



NÖVÉNYVÉDELMI MÓDSZERTANI GYŰJTEMÉNY

2. fejezet

**Útmutató a vizsgálóhelyek hatósági (GEP)
elismeréséhez**



FÖLDMŰVELÉSÜGYI
MINISZTERIUM
NÖVÉNYVÉDELMI BIZOTTSÁG TITKÁRSÁGA

Állásfoglalás

A Növényvédelmi Módszertani Gyűjtemény című tervezetről

Előzmények:

A Kormány – az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény 76. § (1) bekezdés c) pontjában foglalt felhatalmazás alapján, az élelmiszerlánc területén kötelező előírások és ajánlott szakmai irányelvek gyűjteményei kiadásának rendjéről szóló 220/2008. (VIII. 30.) Korm. rendeletben – a Növényvédelmi Módszertani Gyűjtemény gondozásával a Növényvédelmi Bizottságot jelöli ki.

Növényvédelmi Módszertani Gyűjtemény megalkotásáról döntött a Földművelésügyi Minisztérium. A Növényvédelmi Módszertani Gyűjtemény egységes rendszerbe foglalja a növényvédő szerek engedélyezésével kapcsolatos kötelező előírásokat, valamint az ajánlott szakmai irányelveket. A gyűjtemény a növényvédelem valamennyi szereplője számára érthetővé és átláthatóbbá teszi a növényvédő szer engedélyezés szabályait. Célunk az Élelmiszerlánc-biztonsági Stratégiával összhangban, hogy a fenntartható növényvédő szer használat - a hazai agrárium versenyképességének megtartásával - segítse a növények, növényi termékek megvédését a károsítóktól.

A Növényvédelmi Bizottság 2015. június 15-i ülésén egyhangú szavazással döntött a növényvédő szerek engedélyezésével kapcsolatos kötelező előírásokat, valamint az ajánlott szakmai irányelveket tartalmazó Növényvédelmi Módszertani Gyűjtemény „*Útmutató a vizsgálohelyek hatósági (GEP) elismeréséhez*” c. fejezetének elfogadásáról.

Földművelésügyi Minisztérium Növényvédelmi Bizottságának munkája során a Növényvédelmi Módszertani Gyűjtemény kidolgozásában résztvevő szervezetek:

A Növényvédelmi Bizottság tagjaként:

- Földművelésügyi Minisztérium (FM)
- Emberi Erőforrások Minisztériuma (EMMI)
- Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal, Növény-, Talaj- és Agrárkörnyezet-védelmi Igazgatóság (NÉBIH NTAI)
- Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal, Élelmiszerbiztonsági Kockázatértékelési Igazgatóság (NÉBIH ÉKI)
- Magyar Növényvédő Mérnöki és Növényorvosi Kamara (NMNK)
- Gabonatermesztők Országos Szövetsége (GOSZ)
- Magyar Tudományos Akadémia Agrártudományi Kutatóközpont Növényvédelmi Intézete (MTA ATK Növényvédelmi Intézet)

- Nemzeti Agrárkutatási és Innovációs Központ, Agrár-környezettudományi Kutatóintézet (NAIK AKK)
- Növényvédőszer-gyártók és Importőrök Szövetsége Egyesület (NSZ)
- Magyar Növényvédőszer és Műtrágya Kereskedők Szakmai Egyesülete (NMKSZE)
- Országos Magyar Méhészeti Egyesület (OMME)
- Greenpeace Magyarország Egyesület

A Növényvédelmi Bizottság meghívott szakértőjeként:

- Magyar Madártani és Természetvédelmi Egyesület (MME)


Budapest, 2015. augusztus 14.


