



**FORMULARIO PARA SOLICITUDES RELATIVAS AL REGISTRO OFICIAL DE PRODUCTOS Y MATERIAL FITOSANITARIO**

**A1. OBJETO DE LA SOLICITUD: (MARCAR EL QUE CORRESPONDA).**

1 <input type="checkbox"/> Inclusión de una sustancia activa	12 <input type="checkbox"/> Revisión de clasificación y etiquetado
2 <input type="checkbox"/> Inclusión Post Annex I	13 <input type="checkbox"/> Cambio de fabricante
3 <input type="checkbox"/> Autorización provisional de un preparado	14 <input type="checkbox"/> Cambio de titular de una autorización
4 <input type="checkbox"/> Revisión bajo principios uniformes de preparado	15 <input type="checkbox"/> Aprobación de una etiqueta comercial
5 <input type="checkbox"/> Autorización de un preparado según Reglamento	16 <input type="checkbox"/> Autorización excepcional de un preparado
6 <input type="checkbox"/> Autorización de un coadyuvante o afín	17 <input type="checkbox"/> Autorización para realizar ensayos
7 <input type="checkbox"/> Reconocimiento de una autorización	18 <input type="checkbox"/> Renovación de una autorización
8 <input type="checkbox"/> Ampliación de usos autorizados	19 <input type="checkbox"/> Renovación de sustancia activa
9 <input type="checkbox"/> Revisión por cambio de composición	20 <input type="checkbox"/> Prórroga provisional de una autorización
10 <input type="checkbox"/> Modificación de condiciones de autorización	21 <input type="checkbox"/> Revocación de una autorización
11 <input type="checkbox"/> Certificación ó información	22 <input type="checkbox"/> Pre-notificación de solicitud bajo Reglamento 1107/2009
<input type="checkbox"/> Otros (especificar) .....	

**A2. CIRCUNSTANCIAS PARTICULARES:**

**A3. DESCRIPCION DETALLADA DEL OBJETO DE LA SOLICITUD:**

ESPACIO RESERVADO PARA REGISTRO DE ENTRADA DE DOCUMENTOS

**B1. SOLICITANTE**  
 Nombre completo:  
 Calle o plaza y nº:  
 Lugar: C.P.:  
 Población: Fax:  
 Provincia: Tno:  
 País: e-mail:  
 1  Propietario      2  Por licencia      3  Concesionario

**C1. RECEPCION DE NOTIFICACIONES (MARCAR QUIEN CORRESPONDA)**

1  El solicitante  
 2  El representante

**C2. MEDIO PREFERIDO**

1  Correo ordinario  
 2  Telefax

**B2. REPRESENTANTE DEL SOLICITANTE**  
 Nombre completo:  
 Calle o plaza y nº:  
 Lugar: C.P.:  
 Población: Fax:  
 Provincia: Tno:  
 País: e-mail:

**D1. DENOMINACION DEL PRODUCTO**  
 1. Nombre comercial en España:  
 2. Nombre comercial en origen:  
 3. Otras denominaciones:

**D2. Nº DE EXPEDIENTE/REGISTRO**

**D3. ESTADO FISICO/TIPO DE PREPARADO:**  
 Código UE:

**D4. COMPOSICION (EN SUSTANCIAS ACTIVAS PURAS), ORIGEN E IDENTIFICACION DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS**

Nombre común (si existe)	% p/p	gr/100 ml	Fabricante	Situación en la UE
1.				
2.				
3.				
4.				

**D5. ENVASES (TIPOS, CAPACIDAD. MATERIAL Y CARACTERÍSTICAS, Nº DE HOMOLOGACION)**

- 
- 
- 
-

<b>E1. FABRICANTE (PROPIETARIO DE LOS DERECHOS)</b> Nombre completo: Calle o plaza y nº: Lugar: Población: Provincia: País: <b>1</b> <input type="checkbox"/> Instalaciones propias <b>2</b> <input type="checkbox"/> Instalaciones ajenas	<b>E2. TITULARIDAD Y UBICACIÓN DE LAS INSTALACIONES</b> Nombre del Titular: Vía: Lugar: Población: Provincia: País: <b>1</b> <input type="checkbox"/> Planta industrial <b>2</b> <input type="checkbox"/> Planta piloto
---	--

<b>F1. FUNCION:</b>	<b>F3. AMBITO DE UTILIZACION:</b>
<b>F2. MODO DE ACCION:</b>	
<b>F4. USOS SOLICITADOS (CULTIVOS, PLAGAS, DOSIS, TECNICA DE APICACION):</b> 1. 2. 3. 4. 5. 6.	

