

Spēkā no 01.05.2004
Spēkā esošs

Publicēts: Vēstnesis, 01.05.2004, nr. 69
Publicēts: ZIŅOTĀJS, 10.06.2004, nr.
11

LATVIJAS REPUBLIKAS MINISTRU KABINETS

23.03.2004

Noteikumi nr. 156

Rīgā

Augu aizsardzības līdzekļu reģistrācijas kārtība

Grozījumi: MK
04.07.2006. not. nr.559 (L.V., 13.jūl.,
nr.110; Zinotājs, 2006,
nr.18)
MK 06.03.2007. not. nr.170 (L.V., 9.marts,
nr.41; Zinotājs, 2007,
nr.10)

(prot. Nr.15 23.§)

Izdoti saskaņā ar
Augu aizsardzības likuma
5.panta 2.punktu

I. Vispārīgie jautājumi

1. Noteikumi nosaka ķīmisko augu aizsardzības līdzekļu, kā arī mikroorganismus un vīrusus saturošo augu aizsardzības līdzekļu (turpmāk – augu aizsardzības līdzeklis) reģistrācijas kārtību:

1.1. iekļaušanai un atkārtotai iekļaušanai augu aizsardzības līdzekļu reģistrā (turpmāk – reģistrs);

1.2. atļaujas izsniegšanai reģistrā iekļauta augu aizsardzības līdzekļa lietošanas jomas paplašinājumam;

1.3. atļaujas izsniegšanai reģistrā neesoša augu aizsardzības līdzekļa izplatīšanai un lietošanai pētījumiem un eksperimentiem;

1.4. atļaujas izsniegšanai reģistrācijas nosacījumiem neatbilstoša augu aizsardzības līdzekļa izplatīšanai un lietošanai;

1.5. atļaujas izsniegšanai augu aizsardzības līdzekļa paralēlajam importam.

(Ar grozījumiem, kas izdarīti ar MK 06.03.2007. noteikumiem nr.170)

1.¹ Augu aizsardzības līdzekļa paralēlais imports ir reģistrā iekļautajam augu aizsardzības līdzeklim identiska augu aizsardzības līdzekļa ieviešana izplatīšanai no Eiropas Savienības dalībvalsts vai Eiropas brīvās tirdzniecības asociācijas valsts, kas parakstījusi Eiropas Ekonomikas zonas līgumu.

(MK 06.03.2007. noteikumu nr.170 redakcijā)

2. Šo noteikumu prasību ievērošanu kontrolē Valsts augu aizsardzības dienests.

II. Augu aizsardzības līdzekļa iekļaušana reģistrā

3. Valsts augu aizsardzības dienests (turpmāk – dienests) augu aizsardzības līdzekli iekļauj reģistrā uz 10 gadiem vai saskaņā ar šo noteikumu V nodaļu – uz trim gadiem. Pēc reģistrācijas apliecības derīguma termiņa beigām augu aizsardzības līdzeklis var tikt atkārtoti iekļauts reģistrā, ja to pieprasa reģistrācijas apliecības īpašnieks.

4. Dienests augu aizsardzības līdzekli iekļauj reģistrā, ja:

4.1. tā sastāvā esošā darbīgā viela ir iekļauta Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā vai līdz 1993.gada 25.jūlijam ir bijusi izplatīta Eiropas Savienības dalībvalstīs un saskaņā ar Eiropas Kopienas normatīvajiem aktiem par darbīgo vielu pakāpenisku novērtēšanu tiek novērtēta, lai iekļautu šajā sarakstā;

4.2. izmēģinājumos, pētījumos un analīzēs, kas veiktas saskaņā ar Padomes 1991.gada 15.jūlija Direktīvas 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/11 sējums, 330.lpp.) (turpmāk – direktīva 91/414) II un III pielikumu, Komisijas 1993.gada 27.jūlija Direktīvas 93/71/EEK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/15 sējums, 50.lpp.) (turpmāk – direktīva 93/71/EEK), I, II un III pielikumu, Komisijas 1994.gada 22.jūlija Direktīvas 94/37/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/16 sējums, 312.lpp.) (turpmāk – direktīva 94/37/EK), I un II pielikumu, Komisijas 1994.gada 21.decembra Direktīvas 94/79/EK, kas groza Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/17 sējums, 73.lpp.) (turpmāk – direktīva 94/79/EK), I un II pielikumu, Komisijas 1995.gada 14.jūlija Direktīvas 95/35/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/18 sējums, 48.lpp.) (turpmāk – direktīva 95/35/EK), pielikumu, Komisijas 1995.gada 14.jūlija Direktīvas 95/36/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/18 sējums, 50.lpp.) (turpmāk – direktīva 95/36/EK), I un II pielikumu, Komisijas 1996.gada 8.marta Direktīvas 96/12/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/18 sējums, 471.lpp.) (turpmāk – direktīva 96/12/EK), I un II pielikumu, Komisijas 1996.gada 16.jūlija Direktīvas 96/46/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/19 sējums, 371.lpp.) (turpmāk - direktīva 96/46/EK), I un II pielikumu, Komisijas 1996.gada 21.oktobra Direktīvas 96/68/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/19 sējums, 483.lpp.) (turpmāk – direktīva 96/68/EK), I un II pielikumu un Komisijas 2001.gada 16.maija Direktīvas 2001/36/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (Eiropas

Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/11 sējums, 330.lpp.) (turpmāk – direktīva 2001/36/EK), I un II pielikumu iegūtie rezultāti pēc to novērtēšanas atbilstoši Padomes 1997.gada 22.septembra Direktīvas 97/57/EK, ar ko izveido Direktīvas 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū VI pielikumu (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 01.05.2004., 03/21 sējums, 450.lpp.) (turpmāk – direktīva 97/57/EK), pielikumam un Padomes 2005.gada 14.marta Direktīvas 2005/25/EK, ar ko groza Direktīvas 91/414/EEK VI pielikumu attiecībā uz augu aizsardzības līdzekļiem, kuri satur mikroorganismus (Eiropas Savienības Oficiālais Vēstnesis, 08.04.2005., L 90/1) (turpmāk – direktīva 2005/25/EK), pielikumam noteiktajām augu aizsardzības līdzekļu riska novērtēšanas prasībām un lēmuma pieņemšanas kritērijiem par visiem plānotajam lietojumam raksturīgajiem apstākļiem un sekām apliecina, ka, lietojot augu aizsardzības līdzekli atbilstoši norādēm marķējumā, labas augu aizsardzības prakses principiem un integrētās augu aizsardzības principiem:

