

附件 13

特色小宗作物农药登记资料要求

1 试验要求

1.1 试验点数要求

1.1.1 田间药效试验点不少于 3 个；

1.1.2 残留试验点不少于 4 个（详见《特色小宗作物农药登记残留试验群组名录》（以下简称《残留群组名录》））；

1.1.3 多个省（区、市）种植的作物，应在不同生态类型的省（区、市）开展试验；只在 1—2 个省（区、市）局部种植的作物，可以在同一省（区、市）的不同区域开展试验。

1.2 试验年限要求

特色小宗作物用药登记药效或残留试验可一年完成。

1.3 试验质量要求。田间药效试验和残留试验应当由农业部考核认证的登记试验单位承担，按照相关试验准则、技术标准和程序开展。没有相应试验准则和技术标准的田间药效试验，试验方案经试验所在地省级农药检定机构报部所确认后实施。

2 资料要求

2.1 摘要资料

2.2 登记证及核准标签

2.3 药效资料

2.3.1 效益分析

2.3.1.1 申请登记作物及靶标生物概况

2.3.1.2 社会经济效益分析

2.3.1.3 对已登记产品的可替代性分析

2.3.2 药效试验资料

2.3.2.1 室内生物活性资料（仅对涉及新防治对象的产品）

2.3.2.2 室内作物安全性报告（仅对涉及新作物产品）

2.3.2.3 田间小区药效试验报告

2.3.4 其它

田间药效试验报告可以是申请作物和防治对象上的试验报告，也可以是《特色小宗作物农药登记药效试验群组名录》中同一群组的代表作物和防治对象上的试验报告。

2.3.5 综合评估报告

2.4 残留资料

根据《残留群组目录》要求提供相应的残留试验资料或说明。

农药登记残留试验报告可以是申请作物上的试验报告，用于申请在相应作物上登记；也可以按照是《残留群组名录》要求提交同一群组的其他代表作物上的试验报告，申请在该组作物上登记。

2.5 其他资料

根据申请农药、作物和靶标，视需要提供环境等方面的资料或说明。