Szalkai Gábor
elnök

Növényvédelmi Bizottság

Jóváhagyom:




Dr. Bognár Lajos
országos főállatorvos
élelmiszerlánc-felügyeletért felelős
helyettes államtitkár

Tartalom

1.	A vizsgálóhelyek hatósági elismerésének háttere	5
2.	Vizsgáló intézmények Magyarországon	6
3.	A hatósági elismerés (GEP-minősítés) rendszere	6
4.	A vizsgálóhelyek hatósági elismerésének alapfeltételei	8
5.	A kísérletek ellenőrzése.....	9
6.	Külső vizsgálóhelyek bevonása.....	10
7.	Adatok nyilvánossága.....	11
8.	Az útmutatóhoz felhasznált jogi és szakmai hivatkozások	11

1. A vizsgálóhelyek hatósági elismerésének háttere

A növényvédő szer engedélyezési eljáráshoz szükséges biológiai hatásvizsgálatok eredményei csak akkor vehetők figyelembe, ha a vizsgálatokat a Helyes Kísérleti Gyakorlat (Good Experimental Practice, GEP) alapelveinek betartásával végezték hatósági vagy hatóságilag elismert vizsgálóhelyen.

Az engedélyezési eljárás során az engedélykérelmet benyújtónak a kísérleti jelentésben, nyilatkozat formában kell igazolnia, hogy a vizsgálatokat a GEP előírások szerint végezték. Az erre vonatkozó követelményt korábban a 91/414/EGK számú, a növényvédő szerek forgalomba hozataláról szóló tanácsi irányelv határozza meg, melynek nemzeti jogrendbe való átültetése a növényvédő szerek engedélyezéséről szóló 89/2004. (V. 15.) FVM rendelet (továbbiakban: Rendelet) révén történt meg. Az említett irányelv helyett 2011. június 14-től az Európai Parlament és a Tanács 1107/2009/EK rendelete – a növényvédő szerek forgalomba hozataláról valamint a 79/117/EGK és a 91/414/EGK tanácsi irányelvek hatályon kívül helyezéséről – lépett hatályba. Ennek a rendeletnek a végrehajtására pedig a Bizottság 545/2011/EU rendelete vonatkozik. A termésművelő anyagok biológiai vizsgálatával kapcsolatos előírásokat a termésművelő anyagok engedélyezéséről, tárolásáról, forgalmazásáról és felhasználásáról szóló 36/2006. (V. 18.) FVM rendelet határozza meg.

A GEP célja annak biztosítása, hogy a kísérleteket egységes elvek szerint és kiváló minőségben hajtsák végre. Ez a feltétele annak, hogy a szabadföldön, növényházban, laboratóriumban vagy terménytárolóban végzett hatékonysági és fitotoxicitási vizsgálatok eredményeit más EU tagállamok engedélyezési hatóságai is elfogadják, amennyiben a felhasználás szempontjából jelentős növényvédelmi és mezőgazdasági adottságok egymásnak megfeleltethetők.

A GEP előírások a biológiai hatásvizsgálatok teljes tervezési és végrehajtási folyamatára érvényesek, s a megbízható és összehasonlítható eredmények érdekében valamennyi tevékenységet, így a bonitálást, az adat-felvételést és az értékelést is magukba foglalják. A GEP ezért a vizsgálóhely különböző egységeire, így a személyzet képzettségére, a létesítményi- és eszközháttérre, a tervek, a műveleti utasításokra és az eredmények dokumentálására egyaránt érvényes. A GEP követelményeinek általános leírása az EPPO PP 1/181 számú útmutatójában, illetve az Általános vizsgálati módszertanban (FVM, 2004) található meg.

Az EPPO országokban elfogadott alapelvekből kiderül, hogy a GEP a GLP-nél (Good Laboratory Practice = Helyes Laboratóriumi Gyakorlat) kevésbé szigorú, de magas szintű vizsgálatokat megkövetelő rendszer, amely azonban a GLP-től eltérően nem igényel vizsgálóhelyenként külön minőségbiztosítási egységet.

A GEP és a GLP minőségbiztosítási rendszerek követelményeiket tekintve nem azonosak. Ezért a GLP - eljárásokat tartalmazó útmutatók nem mindig alkalmasak arra, hogy ezek alapján meg lehessen ítélni a GEP - előírásoknak való megfelelést. Ennek megfelelően a vizsgálóhely esetleges GLP minősítése nem jelenti a GEP minősítés automatikus megadását. Mindazonáltal a vizsgálóhely GLP - dokumentációja elfogadható a GEP - vizsgálóhelyen vezetett nyilvántartásként.