4.2.1. attiecīgais augu aizsardzības līdzeklis ir pietiekami efektīvs;

4.2.2. attiecīgais augu aizsardzības līdzeklis neatstāj nepieļaujami nelabvēlīgu ietekmi uz augiem vai augu produktiem;

4.2.3. attiecīgais augu aizsardzības līdzeklis nerada papildu sāpes un ciešanas mugurkaulniekiem, kuru izplatības ierobežošanai to paredzēts lietot;

4.2.4. attiecīgais augu aizsardzības līdzeklis un tā atliekas neizraisa tiešu vai netiešu (ar dzeramo ūdeni, pārtiku vai lopbarību) kaitīgu ietekmi uz cilvēku vai dzīvnieku veselību vai gruntsūdeņiem;

4.2.5. attiecīgais augu aizsardzības līdzeklis un tā atliekas neizraisa nepieļaujami nelabvēlīgu ietekmi uz vidi, īpaši ņemot vērā tā iespējamās izmaiņas un spēju izplatīties vidē (nonākt ūdenskrātuvēs, īpaši gruntsūdeņos un dzeramā ūdens krātuvēs, kā arī ietekmēt sugas, kurām tas nav paredzēts);

4.3. saskaņā ar direktīvas 97/57/EK pielikumā un direktīvas 2005/25/EK pielikumā noteiktajām novērtēšanas prasībām un lēmuma pieņemšanas kritērijiem ir pierādīts, ka:

4.3.1. augu aizsardzības līdzekļa darbīgo vielu, tās daudzumu, toksiski un ekotoksiski nozīmīgos piemaisījumus, kas veidojušies vai iekļauti darbīgās vielas sintēzes procesā, formulantus un blakusvielas, kas iekļautas augu aizsardzības līdzekļa sastāvā, iespējams noteikt ar piemērotām un Eiropas Kopienā standartizētām metodēm;

4.3.2. augu aizsardzības līdzekļa toksiski nozīmīgās vai videi nozīmīgās atliekas, kas radušās, lietojot augu aizsardzības līdzekli saskaņā ar paredzēto lietojumu, ir iespējams noteikt ar piemērotām metodēm;

4.3.3. augu aizsardzības līdzekļa fizikāli ķīmiskās īpašības atbilst paredzētajai lietošanai un uzglabāšanai;

4.4. reģistrācijas pieteicējs, veicot Latvijā izmēģinājumus, ir pierādījis augu aizsardzības līdzekļa efektivitāti Latvijas apstākļos. Augu aizsardzības līdzekļa efektivitāti pierāda pozitīvi divu gadu izmēģinājumu rezultāti (ja augu aizsardzības līdzeklis satur darbīgo vielu, kas ietilpst reģistrā jau iekļauta augu aizsardzības līdzekļa sastāvā, – pozitīvi viena gada izmēģinājumu rezultāti);

4.5. normatīvajos aktos par pesticīdu atlieku kontroli augu un dzīvnieku izcelsmes produktos ir apstiprināts maksimāli pieļaujama augu aizsardzības līdzekļa atlieku daudzums ar tā lietojumu saistītajos augu un dzīvnieku izcelsmes produktos, ko izmanto pārtikā vai lopbarībā, vai uz laiku līdz maksimāli pieļaujamā atlieku daudzuma apstiprināšanai dienests ir noteicis pagaidu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu.

(Ar grozījumiem, kas izdarīti ar MK 04.07.2006. noteikumiem nr.559)

5. Lai augu aizsardzības līdzekli iekļautu reģistrā, reģistrācijas pieteicējs dienestā iesniedz:

5.1. iesniegumu augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijai;

5.2. direktīvas 91/414 II pielikumā, direktīvas 93/71/EEK I pielikumā, direktīvas 94/37/EK I pielikumā, direktīvas 94/79/EK I pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK I pielikumā, direktīvas 96/12/EK I pielikumā, direktīvas 96/46/EK I pielikumā, direktīvas 96/68/EK I pielikumā, direktīvas 2001/36/EK I pielikumā un direktīvas 91/414 III pielikumā, direktīvas 93/71/EEK II un III pielikumā, direktīvas 94/37/EK II pielikumā, direktīvas 94/79/EK II pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK II pielikumā, direktīvas 96/12/EK II pielikumā, direktīvas 96/46/EK II pielikumā, direktīvas 96/68/EK II pielikumā un direktīvas 2001/36/EK II pielikumā minēto izmēģinājumu, pētījumu un analīžu pārskatus kopā ar datiem par darbīgās vielas vai augu aizsardzības līdzekļa identitāti un specifiskāciju saskaņā ar direktīvas 91/414/EEK II pielikuma 1.punktu, direktīvas 94/37/EK I pielikumu un direktīvas 94/79/EK I pielikumu vai III pielikuma 1.punktu, direktīvas 94/37/EK II pielikumu un direktīvas 94/79/EK II pielikumu, ja:

5.2.1. augu aizsardzības līdzeklis satur darbīgo vielu, kas iekļauta Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā;

5.2.2. reģistrācijas pieteicējs saskaņā ar noteikumu XIV nodaļas nosacījumiem izmanto cita reģistrācijas pieteicēja veiktos pētījumus;

5.2.3. reģistrācijas pieteicējs dienestā jau ir iesniedzis informāciju par šo darbīgo vielu saistībā ar kāda cita augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā;

5.3. Latvijā veiktu efektivitātes pārbaudes izmēģinājumu rezultātus;

5.4. marķējuma teksta projektu latviešu valodā, kurā norāda šo noteikumu pielikumā minēto informāciju;

5.5. izmēģinājumu un pētījumu sarakstu un tajā norāda:

5.5.1. dokumenta nosaukumu un tā references numuru;

5.5.2. dokumenta autoru un izpildes gadu;

5.5.3. informāciju par izmēģinājuma un pētījuma atbilstību normatīvajos aktos par laboratoriju darba kvalitāti un laboratoriju darba inspicēšanu noteiktajiem labas laboratorijas prakses principiem vai šo noteikumu 21.punktā noteiktajiem labas pētījumu prakses principiem;

5.5.4. norādi par publicēšanu;

5.5.5. izmēģinājuma un pētījuma īpašnieku un prasību par informācijas aizsardzību, ja informācijas avots nav publicēts;

5.6. to dokumentu sarakstu, kuriem reģistrācijas pieteicējs pieprasa piešķirt ierobežotas pieejamības informācijas statusu, norādot atsauci uz informācijas avotu un pamatojumu komercdarbības noslēpuma noteikšanai;

5.7. dokumentu (kopiju), kas apliecina, ka augu aizsardzības līdzekļa iespējamā riska videi novērtējums veikts atbilstoši normatīvajos aktos par ģenētiski modificēto organismu izmantošanas un izplatīšanas kārtību noteiktajām prasībām, ja augu aizsardzības līdzeklis satur ģenētiski modificētus mikroorganismus.

