



Antrag auf Zulassung/Änderung der Zulassung eines Pflanzenschutzmittels gemäß Artikel 33 (in Verbindung mit Artikel 51) der Verordnung (EG) Nr. 1107/2009

Antrag auf **Neuzulassung** mit Österreich als:

zRMS izRMS cMS

Antrag auf **Änderung** einer bestehenden Zulassung mit Österreich als:

zRMS izRMS cMS

Indikationserweiterung

Indikationserweiterung gemäß Artikel 51

Änderung von bestehenden Anwendungsbestimmungen

Änderung der Kennzeichnung

Änderung der Zusammensetzung

Sonstiges:

Handels-
bezeichnung:

Produktcode:

Angaben zur bestehenden österreichischen Zulassung, wenn Antrag auf Änderung:

Pflanzenschutzmit-
telregister-Nummer:

Das Produkt wird als **Pflanzenschutzmittel mit geringem Risiko** im Sinne des Artikel 47 beantragt:

Ja Nein

Vorraussetzung ist eine Genehmigung des Wirkstoffes als Wirkstoff mit geringem Risiko gemäß Artikel 22.

Das Produkt betrifft im Sinne des Artikel 37 Absatz 3 (Repräsentative Formulierung) dieselben Verwendungszwecke wie die im Dossier gemäß Artikel 8 aufgeführten:

Ja Nein

Von der Behörde auszufüllen:

Anmeldenummer:

Geschäftszahl:

1. Erfordernisse für die Antragstellung

Dem Antrag ist die Anlage 1 zu den beabsichtigten Anwendungsbestimmungen (GAP) unter Verwendung der dafür vorgesehenen Vorlage (Word-Format) beigelegt. Es sind die jeweiligen EPPO-Codes sowie BBCH-Stadien anzuführen.	Ja	Nein
Dem Antrag ist die Anlage 2 zur Zusammensetzung unter Verwendung der dafür vorgesehenen Vorlage beigelegt.	Ja	Nein
Dem Antrag ist das vollständige Dossier des beantragten Produkts beigelegt.	Ja	Nein
Dem Antrag sind alle Sicherheitsdatenblätter (SDS) beigelegt (Wirkstoff(e), Beistoff(e), Produkt).	Ja	Nein
Alle erforderlichen Studienreports (Einzelstudien) sind beigelegt.	Ja	Nein
Das Biological Assessment Dossier (BAD) als Word Dokument ist beigelegt.	Ja	Nein
Dem Antrag ist der Entwurf eines Bewertungsbericht (dRR core) als Word Dokument beigelegt.	Ja	Nein
Dem Antrag ist ein nationales Addendum (dRR national) als Word Dokument beigelegt.	Ja	Nein
Der dRR Part A beinhaltet eine vollständige Liste der eingereichten Studien und Versuche. Darüber hinaus beinhaltet die Liste Information über etwaige Datenschutzansprüche gemäß Artikel 59.	Ja	Nein
Für jeden Versuch oder jede Studie, die Wirbeltiere betrifft, ist dem Antrag ein Nachweis der Maßnahmen zur Vermeidung von Tierversuchen und der Wiederholung von Versuchen und Studien mit Wirbeltieren, beigelegt.	Ja	Nein



Dem Antrag ist ein Etikettenentwurf für Österreich beigelegt.	Ja	Nein
Dem Antrag sind alle erforderlichen Einverständniserklärungen (Letter of Access, Power of Attorney, etc.) beigelegt. Es ist auf das Vorhandensein von Unterschrift, Firmenstempel, Datum, Handelsbezeichnung und Registernummer des betreffenden Produkts, Name und Adresse des Antragstellers/der Antragstellerin sowie des Zulassungsinhabers/der Zulassungsinhaberin zu achten.	Ja	Nein
Dem Antrag ist eine vergleichende Bewertung gemäß Artikel 50 beigelegt.	Ja	Nein
Dem Antrag ist eine Stellungnahme gemäß Artikel 50 Absatz 3 beigelegt.	Ja	Nein
Sonstiges:		

2. Kontaktdaten

Antragsteller:in

Gemäß §5 Absatz 2 Pflanzenschutzmittelgesetz 2011 muss der Antragsteller / die Antragstellerin über einen Sitz oder eine Niederlassung in der Europäischen Union verfügen.