Jelen útmutató azt ismerteti, hogy milyen követelményeknek kell megfelelnie a kísérleteket a GEP szerint végező vizsgálóhelynek, és milyen módon szerezhető meg a hatósági elismerés, amely a kísérletek elfogadásának alapfeltétele az EU tagállamokban.

2. Vizsgáló intézmények Magyarországon

Engedélyezési céllal vizsgálatokat **hatósági, vagy hatóságilag elismert** (minősített) vizsgáló intézmény, illetve szervezet végezhet.

Magyarországon hatósági vizsgálatokat a megyei kormányhivatalok növény- és talajvédelemmel foglalkozó szakemberei végezhetnek (66/2015. (III. 30.) Korm. rendelet).

A növényvédő szer engedélyezési eljáráshoz szükséges biológiai hatásvizsgálatok végzésére jogosultságot szerezhetnek mindazok a Magyarország területén lévő intézmények, szervezetek (vizsgálóhelyek), amelyek teljesítik a 89/2004. (V. 15.) FVM rendelet 3. mellékletének 2.2. és 2.3. pontjaiban foglalt követelményeket, és amelyek minősítésüket a Rendelet 22. § szerint kezdeményezik. Amennyiben az intézmény a minősítést megkapja, Magyarország területén **hatóságilag elismert** vizsgálóhelyként működhet a határozatban megjelölt területen, és vizsgálatait a hazai, vagy az EU zonális engedélyezési eljárásában – a megfelelő jogszabályok és szakmai szempontok alapján – figyelembe lehet venni.

A magyarországi vizsgálóhelyek **hatósági elismerését** valamint **ellenőrzését** a Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal (továbbiakban: NÉBIH) végzi. Az első hazai vizsgálóhely 2009-ben kapott hatósági elismerést.

3. A hatósági elismerés (GEP-minősítés) rendszere

A **hatósági elismerés** (továbbiakban elismerés) iránti kérelmet magyar nyelven a NÉBIH Növény-, Talaj- és Agrárkörnyezet-védelmi Igazgatóság (továbbiakban: NÉBIH NTAI) részére (1118 Budapest, Budaörsi út 141-145.) kell benyújtani. A GEP-minősítés iránti kérelemnek tartalmaznia kell a Rendelet 22. § (2)-(4) bekezdésében foglaltakat, nevezetesen a következőket:

- A kérelemben meg kell adni a kérelmező nevét, címét, elérhetőségét, valamint azon vizsgálóhely nevét, címét, melynek nyilvántartásba vételét kérelmezik.
- A kérelemben ki kell térni
 - a) a vizsgálóhely szervezeti felépítésének,
 - b) a GEP szempontjából lényeges szakterületek és csoportok jelölését tartalmazó szervezeti ábra,
 - c) a szakemberek, munkakörök, felelősségi viszonyok, vizsgálati körülmények,
 - d) a felszereltség (épület, kísérleti terület, üvegház, gépek, berendezések, műszerek, mobil adatrögzítéshez használt eszközök),
 - e) az eszközök kezelésének, karbantartásának,
 - f) a műveleti előírások, valamint azok karbantartásának,
 - g) a kísérleti terv (témaalap) és jelentés típusainak,
 - h) az eddig elvégzett, azonos témájú fontosabb munkák, illetve folyamatban lévő munkáknak,
 - i) a szakemberek jártasságának, képzettségének a vizsgálóhelyen belüli hovatartozásának,
 - j) adatkezelés és archiválás, valamint
 - k) a hely egyéb minősítésének (GLP, ISO stb.) ismertetésére.

- A kérelemben meg kell jelölni, hogy a minősítést az A pontban felsorolt szakterületi kategóriák, valamint a B pontban felsorolt művelési ágak közül melyekre kérelmezik:

A) Szakterületi kategóriák:

herbicidek (H),
fungicidek és baktericidek (F),
zoocidok (Z),
növekedésszabályozó és termésnövelő készítmények (R),
adalékanyagok (A);

B) Művelési ágak:

szántóföld (sz),
zöldség (zd),
gyümölcs, szőlő (gy),
dísznövény (dn),
erdő, közterület (ekt),
egyéb (e).