(Ar grozījumiem, kas izdarīti ar MK 04.07.2006. noteikumiem nr.559)

6. Dienests ir tiesīgs pieprasīt reģistrācijas pieteicējam iesniegt dienestā augu aizsardzības līdzekļa un tā formulantu paraugus, tehniskās darbīgās vielas, tīrās darbīgās vielas, piemaisījumu un jebkuras atlieku definīcijā minētās vielas paraugus, kā arī augu aizsardzības līdzekļa iepakojuma paraugu, ja tas nepieciešams šo noteikumu 30.2., 30.3. un 30.4.apakšpunktā minētā novērtējuma sagatavošanai.

7. Ja reģistrācijas apliecības īpašnieks vēlas izplatīt reģistrā iekļauto augu aizsardzības līdzekli, kura preparatīvā forma vai darbīgās vielas saturs atšķiras no reģistrā iekļautā augu aizsardzības līdzekļa preparatīvās formas vai darbīgās vielas satura, viņš dienestā iesniedz šo noteikumu 5.punktā minētos dokumentus. Dienests saskaņā ar šo noteikumu IV nodaļu pieņem lēmumu par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā.

III. Izmēģinājumi, pētījumi un analīzes

8. Šo noteikumu 5.2.apakšpunktā minētos izmēģinājumus un pētījumus veic apstākļos, kas pēc lauksaimniecības, vides, kaitīgo organismu izplatības un citām raksturīgām pazīmēm atbilst teritorijai, kurā paredzēts lietot attiecīgo augu aizsardzības līdzekli. Izmēģinājumos un pētījumos gūtie rezultāti atbilstoši mūsdienu zinātnes un tehnikas līmenim demonstrē sekas, kas rodas, lietojot augu aizsardzības līdzekli saskaņā ar paredzēto lietojumu un šo noteikumu 4.2.apakšpunktā minētajiem principiem.

9. Izmēģinājumus, pētījumus un analīzes veic saskaņā ar direktīvas 91/414 II pielikumā, direktīvas 93/71/EEK I pielikumā, direktīvas 94/37/EK I pielikumā, direktīvas 94/79/EK I pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK I pielikumā, direktīvas 96/12/EK I pielikumā, direktīvas 96/46/EK I pielikumā, direktīvas 96/68/EK I pielikumā, direktīvas 2001/36/EK I pielikumā un direktīvas 91/414 III pielikumā, direktīvas 93/71/EEK II un III pielikumā, direktīvas 94/37/EK II pielikumā, direktīvas 94/79/EK II pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK II pielikumā, direktīvas 96/12/EK II pielikumā, direktīvas 96/46/EK II pielikumā, direktīvas 96/68/EK II pielikumā un direktīvas 2001/36/EK II pielikumā minētajām metodēm un standartiem.

(MK 04.07.2006. noteikumu nr.559 redakcijā)

10. Ja izmēģinājumus, pētījumus un analīzes veic, izmantojot metodi, kas nav minēta direktīvas 91/414 II pielikumā, direktīvas 93/71/EEK I pielikumā, direktīvas 94/37/EK I pielikumā, direktīvas 94/79/EK I pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK I pielikumā, direktīvas 96/12/EK I pielikumā, direktīvas 96/46/EK I pielikumā, direktīvas 96/68/EK I pielikumā, direktīvas 2001/36/EK I pielikumā un direktīvas 91/414 III pielikumā, direktīvas 93/71/EEK II un III pielikumā, direktīvas 94/37/EK II pielikumā, direktīvas 94/79/EK II pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK II pielikumā, direktīvas 96/12/EK II pielikumā, direktīvas 96/46/EK II pielikumā, direktīvas 96/68/EK II pielikumā vai direktīvas 2001/36/EK II pielikumā, vai ir izdarītas atkāpes no minētajām metodēm, reģistrācijas pieteicējs dienestā iesniedz pamatojumu un pēc dienesta pieprasījuma – izmantotās metodes aprakstu, kā arī dokumentu, kas apliecina, ka izmantotā metode ir starptautiski atzīta vai attiecīgajā valstī standartizēta.

(MK 04.07.2006. noteikumu nr.559 redakcijā)

11. Ja, ņemot vērā augu aizsardzības līdzekļa īpašības vai paredzēto lietojumu, saskaņā ar direktīvas 91/414 II pielikumu, direktīvas 93/71/EEK I pielikumu, direktīvas 94/37/EK I pielikumu, direktīvas 94/79/EK I pielikumu, direktīvas 95/35/EK pielikumu, direktīvas 95/36/EK I pielikumu, direktīvas 96/12/EK I pielikumu, direktīvas 96/46/EK I pielikumu, direktīvas 96/68/EK I pielikumu, direktīvas 2001/36/EK I pielikumu, direktīvas 91/414 III pielikumu, direktīvas 93/71/EEK II un III pielikumu, direktīvas 94/37/EK II pielikumu, direktīvas 94/79/EK II pielikumu, direktīvas 95/35/EK pielikumu, direktīvas 95/36/EK II pielikumu, direktīvas 96/12/EK II pielikumu, direktīvas 96/46/EK II pielikumu, direktīvas 96/68/EK II pielikumu un direktīvas 2001/36/EK II pielikumu iesniegtā informācija nav pilnīga vai atbilstoši zinātnes atzinumiem to nav nepieciešams sniegt, vai tehniski nav iespējams iegūt šādu informāciju, reģistrācijas pieteicējs dienestā iesniedz pamatojumu.

