s inou účinnou látkou zaradenou do zoznamu povolených účinných látok do 31. mája 2011.

Príloha č. 2
k nariadeniu vlády č. 186/2012 Z. z.

ZOZNAM VYKONÁVANÝCH PRÁVNE ZÁVÄZNÝCH AKTOV EURÓPSKEJ ÚNIE

1. Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 396/2005 z 23. februára 2005 o maximálnych hladinách rezíduí pesticídov v alebo na potravinách a krmivách rastlinného a živočíšneho pôvodu a o zmene a doplnení smernice Rady 91/414/EHS (Ú. v. EÚ L 70, 16. 3. 2005) v platnom znení.
2. Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 z 21. októbra 2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a o zrušení smerníc Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS (Ú. v. EÚ L 309, 24. 11. 2009).
3. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 z 25. mája 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok (Ú. v. EÚ L 153, 11. 6. 2011), v znení
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 541/2011 z 1. júna 2011, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok (Ú. v. EÚ L 153, 11. 6. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 542/2011 z 1. júna 2011, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok, na účely zohľadnenia smernice 2011/58/EÚ, ktorou sa mení a dopĺňa smernica Rady 91/414/EHS s cieľom obnoviť zaradenie karbendazímu medzi účinné látky (Ú. v. EÚ L 153, 11. 6. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 702/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka prohexadión v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 703/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka azoxystrobín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 704/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka azimsulfurón v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 705/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka imazalil v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 706/2011 z 20. júla 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh schvaľuje účinná látka profoxydim a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 190, 21. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 736/2011 z 26. júla 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh schvaľuje účinná látka fluroxypyr a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 195, 27. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 740/2011 z 27. júla 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh schvaľuje účinná látka bispyribac a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 196, 28. 7. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 786/2011 z 5. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka 1-naftylacetamid v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/941/ES (Ú. v. EÚ L 203, 6. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 787/2011 z 5. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka kyselina 1-naftylactová v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/941/ES (Ú. v. EÚ L 203, 6. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 788/2011 z 5. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka fluazifop-P v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 203, 6. 8. 2011),

- vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 797/2011 z 9. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka spi-roxamín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 205, 10. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 798/2011 z 9. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka oxy-fluórfen v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 205, 10. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 800/2011 z 9. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka tef-lutrín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 205, 10. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 806/2011 z 10. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka flu-chinkonazol v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 206, 11. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 807/2011 z 10. augusta 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Eu-rópskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh schvaľuje účinná látka triazoxid a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 206, 11. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 810/2011 z 11. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka krezoxím-metyl v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh, a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 207, 12. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 820/2011 zo 16. augusta 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka terbutylazín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 209, 17. 8. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 974/2011 z 29. septembra 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka akrinatrín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 255, 1. 10. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 993/2011 zo 6. októbra 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka 8-hydroxychinolín v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 263, 7. 10. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 1100/2011 z 31. októbra 2011, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o podmienky schválenia účinných látok dikamba, difenokonazol a ima-zachín (Ú. v. EÚ L 285, 1. 11. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 1143/2011 z 10. novembra 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka prochloraz v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 293, 11. 11. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 1278/2011 z 8. decembra 2011, ktorým sa schvaľuje účinná látka bi-tertanol v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 a rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 327, 9. 12. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 1022/2011 zo 14. októbra 2011 o neobnovení schválenia účinnej lát-ky cyklanilid v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 270, 15. 10. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 1134/2011 z 9. novembra 2011 o neobnovení schválenia účinnej lát-ky cinidón-etyl v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a o zmene a doplnení vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 292, 10. 11. 2011),
 - vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 359/2012 z 25. apríla 2012, ktorým sa schvaľuje účinná látka me-tám v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochra-nu rastlín na trh a ktorým sa mení a dopĺňa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 (Ú. v. EÚ L 114, 26. 4. 2012).
4. Nariadenie Komisie (EÚ) č. 544/2011 z 10. júna 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o požiadavky na údaje o účinných látkach (Ú. v. EÚ L 155, 11. 6. 2011).
5. Nariadenie Komisie (EÚ) č. 545/2011 z 10. júna 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu

- a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o požiadavky na údaje o prípravkoch na ochranu rastlín (Ú. v. EÚ L 155, 11. 6. 2011).
6. Nariadenie Komisie (EÚ) č. 546/2011 z 10. júna 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o jednotné zásady hodnotenia a povoľovania prípravkov na ochranu rastlín (Ú. v. EÚ L 155, 11. 6. 2011).
 7. Nariadenie Komisie (EÚ) č. 547/2011 z 8. júna 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o požiadavky na označovanie prípravkov na ochranu rastlín (Ú. v. EÚ L 155, 11. 6. 2011).
 8. Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) č. 2011/490 z 2. augusta 2011, ktorým sa členským štátom povoľuje predĺžiť dočasné povolenia udelené v súvislosti s novými účinnými látkami acechinocyl, Adoxophyes orana granulovirus, aminopyralid, flubendiamid, mandipropamid, metaflumizón, fosfán, pyroxsulam a tiénkarbazón (Ú. v. EÚ L 201, 4. 8. 2011).
 9. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 942/2011 z 22. septembra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka flufenoxurón a ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 246, 23. 9. 2011).
 10. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 943/2011 z 22. septembra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka propargit a ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 246, 23. 9. 2011).
 11. Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) č. 2011/671 z 11. októbra 2011, ktorým sa členským štátom umožňuje predĺžiť dočasné povolenia udelené v súvislosti s novými účinnými látkami benalaxyl-M, gama-cyhalotrin a valifenalát (Ú. v. EÚ L 267, 12. 10. 2011).
 12. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 1045/2011 z 19. októbra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka asulam a ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 275, 20. 10. 2011).
 13. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 1078/2011 z 25. októbra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka propanil (Ú. v. EÚ L 279, 26. 10. 2011).
 14. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 1127/2011 zo 7. novembra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka kyselina 2-naftyloxyoctová (Ú. v. EÚ L 289, 8. 11. 2011).
 15. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 1372/2011 z 21. decembra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka acetochlór a ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie Komisie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 341, 22. 12. 2011).
 16. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 1381/2011 z 22. decembra 2011, ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh neschvaľuje účinná látka chlórpikrín a ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie 2008/934/ES (Ú. v. EÚ L 343, 23. 12. 2011).
 17. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 87/2012 z 1. februára 2012, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o podmienky schválenia účinnej látky kletodím (Ú. v. EÚ L 30, 2. 2. 2012).
 18. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 127/2012 zo 14. februára 2012, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o rozšírenie používania účinnej látky matazachlór (Ú. v. EÚ L 41, 14. 2. 2012).
 19. Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 287/2012 z 30. marca 2012, ktorým sa mení a dopĺňa vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o podmienky schválenia účinnej látky triflusalurón (Ú. v. EÚ L 95, 31. 3. 2012).
 20. Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) č. 2012/187 zo 4. apríla 2012, ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie 2001/861/ES, pokiaľ ide o novalurón (Ú. v. EÚ L 101, 11. 4. 2012).
 21. Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) č. 2012/191 z 10. apríla 2012, ktorým sa členským štátom umožňuje predĺžiť dočasné povolenia udelené v prípade nových účinných látok amisulbrom, chlorantraniliprol, meptyldinokap, pinoxaden, tiosíran strieborný a tembotrión (Ú. v. EÚ L 102, 12. 4. 2012).

187

**NARIADENIE VLÁDY
Slovenskej republiky**

z 20. júna 2012,

**ktorým sa mení a dopĺňa nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 658/2005 Z. z.,
ktorým sa ustanovujú požiadavky na kozmetické výrobky v znení neskorších predpisov**

Vláda Slovenskej republiky podľa § 2 ods. 1 písm. g) zákona č. 19/2002 Z. z., ktorým sa ustanovujú podmienky vydávania aproximačných nariadení vlády Slovenskej republiky v znení neskorších predpisov nariaďuje:

Čl. I

Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 658/2005 Z. z., ktorým sa ustanovujú požiadavky na kozmetické výrobky v znení nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 538/2006 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 108/2007 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 418/2007 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 124/2008 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 374/2008 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 141/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 522/2009 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 81/2010 Z. z., nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 287/2010 Z. z. a nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 432/2011 Z. z. sa mení a dopĺňa takto:

1. Poznámka pod čiarou k odkazu 18 znie:

„¹⁸⁾ § 68 ods. 2 zákona č. 131/2002 Z. z. o vysokých školách a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení zákona č. 363/2007 Z. z.

