

## ІНФОРМАЦІЙНА КАРТКА АДМІНІСТРАТИВНОЇ ПОСЛУГИ

### Проведення державної реєстрації (перереєстрації) пестицидів і агрохімікатів

(назва адміністративної послуги)

Міністерство екології та природних ресурсів України

(найменування суб'єкта надання адміністративної послуги)

<b>Інформація про суб'єкта надання адміністративної послуги</b>		
1.	Місцезнаходження суб'єкта надання адміністративної послуги	03035, м. Київ, вул. Митрополита Василя Липківського, 35.
2.	Інформація щодо режиму роботи суб'єкта надання адміністративної послуги	Понеділок - четвер: з 9 <sup>00</sup> до 18 <sup>00</sup> П'ятниця: з 9 <sup>00</sup> до 16 <sup>45</sup> Перерва: з 13 <sup>00</sup> -13 <sup>45</sup>
3.	Телефон/факс (довідки, адреса електронної пошти та веб-сайт суб'єкта надання адміністративної послуги)	Тел.: (044) 206-31-54; Електронна адреса: <a href="mailto:ev@menr.gov.ua">ev@menr.gov.ua</a> ; Веб-сайт: <a href="http://www.menr.gov.ua">http://www.menr.gov.ua</a>
<b>Нормативні акти, якими регламентується надання адміністративної послуги</b>		
4.	Закони України	«Про пестициди і агрохімікати»
5.	Акти Кабінету Міністрів України	Постанова Кабінету Міністрів України від 04.03.1996 № 295 «Про затвердження Порядку проведення державних випробувань, державної реєстрації та перереєстрації, видання переліків пестицидів і агрохімікатів, дозволених до використання в Україні» (далі – Порядок)
<b>Умови отримання адміністративної послуги</b>		
<b>Перелік документів</b>		
7.	Вичерпний перелік документів, необхідних	Для державної реєстрації препаратів заявник подає Мінприроди такі

	<p>для отримання адміністративної послуги, а також вимоги до них</p>	<p>документи (далі - реєстраційні документи):</p> <p>заявку на державну реєстрацію препарату українською мовою у двох примірниках;</p> <p>матеріали (досьє), на підставі яких складається заявка на реєстрацію препарату, що комплектуються за розділами і пунктами заявки, українською або англійською чи російською мовами у двох примірниках;</p> <p>довідку про сталість складу препарату, державний (галузевий) стандарт або технічні умови на діючу речовину і препаративну форму у двох примірниках - для вітчизняних препаратів;</p> <p>звіт про результати державних випробувань препарату у двох примірниках;</p> <p>методичні вказівки щодо визначення вмісту залишкових кількостей пестицидів у сільськогосподарській продукції, кормах, харчових продуктах, ґрунті, воді, повітрі та методики визначення відповідності пестицидів і агрохімікатів сертифікатам якості у двох примірниках;</p> <p>зразок етикетки та інструкцію з безпечного застосування препарату у двох примірниках.</p> <p>Під час реєстрації препарату, призначеного для роздрібного продажу населенню, заявник також подає опис тари.</p>
8.	<p>Порядок та спосіб подання документів, необхідних для отримання адміністративної послуги</p>	<p>Особисто, або уповноваженою особою</p>
9.	<p>Платність (безоплатність) надання адміністративної послуги</p>	<p>Платна послуга</p> <p>Наказ Мінприроди “Про затвердження розміру плати за проведення експертизи, державної реєстрації та перереєстрації пестицидів і агрохімікатів” від 20.11.2008 № 595, який зареєстровано в Мін’юсті 08.12.2008 р. за № 1164/1585.</p>
10.	<p>Строк надання</p>	<p>Термін розгляду реєстраційних</p>

		документів від оплати рахунку за проведення експертизи препарату до прийняття рішення про його державну реєстрацію не повинен перевищувати 90 днів.
11.	Перелік підстав для відмови у наданні адміністративної послуги	<p>Підставою для прийняття рішення про відмову у реєстрації (перереєстрації) препарату може бути:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>невідповідність поданих документів вимогам цього Порядку;</li> <li>негативний висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи;</li> <li>одержання раніше невідомих даних про небезпечність препарату або недостатню біологічну ефективність його цільового призначення;</li> <li>негативний висновок державної екологічної експертизи;</li> <li>рішення суду, яким встановлено, що виробництво та/або використання, та/або продаж, та/або будь-які інші дії щодо зареєстрованого препарату порушують права інтелектуальної власності інших осіб</li> <li>неповідомлення про внесення змін до складу препарату.</li> </ul>
12.	Результат надання адміністративної послуги	Видача посвідчення про державну реєстрацію препарату.
13	Способи отримання відповіді (результату)	Особисто або уповноваженою особою