(MK 04.07.2006. noteikumu nr.559 redakcijā)

12. Ja izmēģinājumiem, pētījumiem un analīzēm nepieciešama ilgstoša augu aizsardzības līdzekļa vai darbīgās vielas dozēšana, izmanto vienu darbīgās vielas vai augu aizsardzības līdzekļa partiju (ja to pieļauj stabilitāte). Ja izmantotas dažādas partijas, pierāda partiju salīdzināmību.

13. Ja izmēģinājumiem un pētījumiem izmanto dažādas augu aizsardzības līdzekļa devas, dienestā iesniedz informāciju par augu aizsardzības līdzekļa negatīvās ietekmes un devas savstarpējo saistību.

14. Veikt izmēģinājumus, pētījumus un analīzes ar nozīmīgiem metabolītiem un vielām, kas radušās augu aizsardzības līdzekļa darbīgās vielas sadalīšanās un reakciju rezultātā, dienests pieprasa tikai tādā gadījumā, ja to ietekmi nav iespējams novērtēt, pamatojoties uz pētījumiem par darbīgo vielu.

15. Reģistrācijas pieteicējs sniedz detalizētu informāciju par augu aizsardzības līdzekļa atlieku, toksiskuma un ekotoksiskuma, kā arī izplatīšanās vidē un ietekmes uz vidi izmēģinājumos, pētījumos un analīzēs izmantotā augu aizsardzības līdzekļa un darbīgās vielas specifiskāciju. Izmēģinājumus, pētījumus un analīzes veic ar darbīgo vielu, kuras specifiskācija atbilst reģistrācijai pieteiktā augu aizsardzības līdzekļa sastāvā iekļautās tehniskās darbīgās vielas specifiskācijai, vai reģistrācijas pieteicējs iesniedz pamatojumu, ka ar tīru darbīgo vielu veikto pētījumu rezultāti būtiski neatšķiras.

16. Ja augu aizsardzības funkciju nodrošina mikroorganisma toksīna vai metabolīta atliekas vai arī ja tās nenodrošina augu aizsardzības funkciju, bet tās attiecībā uz riska novērtējumu ir nozīmīgā daudzumā, tad par konkrēto metabolītu vai toksīnu iesniedz direktīvas 91/414/EEK II pielikumā, direktīvas 91/414 II pielikumā, direktīvas 93/71/EEK I pielikumā, direktīvas 94/37/EK I pielikumā, direktīvas 94/79/EK I pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK I pielikumā, direktīvas 96/12/EK I pielikumā, direktīvas 96/46/EK I pielikumā, direktīvas 96/68/EK I pielikumā un direktīvas 2001/36/EK I pielikumā minēto pētījumu pārskatus.

(Ar grozījumiem, kas izdarīti ar MK 04.07.2006. noteikumiem nr.559)

17. Pirms izmēģinājumu un pētījumu uzsākšanas ar siltasiņu dzīvniekiem persona, kura nolēmusi iesniegt iesniegumu tāda augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijai, kas satur Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā iekļautu darbīgo vielu, dienestā pieprasa:

17.1. informāciju par to, vai reģistrā nav iekļauts augu aizsardzības līdzeklis ar tādu pašu sastāvu;

17.2. ziņas par pašreizējo vai bijušo tāda paša sastāva augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijas apliecības īpašnieku (nosaukums un adrese).

18. Dienests:

18.1. sniedz šo noteikumu 17.1. un 17.2.apakšpunktā minēto informāciju, ja persona dienestā iesniedz rakstisku apliecinājumu par to, ka:

18.1.1. tā būs attiecīgā augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijas pieteicēja;

18.1.2. tai ir pieejama visa pārējā direktīvas 91/414 II pielikumā, direktīvas 93/71/EEK I pielikumā, direktīvas 94/37/EK I pielikumā, direktīvas 94/79/EK I pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK I pielikumā, direktīvas 96/12/EK I pielikumā, direktīvas 96/46/EK I pielikumā, direktīvas 96/68/EK I pielikumā, direktīvas 2001/36/EK I pielikumā, direktīvas 91/414 III pielikumā, direktīvas 93/71/EEK II un III pielikumā, direktīvas 94/37/EK II pielikumā, direktīvas 94/79/EK II pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK II pielikumā, direktīvas 96/12/EK II pielikumā, direktīvas

96/46/EK II pielikumā, direktīvas 96/68/EK II pielikumā un direktīvas 2001/36/EK II pielikumā minētā informācija;

18.2. informē attiecīgo reģistrācijas apliecību īpašniekus par šo noteikumu 17.punktā minēto personu (vārds, uzvārds, nosaukums un adrese).

(Ar grozījumiem, kas izdarīti ar MK 04.07.2006. noteikumiem nr.559)

19. Dienests ir tiesīgs pieprasīt šo noteikumu 17.punktā minētajai personai vienoties ar pašreizējo vai bijušo reģistrācijas apliecības īpašnieku par informācijas sniegšanu, lai izvairītos no atkārtotiem eksperimentiem ar siltasiņu dzīvniekiem.

20. Ja persona dienestā pieprasa šo noteikumu 17.1. un 17.2.apakšpunktā minēto informāciju, lai nodrošinātu tādas darbīgās vielas iekļaušanu Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā, kura ir bijusi izplatīta Eiropas Savienības dalībvalstīs līdz 1993.gada 25.jūlijam, dienests veicina reģistrācijas apliecības īpašnieku sadarbību informācijas sniegšanā, lai izvairītos no atkārtotiem eksperimentiem ar siltasiņu dzīvniekiem.