Kérelem alapján a NÉBIH NTAI helyszíni ellenőrzést folytat le a vizsgálóhelyen, majd határozatban dönt a vizsgálóhely elismeréséről. A határozatnak ki kell terjednie arra, hogy a vizsgálóhely milyen kategóriákra, illetve művelési ágakra szerezte meg az elismerést.

Az elismerés érvényességi ideje első tanúsítás esetén 2 év, a tanúsítás megújítását követően legfeljebb 5 év.

Az elismerés megújítása iránti kérelmet magyar nyelven kell benyújtani az eljáró hatósághoz. A vizsgálóhely kérelemének 8 héttel a meglévő elismerés lejáratí határidejét megelőzően meg kell érkeznie a NÉBIH-hez.

Az eljárásért külön jogszabályban meghatározott díjat kell fizetni (63/2012. (VII. 2.) VM).

A hatóságilag elismert vizsgálóhely minden, a minősített tevékenységét érintő jelentős változásról 15 napon belül köteles értesíteni a NÉBIH NTAI-t (pl. telephelyváltozás, vizsgálóhely vezető, vizsgálatvezető, vizsgálatvezető-helyettes személyében bekövetkezett változás stb.).

A NÉBIH NTAI szűrőpróbaszerűen ellenőrzi a hatóságilag elismert vizsgálóhelyeket (ld. 5. pont).

Amennyiben a vizsgálóhely időközben a minősítés kiterjesztését kéri további kategóriákra vagy művelési ágakra, a kiegészítés az eredeti elismerés érvényessége lejártáig adható meg. Az elismerés kizárólag a vizsgálóhelyre vonatkozik és nem jelent automatikus elismerést az érintett cég leányvállalatai, társintézményei stb. számára. Ha egy intézmény Magyarországon több vizsgálóhelyet kíván üzemeltetni, akkor ezekre külön-külön is meg kell szereznie az elismerést ahhoz, hogy az adott vizsgálóhelyen készült kísérletet az engedélyezésnél fel lehessen használni.

A minősítési eljárás díja tartalmazza az ellenőrzések költségét is.

A NÉBIH NTAI a jelen útmutatóban leírtnál részletesebb szabályozást is kiadhat a minősítés követelményeivel kapcsolatban.

A NÉBIH NTAI a hatóságilag elismert intézmények listáját évente közzéteszi. Mind az útmutató, mind a lista a hivatal honlapján elérhető.

4. A vizsgálóhelyek hatósági elismerésének alapfeltételei

Engedélyezési vizsgálatok végzése céljából az a vizsgálóhely ismerhető el, amely megfelel az alábbi követelményeknek:

- a) A kísérleteket a Helyes Kísérleti Gyakorlat (**GEP**) alapján végzi, melynek alkalmazását az egész kísérleti időszak alatt és a kísérlet földrajzi területén biztosítja.
- b) Elegendő tudományos és technikai **személyzet** áll rendelkezésére, akiknek megvan a kiadott feladatokhoz szükséges végzettsége, képzettsége, műszaki ismerete és tapasztalata. A kísérleti létesítménynek a GEP- vizsgálatok végrehajtásához minimum az alábbi személyi állománnyal kell rendelkeznie:
 - **Önálló kísérletvezető**, aki agrár-, kertészeti-, erdészeti tudományterületen szerzett felsőfokú végzettséggel és növényvédelmi szakirányú, vagy növényvédelmi szakmérnöki, vagy növényorvosi végzettséggel, továbbá a megfelelő kísérletek végrehajtásában legalább **kétéves szakmai tapasztalattal** rendelkezik. A szakterületi kategóriák (H, F, Z, R, A) közül az R és A szakterületre történő minősítéshez a fenti végzettségen kívül más tudományterületen szerzett felsőfokú végzettségen belül az okleveles vegyész, okleveles vegyészmérnök, biomérnök, biológus, okleveles biológia szakos tanár, talajtani és agrokémiai szakmérnök, egyetemi szintű (MSc) agrármérnök, kertészmérnök is elfogadható.
 - **Megfelelő szakképzettségű kísérletvezető-helyettes**, aki agrár-, kertészeti-, erdészeti tudományterületen szerzett felsőfokú végzettséggel és növényvédelmi szakirányú, vagy növényvédelmi szakmérnöki, vagy növényorvosi végzettséggel, továbbá a megfelelő kísérletek végrehajtásában legalább **egyéves szakmai tapasztalattal** rendelkezik. A szakterületi kategóriák (H, F, Z, R, A) közül az R és A szakterületre történő minősítéshez a fenti végzettségen kívül más tudományterületen szerzett felsőfokú végzettségen belül az okleveles vegyész, okleveles vegyészmérnök, biomérnök, biológus, okleveles biológia szakos tanár, talajtani és agrokémiai szakmérnök, egyetemi szintű (MSc) agrármérnök, kertészmérnök is elfogadható.
 - megfelelő számú, szakképzett **munkatárs**.
- c) Rendelkezésre áll a kategóriának megfelelő vizsgálatok és mérések minőségi teljesítéséhez szükséges megfelelő **technikai berendezés**, valamint ezek megfelelő karbantartása és kalibrálása biztosítható.
- d) Rendelkezésre állnak megfelelő **kísérleti parcellák** és, ha szükséges, üvegházak, nevelő vagy tároló helyek; a vizsgálat külső körülményei nem befolyásolják károsan az eredményeket és a mérések előírt pontosságát.
- e) A személyzet valamennyi érintett tagja számára rendelkezésre állnak a kísérletekhez alkalmazott **műveleti utasítások**. Minimum:
 - A műveleti utasítások készítésének, jóváhagyásának, kiosztásának, karbantartásának, nyilvántartásának és visszavonásának szabályozása
 - Növényvédő szerek beszerzése, elosztása, raktározása és kezelése
 - Kísérletek tervezése, végrehajtása
 - Mérlegek beállítása, kalibrálása és használata
 - Térfogat-mérő eszközök kalibrálása és alkalmazása
 - A kísérletben használt gépek beállítása, kalibrálása, felülvizsgálata és karbantartása
 - Növényvédő szerek felhasználása
 - A nyers adatok, gyűjtése, kezelése és rögzítése

f) Az **EPPO útmutatók**, valamint az FVM által jóváhagyott hivatalos **vizsgálati módszertanok** előírásai, módszerei alapján dolgozik, ezekkel rendelkezik, és az abban foglalt feltételeket biztosítja.

g) Az elsődleges **mérési adatok**, megfigyelések, számítások, egyéb, feljegyzések, kalibrációs adatok, adatgyűjtés módja, valamint a vizsgálatok zárójelentései **viszakereshetők** legalább **15 évig**, illetve mindazon időtartam alatt, amíg az érintett termék az Unióban engedélyezett.

h) A folyamatban lévő és a már lezárult **kísérletekről** pontos **nyilvántartást** vezet, s a kísérletek listája hozzáférhető. (Ha a vizsgálóhelyen nem GEP - vizsgálatokra is sor kerül, célszerű ezekről is listát vezetni, hogy a vizsgálóhely tanúsításakor a GEP – kísérleteket illetően kapacitás-bebecslést lehessen végezni.) A nyilvántartásban feltüntetendő adatok minimuma: egyedi kód, készítmény, gyártó, kultúra, cél (károsító), év.

i) Az intézmény biztosítja a kísérletek és a belőlük származó **adatok azonosságát**, azonosíthatóságát és visszakereshetőségét.

k) A szervezeten belül **világosan elhatárolt feladatkörök** és felelősségi viszonyok állnak fenn. A kísérletek tervezése, beállítása, értékelése és a jelentések készítése meghatározott személyekhez köthető, akik rendelkeznek a feladatokhoz szükséges erőforrásokkal (munkaidő, képzettség, eszközök).

l) Biztosítani tudja a vizsgálatok szakszerű, **pártatlan**, befolyástól mentes végzését és értékelését.

m) **Bármikor kész az ellenőrzés fogadására**, és az ellenőrző szerv rendelkezésére bocsátja a vizsgáló intézmény alkalmasságát, illetve az ellenőrzött kísérletek megbízhatóságát bizonyító valamennyi szükséges adatot, beleértve az értékelési adatokat is.

n) Megfelelően gondoskodik a készítmények, kísérleti anyagok, a kísérlethez kapcsolódó minták és a vizsgálati **dokumentumok tárolásáról**, nyilvántartásáról.

o) A jegyzőkönyvek, **jelentések formája és tartalma** lehetővé teszi az adatok ellenőrzését, és az eredmények fölhasználását az engedélyezésnél. A jelentések formáját a vizsgálóhely kialakíthatja, de tartalmilag a GEP előírásokban meghatározottakat teljesíteni kell (a kísérlet összes lényeges jellemzőjének, körülményeinek megadása, eredmények és értékelésük, szakmai elemzés).