§ 33 až 35 zákona č. 578/2004 Z. z. o poskytovateľoch zdravotnej starostlivosti, zdravotníckych pracovníkoch, stavovských organizáciách v zdravotníctve a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

§ 2 písm. g) zákona č. 293/2007 Z. z. o uznávaní odborných kvalifikácií.

Nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 296/2010 Z. z. o odbornej spôsobilosti na výkon zdravotníckeho povolania, spôsobe ďalšieho vzdelávania zdravotníckych pracovníkov, sústave špecializačných odborov a sústave certifikovaných pracovných činností.“

2. V poznámke pod čiarou k odkazu 20 sa vypúšťajú slová: „o vysokých školách a o zmene a doplnení niektorých zákonov“.

3. V prílohe č. 3 časti 1 referenčné číslo 12 znie:

Ref. číslo	Látka	O b m e d z e n i a			Podmienky použitia a upozornenia, ktoré musia byť uvedené na obale kozmetického výrobku
		Oblasť aplikácie/použitia	Najvyššia prípustná koncentrácia v kozmetickom výrobku v hmotnostných percentách	Ďalšie obmedzenia a požiadavky	
a	b	c	d	e	f
12	Peroxid vodíka a iné zlúčeniny alebo zmesi, ktoré uvoľňujú peroxid vodíka, vrátane peroxidu močoviny a peroxidu zinočnatého	a) Zmesi na starostlivosť o vlasy b) Zmesi na starostlivosť o pokožku	a) 12 % hm. (40 objemových dielov) peroxidu vodíka prítomného alebo uvoľneného	e) Len na predaj pre zubných lekárov. Pri každom cykle použitia sa prvé použitie vyhradzuje zubným lekárom alebo sa uskutočňuje pod ich priamym dohľadom, ak je zabezpečená rovnocenná úroveň bezpečnosti.	a) Použiť vhodné rukavice. a), b), c), e) Obsahuje hydrogen peroxide. Nesmie prísť do kontaktu s očami. Ak príde do kontaktu s očami, ihneď ich vypláchnuť vodou.

	Hydrogen peroxide and other compounds or mixtures that release hydrogen peroxide, including carbamide peroxide and zinc peroxide °	<p>c) Zmesi na spevnenie nechtov</p> <p>d) Výrobky na starostlivosť o ústnu hygienu vrátane výrobkov na výplach ústnej dutiny, zubných pást a výrobkov na bielenie alebo zosvetlenie zubov</p> <p>e) Výrobky na bielenie alebo zosvetlenie zubov</p>	<p>b) 4 % hm. peroxidu vodíka prítomného alebo uvoľneného</p> <p>c) 2 % hm. peroxidu vodíka prítomného alebo uvoľneného</p> <p>d) ≤ 0,1 % hm. peroxidu vodíka prítomného alebo uvoľneného</p> <p>e) >0,1 % ≤ 6 % hm. peroxidu vodíka prítomného alebo uvoľneného</p>	<p>Následne sa poskytne spotrebiteľovi na dokončenie cyklu.</p> <p>Nie je určený pre osoby mladšie ako 18 rokov.</p>	<p>e) Uvedie sa konkrétna koncentrácia prítomného alebo uvoľneného peroxidu vodíka v hmotnostných percentách.</p> <p>Nie je určený pre osoby mladšie ako 18 rokov.</p> <p>Len na predaj pre zubných lekárov.</p> <p>Pri každom cykle použitia sa prvé použitie vyhradzuje zubným lekárom alebo sa uskutočňuje pod ich priamym dohľadom, ak je zabezpečená rovnocenná úroveň bezpečnosti.</p> <p>Následne sa poskytne spotrebiteľovi na dokončenie cyklu.</p>
--	--	--	---	--	--

4. V prílohe č. 3 časti 1 referenčných číslach 201, 215, 216, 222, 225, 227, 237, 239, 241, 245, 250, 251 a 252 stĺpci f písm. a) sa na konci pripájajú tieto vety:

 Farby na vlasy môžu vyvolať vážne alergické reakcie.

Prečítajte si pokyny a dodržiavajte ich.