21. Persona, kas veic šo noteikumu 4.4.apakšpunktā minētos izmēģinājumus (turpmāk – izmēģinājumu veicējs), atbilst šādām darba kvalitātes prasībām (turpmāk – labas pētījumu prakses principi):

21.1. izmēģinājumu veicēja zinātniskā un tehniskā personāla izglītība, iemaņas, tehniskās zināšanas un pieredze ir pietiekama attiecīgā pētījuma veikšanai;

21.2. tās rīcībā ir piemērots tehniskais aprīkojums pareizai izmēģinājumu un mērījumu izpildei. Šis aprīkojums tiek atbilstoši uzturēts un kalibrēts pirms pētījumu uzsākšanas un turpmāk pēc noteikta plāna;

21.3. tās rīcībā ir izmēģinājumiem paredzētie (eksperimentālie) lauki un, ja nepieciešams, siltumnīcas vai noliktavas. Izmēģinājumu vide neietekmē to rezultātus vai mērījumu precizitāti;

21.4. tā nodrošina izmēģinājumos iesaistīto personālu ar darbību procedūru aprakstiem un protokoliem par izmēģinājumu veikšanu;

21.5. tā garantē atbilstošu izmēģinājumu kvalitāti;

21.6. tā garantē kalibrēšanas protokolu un izmēģinājuma gala pārskatu saglabāšanu līdz attiecīgā augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanai reģistrā.

22. Direktīvas 91/414 II pielikumā, direktīvas 93/71/EEK I pielikumā, direktīvas 94/37/EK I pielikumā, direktīvas 94/79/EK I pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK I pielikumā, direktīvas 96/12/EK I pielikumā, direktīvas 96/46/EK I pielikumā, direktīvas 96/68/EK I pielikumā, direktīvas 2001/36/EK I pielikumā, direktīvas 91/414 III pielikumā, direktīvas 93/71/EEK II un III pielikumā, direktīvas 94/37/EK II pielikumā, direktīvas 94/79/EK II pielikumā, direktīvas 95/35/EK pielikumā, direktīvas 95/36/EK II pielikumā, direktīvas 96/12/EK II pielikumā, direktīvas 96/46/EK II pielikumā, direktīvas 96/68/EK II pielikumā un direktīvas 2001/36/EK II pielikumā minētās analīzes un pētījumus, kuri uzsākti pēc 1993.gada 25.jūlija un kuros iegūst eksperimentālus datus par augu aizsardzības līdzekļa un darbīgās vielas īpašībām vai iespējamo risku cilvēku un dzīvnieku veselībai vai videi, izņemot direktīvas 91/414/EEK III pielikuma 6.punktā, direktīvas 93/71/EEK III pielikumā un šo noteikumu 4.4.apakšpunktā minētos izmēģinājumus, veic saskaņā ar labas laboratorijas prakses principiem.

(MK 04.07.2006. noteikumu nr.559 redakcijā)

23. Pirms 1999.gada 31.decembra uzsāktie pētījumi un analīzes, lai iegūtu datus par augu aizsardzības līdzekļa īpašībām un drošību attiecībā uz medus bitēm vai citiem derīgajiem posmkājiem, var būt veikti saskaņā ar labas pētījumu prakses prasībām.

24. Direktīvas 91/414/EEK III pielikuma 8.punktā minētie augu aizsardzības līdzekļa atlieku izmēģinājumi, kas uzsākti pirms 1997.gada 31.decembra, var būt veikti saskaņā ar labas pētījumu prakses prasībām, ja augu aizsardzības līdzeklis satur darbīgo vielu, kura līdz 1993.gada 25.jūlijam ir bijusi izplatīta Eiropas Savienības dalībvalstīs.

25. Ja augu aizsardzības līdzekļu darbīgās vielas ir mikroorganismi vai vīrusi, pētījumus un analīzes eksperimentālu datu iegūšanai par to īpašībām un drošību, izņemot ietekmi uz cilvēku veselību, var veikt saskaņā ar labas pētījumu prakses prasībām.

26. Reģistrācijas pieteicējs dienestā iesniedz sertifikātu (kopiju), kas apliecina, ka pētījumi veikti un uzraudzīti saskaņā ar normatīvajos aktos par laboratoriju darba kvalitāti paredzētajiem labas laboratorijas prakses vai šo noteikumu 21.punktā minētajiem labas pētījumu prakses principiem. Latvijā tiek atzīti sertifikāti, kas atbilstoši Latvijā vai Eiropas Kopienā noteiktajām normām ir izsniegti Eiropas Savienības dalībvalstīs, Eiropas brīvās tirdzniecības asociācijas un Eiropas Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācijas dalībvalstīs.

27. Toksiskuma pētījumus veic:

27.1. lai novērtētu augu aizsardzības līdzekļa atbilstību šo noteikumu 4.2.4.apakšpunktā minētajiem nosacījumiem;

27.2. lai nodrošinātu augu aizsardzības līdzekļa un darbīgās vielas bīstamības klasifikāciju un lēmuma pieņemšanu par marķēšanu attiecībā uz bīstamības simboliem, norādēm par bīstamību, kā arī norādēm par iespējamo risku un ieteikumiem cilvēku un siltasiņu dzīvnieku drošības garantēšanai saskaņā ar normatīvajiem aktiem par augu aizsardzības līdzekļu bīstamības klasifikācijas un marķēšanas kārtību;

27.3. lai noteiktu darbīgās vielas maksimāli pieļaujamo diennakts devu cilvēkam;

27.4. lai noteiktu lietotājam pieļaujamo saskarsmes līmeni ar augu aizsardzības līdzekli tā lietošanas laikā;

27.5. lai noteiktu pirmās medicīniskās palīdzības pasākumus, kā arī attiecīgās diagnostikas un terapijas metodes, ja notikusi saindēšanās ar attiecīgo augu aizsardzības līdzekli.

28. Izmēģinājumus un pētījumus par augu aizsardzības līdzekļa atliekām veic, lai novērtētu augu aizsardzības līdzekļa atbilstību šo noteikumu 4.2.4.apakšpunktā minētajiem nosacījumiem un noteiktu augu aizsardzības līdzekļa lietošanas ierobežojumus. Izmēģinājumus veic:

28.1. ja augu aizsardzības līdzekli paredzēts lietot augiem vai augu produktiem, kurus izmanto pārtikā vai lopbarībā, vai paredzams, ka augi vai augu produkti, kurus izmanto pārtikā vai lopbarībā, var uzņemt augu aizsardzības līdzekļa atliekas no augsnes vai cita substrāta;

28.2. modelējot apstākļus, kuros, lietojot attiecīgo augu aizsardzības līdzekli saskaņā ar paredzētajiem lietošanas nosacījumiem, iespējams vislielākais augu aizsardzības līdzekļa atlieku daudzums augos vai augu produktos (maksimālais apstrāžu skaits, maksimālā deva, īsākais nogaidīšanas laiks līdz ražas novākšanai vai apstrādāto augu izmantošanai pārtikā vai lopbarībā);

28.3. vismaz divas augšanas sezonas, ja mainīgo augšanas apstākļu kopums ir salīdzināms.