Name und Anschrift
des Antragstellers/der
Antragstellerin:

Kontaktperson:

Telefonnummer:

E-Mail:

Antragsteller:in ist Zulassungsinhaber:in:

Ja

Nein

Wenn nein und Indikation(en) gemäß Artikel 51 beantragt:

Antragsteller:in ist amtliche oder wissenschaftliche Stelle oder landwirtschaftliche Berufsorganisation im Sinne des Artikel 51 Absatz 1:

Eine Zustimmung ist dem Antrag beigelegt:

Ja

Nein

Eine Darstellung, aus der die Erfüllung der Voraussetzungen des Artikel 51 Absatz 2 hervorgeht, ist dem Antrag beigelegt:

Ja

Nein

Zulassungsinhaber:in

Name und Anschrift
des Zulassungs-
inhabers/der
Zulassungsinhaberin:

Kontaktperson:

Telefonnummer:

E-Mail:

E-Service Registrierung: Ja Nein

Rechnungsadresse

Name und Anschrift:

Kontaktperson:

Telefonnummer:

E-Mail:



Für die Endkennzeichnung Verantwortliche:r

Name und Anschrift:

Kontaktperson:

Telefonnummer:

E-Mail:

3. Angaben zum beantragten Produkt

Regulatorische Zone gemäß Anhang I der Verordnung (EG) Nr. 1107/2009, für die der Antrag gestellt wird:

Zentrale Zone

zRMS:

cMS:

Interzonal

izRMS:

cMS:

Zusätzliche Anmerkung
(optional):

4. Angaben zu beantragten Indikationen

Anwendung für berufliche Verwender:innen beantragt: Ja Nein

Anwendung im Haus- und Kleingartenbereich beantragt: Ja Nein

Es wird auf die nationalen Bestimmungen gemäß §11 Pflanzenschutzmittelverordnung 2011 hingewiesen.

Indikation(en) gemäß Artikel 51

Indikation(en) gemäß Artikel 51 beantragt: Ja Nein

Wenn nein: Weiter zu Punkt 5

Wenn ja:

Die gemäß Artikel 51 für eine Zulassung in Österreich beantragten Indikationen entsprechen der in den Amtlichen Nachrichten des Bundesamtes für Ernährungssicherheit Nr. 17/2023 veröffentlichten Liste geringfügiger Verwendungen:

Ja Nein

Die Produktdaten liegen im Besitz des Zulassungsinhabers/der Zulassungsinhaberin:

Ja Nein

Wenn nein: Liegt eine Einverständniserklärung zur Verwendung der Produktdaten vor?

Ja Nein

Zusätzliche
Anmerkung
(optional):



5. Angaben zu den im Produkt enthaltenen Wirkstoffen

Wirkstoff (ISO und IUPAC) / Organismus	Candidate for Substitution (CfS)	Wirkstoff gemäß Artikel 4 Absatz 7 der Verordnung (EG) Nr. 1107/2009	Wirkstoff mit geringem Risiko im Sinne des Artikels 22 der Verordnung (EG) Nr. 1107/2009	Enddatum der Wirkstoffgenehmigung
	Ja Nein	Ja Nein	Ja Nein	
	Ja Nein	Ja Nein	Ja Nein	
	Ja Nein	Ja Nein	Ja Nein	
	Ja Nein	Ja Nein	Ja Nein	

Wenn ein Candidate for Substitution enthalten ist:
 Vergleichende Bewertung als Anlage beigefügt.
 Stellungnahme gemäß Artikel 50 Absatz 3 als Anlage beigefügt.

Zugriff Wirkstoffdaten

Der Zulassungsinhaber/die Zulassungsinhaberin ist Eigentümer:in aller eingereichten Wirkstoffdaten: Ja Nein

Wenn nein: Liegt eine Einverständniserklärung zur Verwendung der Wirkstoffdaten vor? Ja Nein

Wenn nein: Liegt dem Antrag ein **Data Matching Table** und die entsprechende Conclusio des RMS bei? Ja Nein

Zusätzliche Anmerkung (optional):



6. Zugriff Produktdaten

Der Zulassungsinhaber/die Zulassungsinhaberin ist Eigentümer:in aller eingereichten Produktdaten:	Ja	Nein
Wenn nein: Liegt eine Einverständniserklärung zur Verwendung der Produktdaten vor?	Ja	Nein
Wenn nein: Es wird von der Befreiung zur Verpflichtung zur Vorlage von Studien gemäß Artikel 34 Gebrauch gemacht:	Ja	Nein
Wenn ja: Angaben zum in Österreich zugelassenen Referenzprodukt: Handelsbezeichnung:		
 Pflanzenschutzmittel- register-Nummer:		
Zusätzliche Anmerkung (optional):		

7. Datenschutz

Die bekannt gegebenen sowie die im Zuge der Antragstellung übermittelten personenbezogenen Daten werden im Rahmen des Antragsverfahrens verarbeitet und gespeichert. Darüber hinaus darf auf die Datenschutzbestimmungen des BAES verwiesen werden (Datenschutz - Bundesamt für Ernährungssicherheit).

Ort, Datum

Signatur, Firmenstempel

