| Søker |
| --- |
| Søkerens navn (firma/institusjon etc)      | Organisasjonsnummer      |
| Adresse      |
| Kontaktperson (navn/e-post/telefonnummer)      |
| Fakturaadresse (e-post og/eller postadresse)      |

| Informasjon om plantevernmiddelet |
| --- |
| Preparatets navn, formulering (WP, EC, etc.)      |
| Preparatets produktkode      |
| Tilvirker av plantevernmiddelet      |
| Aktive stoff(er) - oppgi CAS-nummer, ev. organisme      |
| Formuleringsstoffer      |

| Informasjon om bruk |
| --- |
| Ønskes å prøve mot (skadegjører/bruksformål)       |
| Ønskes å prøve i følgende kultur(er)       |
| Maksimal dosering og antall behandlinger (g preparat/daa)       |
| Anvendelsesområde (friland, veksthus etc.)       |
| Forsøkets lokalitet       |
| Hvem skal utprøve middelet       |
| Utprøving er planlagt for (oppgi årstall og aktuelle måneder)       |
| Totalt areal som skal behandles (inntil 20 daa per preparat)      |
| Begrunnelse for hvorfor plantevernmiddelet skal prøves      |
| Informasjon om mulige konsekvenser for helse og miljø: Vis til bruk av verneutstyr, sikkerhetsdatablad og at rester av plantevernmiddelet samles opp og leveres som spesialavfall.      |

| Vedlegg/dokumentasjon (**dersom kulturen skal omsettes**) |
| --- |
| Sak | Kommentarer | Vedlagt? | Vedlegg nr. |
| Ja | Nei |
| [GAP-tabell](file://mattilsynet.no/dfs/fellesMT/Stor-Oslo/Nasjonale%20godkjenninger/Plvm/19.%20Nettsider/3.%20Vedlegg%2C%20s%C3%B8knadskjema/GAP-table%20-%20Derogation.odt) |       | [ ]  | [ ]  |       |
| Restdata som støtter bruken det søkes for (etter kommisjonsforordning (EU) nr. 283/2013) |       | [ ]  | [ ]  |       |
| Dokumentasjon på analytisk metode (med valideringsdata) som er benyttet for å bestemme aktive stoffer og ev. metabolitter i kultur(er) det søkes for (etter datakrav i kommisjonsforordning (EU) nr. 284/2013):* Metoder som benyttes for å generere data som skal inngå i risikovurderingen (pre-registrering) skal være validert og rapporteres i henhold til EU-veilederen SANCO/3029/99 (rev. 4 eller nyere)
* Ekstraksjonseffektivitet skal adresseres når det er relevant
* Dersom det er krav om å analysere testløsning i studier skal testløsninga være analysert med analytisk metode validert og rapportert etter EU-veilederen SANCO/3030/99 (rev. 4 eller nyere)
 |       | [ ]  | [ ]  |       |
|       |       | [ ]  | [ ]  |       |
|       |       | [ ]  | [ ]  |       |
|       |       | [ ]  | [ ]  |       |

| Signatur |
| --- |
| Navn       | Dato og sted       | Signatur |

Send søknadsskjema med dokumentasjon til: postmottak@mattilsynet.no