29. Ekotoksiskuma pētījumus un pētījumus par darbīgās vielas izplatīšanos un uzvedību vidē veic:

29.1. lai novērtētu augu aizsardzības līdzekļa atbilstību šo noteikumu 4.2.5.apakšpunktā minētajiem nosacījumiem;

29.2. lai identificētu un novērtētu jebkuru potenciāli iespējamo negatīvo ietekmi uz vidi;

29.3. lai identificētu tās augu un dzīvnieku sugas, kurām nav paredzēts lietot augu aizsardzības līdzekli, bet kuras var tikt pakļautas saskarsmei ar augu aizsardzības līdzekli;

29.4. lai noteiktu pasākumus vides piesārņojuma samazināšanai un ietekmes samazināšanai uz augu un dzīvnieku sugām, kurām nav paredzēts lietot augu aizsardzības līdzekli;

29.5. lai noteiktu drošības pasākumu un lietošanas ierobežojumu;

29.6. lai nodrošinātu augu aizsardzības līdzekļa bīstamības klasifikāciju un lēmuma pieņemšanu par marķēšanu attiecībā uz bīstamības simboliem, norādēm par bīstamību, kā arī norādēm par iespējamo risku un ieteikumiem ar lietojumu nesaistīto augu un dzīvnieku sugu un vides aizsardzībai saskaņā ar normatīvajiem aktiem par augu aizsardzības līdzekļu bīstamības klasifikācijas un marķēšanas kārtību.

IV. Lēmuma pieņemšana par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā

30. Dienests:

30.1. triju mēnešu laikā pārbauda:

30.1.1. augu aizsardzības līdzekļa atbilstību šo noteikumu 4.1.apakšpunktā minētajam nosacījumam;

30.1.2. šo noteikumu 5. un 6.punktā minēto dokumentu un paraugu (ja tie ir pieprasīti) atbilstību šo noteikumu prasībām;

30.1.3. vai, pamatojoties uz iesniegto informāciju par augu aizsardzības līdzekļiem, kuri satur darbīgo vielu, kas iekļauta Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā, ir iespējams sagatavot direktīvas 97/57/EK pielikumā un direktīvas 2005/25/EK pielikumā noteiktajām prasībām atbilstošu novērtējumu par augu aizsardzības līdzekļa atbilstību šo noteikumu 4.punktā minētajiem nosacījumiem;

30.1.4. iesniegto informāciju un pieprasa iesniegt papildu informāciju dienesta noteiktajā termiņā, kas nav ilgāks par 30 dienām, ja, pamatojoties uz attiecīgo informāciju, nav iespējams sagatavot novērtējumu atbilstoši direktīvas 97/57/EK pielikumā un direktīvas 2005/25/EK pielikumā noteiktajām prasībām;

30.1.5. iesniegto informāciju un pieņem lēmumu neiekļaut augu aizsardzības līdzekļu reģistrā, ja persona iesniedz nepareizu vai tīši sagrozītu, vai šo noteikumu prasībām neatbilstošu iesniegumu vai informāciju vai neiesniedz šo noteikumu 30.1.4.apakšpunktā minēto papildu informāciju dienesta noteiktajā termiņā;

30.2. sagatavo novērtējumu par augu aizsardzības līdzekļa atbilstību šo noteikumu 4.2., 4.3. un 4.4.apakšpunktā minētajiem nosacījumiem. Ja nepieciešams, dienests pieprasa reģistrācijas pieteicējam sniegt attiecīgo datu analīzi vai piesaista attiecīgās jomas ekspertus;

30.3. saskaņā ar normatīvajiem aktiem par augu aizsardzības līdzekļu bīstamības klasifikācijas un marķēšanas kārtību novērtē augu aizsardzības līdzekļa atbilstību attiecīgajai bīstamības kategorijai:

30.3.1. sprādzienbīstams;

30.3.2. īpaši viegli uzliesmojošs;

30.3.3. viegli uzliesmojošs;

30.3.4. uzliesmojošs;

30.3.5. oksidētājs;

30.3.6. ļoti toksisks;

- 30.3.7. toksisks;
- 30.3.8. kaitīgs;
- 30.3.9. kodīgs;
- 30.3.10. kairinošs;
- 30.3.11. sensibilizējošs;
- 30.3.12. kancerogēns;
- 30.3.13. mutagēns;
- 30.3.14. toksisks reproduktīvajai sistēmai;
- 30.3.15. bīstams videi;

30.4. sagatavo novērtējumu par augu aizsardzības līdzekļa iepakojuma un tā aizvēršanas konstrukcijas atbilstību šādām prasībām:

30.4.1. iepakojums un tā aizvēršanas konstrukcija nodrošina izturību paredzētajos lietošanas un uzglabāšanas apstākļos;

30.4.2. augu aizsardzības līdzeklis nebojā iepakojumu un tā aizvēršanas konstrukcijas materiālu un neveido bīstamus savienojumus ar tiem;

30.4.3. iepakojums un tā aizvēršanas konstrukcija nodrošina hermētiskumu;

30.4.4. iepakojuma aizvēršanas konstrukcija nodrošina hermētiskumu pēc vairākkārtējas aizvēršanas;

30.4.5. iepakojums ir aizzīmogots;

30.4.6. pirmajā iepakojuma atvēršanas reizē šo noteikumu 30.4.5.apakšpunktā minētais zīmogs tiek pilnīgi bojāts;

30.4.7. iepakojuma forma vai vizuālais noformējums nepiesaista bērnu uzmanību un nemaldina patērētāju par iepakojuma saturu;

30.4.8. iepakojuma vizuālajā noformējumā nav izmantoti simboli vai dekoratīvie elementi, kurus izmanto pārtikas produktu, dzīvnieku barības, ārstniecības līdzekļu vai kosmētikas līdzekļu iepakojuma noformējumā;