5. A kísérletek ellenőrzése

A minősítést megszerzett intézmény minden év március 31-ig, ill. szeptember 30-ig benyújtja a NÉBIH NTAI részére a következő fél évre tervezett kísérletek listáját.

A kísérleti munkát a NÉBIH NTAI szűrőpróbaszerűen ellenőrzi. A szakmai igények szerint évente több ellenőrzésre is sor kerülhet. Az ellenőrzéseket a NÉBIH NTAI szakértői végzik, az intézménnyel előzetesen egyeztetett időpontban, de az intézménynek minden időszakban készen kell állnia az ellenőrzés fogadására, ésszerűtlen (pl. több hetes) halasztásokat nem kérhet.

Az ellenőrzések során vizsgálni kell a témalapok, műveleti előírások, módszertanok betartását, a vizsgálati tervtől való eltérést, annak dokumentálását, az eszközhasználatot, az adatkezelést és minden, a kísérlettel összefüggő tényezőt. A kísérletek ellenőrzéséről jelentés készül.

Amennyiben megállapítást nyer, hogy a vizsgálóhely nem tartja be a rá vonatkozó GEP-követelményeket, az illetékes hatóság a kiadott hatósági elismerést visszavonhatja, illetve legfeljebb 2 hónapra felfüggeszheti. Ha az ellenőrzés során egy adott kísérlettel kapcsolatban hiányosságok kerülnek megállapításra, a kísérletet a hiányosságok mértékétől függően a NÉBIH NTAI kizárhatja az engedélyezésnél elfogadhatók közül.

Korrigálható hiba esetén az intézménynek mindent el kell követni a javításra. Súlyos esetben (pl. ismétlődő súlyos szakmai hibák, vagy az eredmények szándékos megmásítása esetén) az intézmény elismerését vissza kell vonni.

A növényvédő szer engedélyezésnél csak az a kísérlet vehető figyelembe, amelyre az engedélyező hatóság kiadta az előzetesen megkért kísérleti engedélyt, és amellyel kapcsolatban az ellenőrzések során alapvető kifogás nem merült föl. Az ellenőrzések költsége benne van az elismerés díjában, így ezekért külön térítés nem kérhető.

Követelmények az ellenőrzés során:

A 4. pontban felsorolt követelményeket teljesítő, és hatóságilag elismert vizsgálóhely által végzett kísérletek ellenőrzése elsődlegesen a következő tényezőkre terjed ki:

- Kísérletek nyilvántartása
- A kísérleteket megalapozó szerződések
- Alvállalkozók által végzett tevékenységek és az erről szóló szerződések
- A készítmények, vizsgálati anyagok tárolása és dokumentálása
- Kísérleti engedély
- Témalapok, kísérleti dokumentáció
- Kijuttatások módja és dokumentálása
- Értékelések módja és az adatfelvételezések dokumentálása
- Mintavételek, minták tárolása
- Alkalmazott módszertan
- Statisztikai elemző program
- Jelentések

6. Külső vizsgálóhelyek bevonása

Az elismert vizsgálóhely teljes vizsgálatot nem adhat ki alvállalkozásba, csak akkor, ha az alvállalkozás is rendelkezik a megfelelő kategóriájú elismeréssel. Ilyen esetben azonban az alvállalkozó számít a vizsgálat valódi felelősének.

A vizsgálatok egyes részei, amelyek kivitelezése speciális technikai feltételeket, vagy speciális kísérleti körülményeket igényel (pl. speciális beltartalmi mérések, repülőgépes kezelés stb.), **kiadhatók olyan alvállalkozóknak, akik nem rendelkeznek elismeréssel.** Ilyen esetben a jelentésben és a kísérleti dokumentációkban fel kell tüntetni az alvállalkozó adatait, és esetleges minősítését. Ha a tevékenység jellege nem zárja ki, a minősített vizsgálóhely munkatársának felügyelnie kell az alvállalkozásba kiadott tevékenységet.