<b>G1. AUTOLIQUIDACION DE TASAS.</b>		
Tarifa (Ley 43/2002):	Importe: >	< Euros
<b>G2. PAGO DE TASAS.</b>		
<b>1</b> <input type="checkbox"/> Pago en España	Nº del documento 790:	
<b>2</b> <input type="checkbox"/> Pago en el extranjero	Nº del justificante bancario:	
Fecha de ingreso:	Código y nombre de la entidad bancaria:	
Código y dirección de la sucursal:		
Nombre de la persona que efectúa el ingreso:		

<b>H DOCUMENTACION QUE ACOMPAÑAN LA SOLICITUD (Columna izquierda: documentos originales)</b>	
<b>1</b> <input type="checkbox"/> Justificante del ingreso por pago de tasas	<b>9</b> <input type="checkbox"/> Exenciones de documentación invocadas
<b>2</b> <input type="checkbox"/> Designación de representación	<b>10</b> <input type="checkbox"/> Lista de documentación aportada (LDA)
<b>3</b> <input type="checkbox"/> Certificado de existencia de las instalaciones	<b>11</b> <input type="checkbox"/> Propuesta de autorización (proyecto de etiqueta)
<b>4</b> <input type="checkbox"/> Declaración de suministro de la sustancia activa	<b>12</b> <input type="checkbox"/> Memoria justificativa
<b>5</b> <input type="checkbox"/> Declaración de composición	<b>13</b> <input type="checkbox"/> Documentación científica
<b>6</b> <input type="checkbox"/> Licencia de Fabricación	<b>14</b> <input type="checkbox"/> Información adicional
<b>7</b> <input type="checkbox"/> Carta de acceso de datos protegidos	<b>15</b> <input type="checkbox"/> Informes oficiales
<b>8</b> <input type="checkbox"/> Anexo al formulario para productos presentados según Reglamento	
<input type="checkbox"/> Otros(especificar) .....	

El solicitante declara bajo su responsabilidad que todos los datos arriba expresados son ciertos y corresponden a los que constan en la documentación que acompaña a esta solicitud.

Lugar y fecha:  
Cargo que desempeña:

Firma y sello:  
Nombre completo:  
Nº DNI o pasaporte:

## INSTRUCCIONES PARA CUMPLIMENTAR EL FORMULARIO

A1: Se marcará una sola casilla. Cada acto administrativo que se solicita requiere la presentación de una solicitud independiente. De otro modo el sistema informático de seguimiento de la tramitación, que admite un solo objeto de la solicitud, eliminaría los restantes.

Para el caso de la solicitud de inclusión de sustancia activa Post Annex I se deberá especificar si se refiere a evaluación de la equivalencia química y/o de un dossier de Annex II.

A2: Especificar las que determinan una variante del objeto de la solicitud, en cuanto a exigencias de documentación o aplicación del procedimiento abreviado (p.e. producto idéntico).

A1: Se puede aclarar lo pretendido (p.e. solicitud de autorización de un preparado idéntico a otro con nº de expediente y/o registro; reconocimiento de la autorización concedida por el país "X" de la UE, contestación a oficio de referencia...).

Para mayor agilidad sería conveniente adjuntar copia del oficio emitido por esta Subdirección.

B1: Incluir los datos. Las casillas 1,2,3 son excluyentes, marcar solo la que proceda ("por licencia" se refiere a casos como la solicitud de preparados idénticos).

B2: Incluir los datos.

C1 y C2: Las casillas 1 y 2. Marcar solo lo deseado.

D1: Incluir los datos (p.e. para la aprobación de una etiqueta comercial o reconocimiento mutuo de una autorización).

D2: Se utilizará el nº de registro de entrada hasta el acuerdo de conformidad documental, el nº de expediente hasta la resolución y el nº de registro para solicitudes relativas a un producto autorizado.

D3: Incluir la descripción y el código UE.

D4: Incluir los datos. En la última columna se indicará si se trata de una sustancia nueva, incluida o en trámite de inclusión, etc.

D5: Incluir los datos, salvo los correspondientes a la última columna (Nº de homologación) si no existe. En caso de solicitar la aprobación de una etiqueta comercial se indicará los datos correspondientes al producto en origen.

E1 y E2: Incluir los datos. En el caso de que el producto se fabrique en más de una instalación se presentarán todos los datos unidos a la solicitud.

F1: La función se refiere a las propiedades insecticidas, fungicidas, etc.

F2: El modo de acción se refiere a si es por contacto, sistémico, etc.

F3: El ámbito de aplicación se refiere a cultivos al aire libre, en invernadero, postcosecha, etc.

F4: Incluir la información para la que se solicita la autorización y/o revisión en España.

G1 y G2: Incluir los datos correspondientes.

H: Marcar las casillas que correspondan. Los documentos correspondientes a las casillas 1 a 7 son originales normalmente expedidos para apoyar expresamente una solicitud y, cuando sean expedidos por terceros, deben estar autenticados oficialmente. Se aportarán unidos al formulario de la solicitud. Los documentos 9 y 10, salvo que su extensión lo impida, se presentarán igualmente unidos a la solicitud.

**Marcar casilla H.8 para las solicitudes presentadas bajo el Reglamento.**