30.4.9. augu aizsardzības līdzekļa tirdzniecības nosaukums nav lietots pārtikas produktu, dzīvnieku barības, ārstniecības līdzekļu vai kosmētikas līdzekļu apzīmēšanai, kā arī reģistrā nav iekļauts augu aizsardzības līdzeklis ar tādu pašu nosaukumu;

30.5. pēc reģistrācijas pieteicēja pieprasījuma augu aizsardzības līdzeklim tādos iepakojumos, ar kuru saturu var apstrādāt ne vairāk par 5000 m² platības, rēķinot pēc augu aizsardzības līdzekļa minimālās reģistrētās devas, nosaka trešo reģistrācijas klasi, ja:

30.5.1. augu aizsardzības līdzeklis nav klasificēts kā ļoti toksisks, kodīgs vai toksisks (ja bīstamības kategorija "toksisks" piešķirta kancerogēnās vai mutagēnās iedarbības vai reproduktīvā toksiskuma dēļ);

30.5.2. augu aizsardzības līdzeklim, kurš klasificēts kā toksisks, kaitīgs, īpaši viegli vai viegli uzliesmojošs, iepakojums marķēts ar sataustāmu bīstamības brīdinājuma simbolu;

30.5.3. augu aizsardzības līdzeklim, kurš klasificēts kā toksisks, iepakojums nodrošināts ar tādu atvēršanas konstrukciju, kuru nevar atvērt bērni;

30.6. nosaka augu aizsardzības līdzeklim pirmo reģistrācijas klasi, ja tas:

30.6.1. atsevišķu specifisku īpašību dēļ vai gadījumos, ja ar to nepareizi rīkojas vai to nepareizi lieto, var radīt paaugstinātu bīstamību;

30.6.2. saskaņā ar šo noteikumu 31.3.apakšpunktu klasificējams kā ļoti toksisks;

30.7. iesniedz Augu aizsardzības līdzekļu reģistrācijas komisijā (turpmāk – reģistrācijas komisija), lai sagatavotu ieteikuma lēmumu par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā un ieteikumus par pagaidu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu ar augu aizsardzības līdzekļa lietojumu saistītajos augu un dzīvnieku izcelsmes produktos:

30.7.1. šo noteikumu 30.2., 30.3. un 30.4.apakšpunktā minēto novērtējumu;

30.7.2. informāciju par noteikto reģistrācijas klasi;

30.7.3. šo noteikumu 5.4.apakšpunktā minēto marķējuma teksta projektu;

30.8. par lēmumu informē Eiropas Komisiju un iesniedz tajā visus datus par darbīgās vielas identitāti un specifiku, ja saskaņā ar šo noteikumu 30.1.1.apakšpunktu pieņemts lēmums, ka darbīgā viela, kuru ražojis cits ražotājs vai kura ražota pēc citas ražošanas metodes, nekā norādīts Eiropas Komisijā iesniegtajos dokumentos darbīgās vielas pirmreizējai iekļaušanai Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā, ir tā pati, kas iekļauta Eiropas Kopienā reģistrēto darbīgo vielu sarakstā.

(Ar grozījumiem, kas izdarīti ar MK 04.07.2006. noteikumiem nr.559)

31. Ģenētiski modificēto augu aizsardzības līdzekļu vai ģenētiski modificētus organismus saturošu augu aizsardzības līdzekļu atbilstību šo noteikumu 4.2.5.apakšpunktā minētajam nosacījumam novērtē saskaņā ar normatīvajiem aktiem par ģenētiski modificēto organismu izmantošanas un izplatīšanas kārtību.

32. Reģistrācijas komisijas sastāvu apstiprina zemkopības ministrs.

33. Reģistrācijas komisijas sastāvā ir septiņi locekļi: divi pārstāvji no dienesta, viens vides zinātņu pārstāvis, viens medicīnas zinātņu pārstāvis, viens bioloģijas zinātņu pārstāvis, divi lauksaimniecības zinātņu pārstāvji. Reģistrācijas komisijas priekšsēdētājs ir dienesta pārstāvis.

34. Reģistrācijas komisijas sēdes sasauc reģistrācijas komisijas priekšsēdētājs.

35. Reģistrācijas komisija ir lemttiesīga, ja sēdē piedalās ne mazāk par pieciem reģistrācijas komisijas locekļiem.

36. Reģistrācijas komisija:

36.1. izvērtē šo noteikumu 30.7.apakšpunktā minētos dokumentus;

36.2. sagatavo ieteikumu lēmumam par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā;

36.3. sagatavo ieteikumu par pagaidu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu ar augu aizsardzības līdzekļa lietojumu saistītajos augu un dzīvnieku izcelsmes produktos.

37. Reģistrācijas komisija var pieprasīt dienestam:

37.1. nepieciešamo papildu informāciju;

37.2. atsevišķu datu analīzi;

37.3. atbilstošas kvalifikācijas eksperta konsultāciju.

38. Lēmumu par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā dienests pieņem, pamatojoties uz šo noteikumu 30.2., 30.3. un 30.4.apakšpunktā minēto novērtējumu un šo noteikumu 36.2.apakšpunktā minēto reģistrācijas komisijas ieteikumu, kā arī saskaņā ar direktīvas 97/57/EK un direktīvas 2005/25/EK pielikumā noteiktajiem lēmuma pieņemšanas kritērijiem gada laikā pēc visu lēmuma pieņemšanai nepieciešamo dokumentu un paraugu saņemšanas. Dokumentus un paraugus reģistrācijas pieteicējs dienestā iesniedz atbilstoši šajos noteikumos noteiktajām prasībām.