A vizsgálatok tervezése és a jelentés elkészítése külső alvállalkozásba nem adható.

A kísérletek szempontjából szakasosnak tekinthető alapvető mérések, bonitálások végrehajtása csak olyan alvállalkozónak adható ki, amely rendelkezik elismeréssel, vagy természetes személy esetén ilyen minősítésű vizsgálóhely alkalmazottja.

7. Adatok nyilvánossága

Bizalmasnak tekinthetők és nem hozhatók nyilvánosságra a minősítési kérelem adatai, a helyszíni szemle jegyzőkönyve, az értékelő jelentés és a konkrét kísérletekkel kapcsolatos információk.

Nyilvános adatnak minősül az elismerést vagy elutasítást tartalmazó döntés és annak indoklása, valamint a minősítést nyert intézmények listája.

8. Az útmutatóhoz felhasznált jogi és szakmai hivatkozások

	Forrás:	Cím:
1	91/414/EGK	Irányelv a növényvédő szerek forgalomba hozataláról
2	93/71 EGK	Irányelv a 91/414 irányelv módosításáról
3	97/57 EK	Irányelv a 91/414 irányelv módosításáról
4	1107/2009/EK	Az Európai Parlament és a Tanács rendelete a növényvédő szerek forgalomba hozataláról valamint a 79/117/EGK és a 91/414/EGK tanácsi irányelvek hatályon kívül helyezéséről
5	7600/VI/95 EK	Útmutató a hatékonysági vizsgálatokról
6	545/2011/EU	A Bizottság rendelete az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a növényvédő szerekre vonatkozó adatszolgáltatási követelmények tekintetében történő végrehajtásáról
7	2008. évi XLVI. törvény	Törvény az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről
8	89/2004. (V. 15.) FVM	Rendelet a növényvédő szerek forgalomba hozatalának és felhasználásának engedélyezéséről, valamint a növényvédő szerek csomagolásáról, jelöléséről, tárolásáról és szállításáról
9	22/2012. (II. 29.) Korm. rendelet	Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatalról szóló Kormányrendelet
10	36/2006. (V. 18.) FVM	Rendelet a termélnövelő anyagok engedélyezéséről, tárolásáról, forgalmazásáról és felhasználásáról
11	63/2012. (VII. 2.) VM	Rendelet A Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal, valamint a megyei kormányhivatalok mezőgazdasági szakigazgatási szervei előtt kezdeményezett eljárásokban fizetendő igazgatási szolgáltatási díjak mértékéről, valamint az igazgatási szolgáltatási díj fizetésének szabályairól
12	PP 1/135 EPPO	Útmutató a fitotoxikus hatás értékeléséről
13	PP 1/152 EPPO	Útmutató a hatékonysági kísérletek tervezéséhez és elemzéséhez
14	PP 1/181 EPPO	Útmutató a hatékonysági vizsgálatok végzéséről, jelentéséről és a helyes kísérleti gyakorlatról (GEP)
15	PP 1/207 EPPO	Útmutató az utóveteményre gyakorolt hatásról
16	PP 1/214 EPPO	Útmutató az elfogadható biológiai hatékonyság alapelveiről
17	PP 1/223 EPPO	Útmutató a növényvédő szerek hatékonyság értékeléséről
18	PP 1/224 EPPO	Útmutató a kiskultúras, kisterületű növényvédő szer hatékonyság értékelés alapelveiről
19	PP 1/225 EPPO	Útmutató a legkisebb hatékony dóziszról
20	PP 1/226 EPPO	Útmutató a hatékonysági vizsgálatok számáról
21	PP 1/241 EPPO	Útmutató az összehasonlítható klimatikus térségekről
22	FVM, 2004	Általános vizsgálati módszertan
23	FVM, 2004	Herbicid vizsgálati módszertan
24	FVM, 2004	Fungicid és baktericid vizsgálati módszertan
25	FVM, 2004	Zoocid vizsgálati módszertan
26	FVM, 1997	Regulátor és tápanyag vizsgálati módszertan