Tento výrobok nie je určený pre osoby mladšie ako 16 rokov.

Dočasné tetovanie čiernou henou môže zvýšiť riziko alergie.

Nefarbte si vlasy, ak:

- máte na tvári vyrážky alebo máte citlivú, podráždenú alebo poškodenú pokožku hlavy,
- ste v minulosti zaznamenali reakciu po farbení vlasov,
- ste v minulosti zaznamenali reakciu na dočasné tetovanie čiernou henou.“.

5. V prílohe č. 3 časti 1 referenčných číslach 217, 218, 223, 230, 232, 234, 238, 242 až 244, 246, 248 a 249 stĺpci f sa na konci pripájajú tieto vety:

 Farby na vlasy môžu vyvolať vážne alergické reakcie.

Prečítajte si pokyny a dodržiavajte ich.

Tento výrobok nie je určený pre osoby mladšie ako 16 rokov.

Dočasné tetovanie čiernou henou môže zvýšiť riziko alergie.

Nefarbte si vlasy, ak:

- máte na tvári vyrážky alebo máte citlivú, podráždenú alebo poškodenú pokožku hlavy,
- ste v minulosti zaznamenali reakciu po farbení vlasov,
- ste v minulosti zaznamenali reakciu na dočasné tetovanie čiernou henou.“.

6. Príloha č. 17 sa dopĺňa 74. bodom, ktorý znie:
„74. Smernica Rady 2011/84/EÚ z 20. septembra 2011, ktorou sa mení a dopĺňa smernica 76/768/EHS o kozmetických výrobkoch s cieľom prispôsobiť jej prílohu III technickému pokroku (Ú. v. EÚ L 283, 29. 10. 2011).“.

Čl. II

Toto nariadenie vlády nadobúda účinnosť 1. júla 2012 okrem čl. I tretieho bodu, ktorý nadobúda účinnosť 31. októbra 2012.

Vydavateľ: Ministerstvo spravodlivosti Slovenskej republiky, 813 11 Bratislava, Župné námestie 13, adresa redakcie Zbierky zákonov Slovenskej republiky: Námestie slobody 12, 811 06 Bratislava, telefón redakcie Zbierky zákonov Slovenskej republiky: 02/57 10 10 37, telefax: 02/52 44 28 53 – Vychádza podľa potreby – **Tlač:** VERSUS, a. s., Bratislava – **Administrácia:** Poradca podnikateľa, spol. s r. o., Martina Rázusa 23/A, 010 01 Žilina – **Bankový účet:** Ľudová banka, č. ú. 4220094000/3100 – **Služby zákazníkom:** Poradca podnikateľa, spol. s r. o., Martina Rázusa 23/A, 010 01 Žilina, telefón: 041/70 53 222, fax: 041/70 53 343, e-mail: sluzby@epi.sk – **Reklamácie, zmeny adres a ďalšie administratívne požiadavky:** telefón: 041/70 53 600, fax: 041/70 53 426 – **Infolinka Zbierky zákonov Slovenskej republiky:** telefón: 041/70 53 500 – **Predajňa Zbierky zákonov Slovenskej republiky:** Tomášikova 20, 821 02 Bratislava, telefón: 02/43 42 68 15, e-mail: batomasikova@epi.sk.

Informácia odberateľom: Cena Zbierky zákonov Slovenskej republiky sa stanovuje za dodanie kompletného ročníka vrátane registra a od odberateľov sa vyberá formou preddavkov vo výške oznámenej distribútorom. Záverečné vyúčtovanie sa vykoná po dodaní kompletného ročníka vrátane registra na základe skutočného počtu a rozsahu vydaných častok. Pri nezaplatení určeného preddavku distribútor zmení spôsob zasielania Zbierky zákonov Slovenskej republiky. Nové požiadavky na zasielanie Zbierky zákonov Slovenskej republiky sa vybavujú priebežne. Zasielanie sa začína vždy po spracovaní objednávky a uhradení preddavku. Pri kontakte s administráciou uvádzajte vždy pridelený registračný kód odberateľa. **Reklamácie sa budú vybavovať do 30 dní od dátumu ich zaevidovania. Reklamácie týkajúce sa odberu Zbierky zákonov Slovenskej republiky treba uplatniť do 30 dní od dátumu doručenia nasledujúcej čiastky.**