(MK 04.07.2006. noteikumu nr.559 redakcijā)

39. Lēmumā par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā dienests nosaka:

39.1. augu aizsardzības līdzekļa lietošanas instrukciju;

39.1.1. kombinācijas "kultūraugs/kaitīgais organisms" vai "lietošanas mērķis/vieta" atbilstoši paredzētajam lietojumam;

39.1.2. devu;

39.1.3. laika intervālu no augu apstrādes līdz ražas novākšanai, nogaidīšanas laiku līdz apstrādāto augu (augu produktu) izmantošanai pārtikā vai lopbarībā, mājdzīvnieku ielaišanai apstrādātajās platībās, augkopības darbu atsākšanai, pēckultūras sējai vai stādīšanai (ja nepieciešams);

39.1.4. lietošanas metodi;

39.1.5. lietošanas ierobežojumus, arī ūdenstilpju un gruntsūdens aizsardzības pasākumus, ja nepieciešams;

39.1.6. sezonā maksimāli pieļaujamo apstrāžu skaitu;

39.1.7. lietošanas laiku, ņemot vērā kultūrauga vai kaitīgā organisma attīstības stadiju;

39.2. tirdzniecības nosaukumu vai nosaukumus izplatīšanai Latvijā;

39.3. augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijas klasi;

39.4. iepakojuma tilpumu vai svaru un iepakojuma veidu augu aizsardzības līdzekļa izplatīšanai Latvijā;

39.5. marķēšanas prasības saskaņā ar šo noteikumu 30.3.apakšpunktu:

39.5.1. bīstamības raksturojumu, bīstamības simbolus un norādes par bīstamību;

39.5.2. norādes par iespējamo risku saskaņā ar normatīvajiem aktiem par augu aizsardzības līdzekļu bīstamības klasifikācijas un marķēšanas kārtību;

39.5.3. ieteikumus augu aizsardzības līdzekļa lietotāju drošības garantēšanai saskaņā ar normatīvajiem aktiem par augu aizsardzības līdzekļu bīstamības klasifikācijas un marķēšanas kārtību;

39.6. augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijas numuru;

39.7. augu aizsardzības līdzekļa pagaidu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu ar augu aizsardzības līdzekļa lietojumu saistītajos augu un dzīvnieku izcelsmes produktos.

40. Lēmumam pievieno:

40.1. informāciju par apstiprināto vai noteikto pagaidu maksimāli pieļaujamo augu aizsardzības līdzekļa atlieku daudzumu ar augu aizsardzības līdzekļa lietojumu saistītajos augu un dzīvnieku izcelsmes produktos, ko izmanto pārtikā vai lopbarībā;

40.2. dienesta apstiprināto marķējuma tekstu;

40.3. to dokumentu sarakstu, kuriem piešķirts ierobežotas pieejamības informācijas statuss;

40.4. dokumentu sarakstu, uz kuru pamata pieņemts lēmums par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā un kuriem reģistrācijas pieteicējs pieprasījis informācijas aizsardzību.

41. Nosakot šo noteikumu 39.1.apakšpunktā minēto lietošanas instrukciju, dienests nodrošina, lai netiktu pārsniegts augu aizsardzības līdzekļa maksimāli pieļaujama atlieku daudzums vai pagaidu maksimāli pieļaujama atlieku daudzums ar augu aizsardzības līdzekļa lietojumu saistītajos augu un dzīvnieku izcelsmes produktos, ko izmanto pārtikā vai lopbarībā.

42. Augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā apliecina dienesta izsniegta augu aizsardzības līdzekļa reģistrācijas apliecība (turpmāk – apliecība).

43. Dienests izsniedz apliecību un ierakstu reģistrā izdara tikai pēc tam, kad:

43.1. reģistrācijas pieteicējs iesniedz dienestā dokumentu par valsts nodevas samaksu;

43.2. ir apstiprināta marķējuma teksta atbilstība noteiktajām prasībām un uz marķējuma:

43.2.1. ir visa šo noteikumu pielikumā minētā informācija latviešu valodā;

43.2.2. esošā informācija atbilst šo noteikumu 39.punktā minētā lēmuma nosacījumiem;

43.2.3. ir teksts "Lai nepakļautu riskam cilvēkus un vidi, izlasīt un izpildīt lietošanas instrukcijas prasības";

43.2.4. nav norādes augu aizsardzības līdzekļa drošības raksturošanai, piemēram, "Nav bīstams", "Nav toksisks". Ja attiecīgais augu aizsardzības līdzeklis lietojams bišu vai citu ar augu aizsardzības līdzekļa lietojumu nesaistītu specifisku organismu aktivitātes periodā, kuru apdraudējums augu aizsardzības līdzekļa lietošanas dēļ nav nozīmīgs, šim augu aizsardzības līdzeklim uz marķējuma norāda, ka to atļauts lietot bišu un citu derīgo organismu aktīvās dzīves laikā, kultūraugu vai nezāļu ziedēšanas laikā vai līdzīgu informāciju.

(MK 06.03.2007. noteikumu nr.170 redakcijā)

44. Lai apstiprinātu marķējuma tekstu, reģistrācijas pieteicējs dienestā iesniedz saskaņā ar šo noteikumu 43.punktu sagatavotu marķējuma teksta paraugu.

45. 10 dienu laikā pēc marķējuma teksta apstiprināšanas dienests nosūta reģistrācijas pieteicējam lēmumu par augu aizsardzības līdzekļa iekļaušanu reģistrā, šo noteikumu 40.punktā minēto informāciju, kā arī reģistrācijas apliecību un izdara ierakstu reģistrā. Lēmumu neiekļaut augu aizsardzības līdzekli reģistrā dienests pamato.

46. Reģistrācijas apliecībā norāda šādu informāciju:

46.1. reģistrācijas pieteicēja nosaukums;

46.2. augu aizsardzības līdzekļa nosaukums;

46.3. reģistrācijas numurs;

46.4. preparatīvā forma;

46.5. reģistrācijas klase;

46.6. iepakojuma tilpums vai svars izplatīšanai Latvijā;

46.7. augu aizsardzības līdzekļa sastāvā ietilpstošās darbīgās vielas nosaukums, saturs, tīrības pakāpe;

46.8. lēmuma numurs;

46.9. reģistrācijas datums;

46.10. reģistrācijas apliecības derīguma termiņš.

47. Reģistrā norāda augu aizsardzības līdzekļa:

47.1. nosaukumu;

47.2. reģistrācijas numuru;

47.3. preparatīvo formu;

47.4. tā sastāvā ietilpstošās darbīgās vielas nosaukumu, daudzumu, tīrības pakāpi;

47.5. reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukumu un adresi;

47.6. darbīgās vielas ražotāja nosaukumu un adresi;

47.7. reģistrācijas klasi;

47.8. iepakojuma tilpumu vai svaru augu aizsardzības līdzekļa izplatīšanai Latvijā;

47.9. reģistrācijas datumu un lēmuma numuru;

47.10. reģistrācijas derīguma termiņu;

47.11. šo noteikumu 39.1.apakšpunktā minēto informāciju.