

《农药登记试验管理办法》修改前后对照表

(2024年11月4日)

(条文中**黑体字**为新增或者修改后的内容，**阴影**为删去的内容)

修改前	修改后
第一章 总则	第一章 总则
第一条 为了保证农药登记试验数据的完整性、可靠性和真实性，加强农药登记试验管理，根据《农药管理条例》，制定本办法。	第一条 为了保证农药登记试验数据的完整性、可靠性和真实性，加强农药登记试验管理，根据《农药管理条例》，制定本办法。
第二条 申请农药登记的，应当按照本办法进行登记试验。 开展农药登记试验的，申请人应当报试验所在地省级人民政府农业农村主管部门(以下简称省级农业农村部门)备案。	第二条 申请农药登记的，应当按照本办法进行登记试验。 开展农药登记试验的，申请人应当报试验所在地省级人民政府农业农村主管部门(以下简称省级农业农村部门)备案。
第三条 农业农村部负责农药登记试验单位认定及登记试验的监督管理，具体工作由农业农村部所属的负责农药检定工作的机构承担。 省级农业农村部门负责本行政区域的农药登记试验备案及相关监督管理工作，具体工作由省级	第三条 农业农村部负责农药登记试验单位认定及登记试验的监督管理，具体工作由农业农村部所属的负责农药检定工作的机构承担。 省级农业农村部门负责本行政区域的农药登记试验备案及相关监督管理工作，具体工作由省级

<p>农业农村部门所属的负责农药检定工作的机构承担。</p>	<p>农业农村部门所属的负责农药检定工作的机构承担。</p>
<p>第四条 省级农业农村部门应当加强农药登记试验监督管理信息化建设，及时将登记试验备案及登记试验监督管理信息上传至农业农村部规定的农药管理信息平台。</p>	<p>第四条 省级农业农村部门应当加强农药登记试验监督管理信息化建设，及时将登记试验监督管理信息上传至农业农村部农药管理信息平台。</p>
<p>第二章 试验单位认定</p>	<p>第二章 试验单位认定</p>
<p>第五条 申请承担农药登记试验的机构，应当具备下列条件：</p> <p>（一）具有独立的法人资格，或者经法人授权同意申请并承诺承担相应法律责任；</p> <p>（二）具有与申请承担登记试验范围相匹配的试验场所、环境设施条件、试验设施和仪器设备、样品及档案保存设施等；</p> <p>（三）具有与其确立了合法劳动或者录用关系，且与其所申请承担登记试验范围相适应的专业技术和管理人员；</p> <p>（四）建立完善的组织管理体系，配备机构负责人、质量保证部</p>	<p>第五条 申请承担农药登记试验的机构，应当具备下列条件：</p> <p>（一）具有独立的法人资格，或者经法人授权同意申请并承诺承担相应法律责任；</p> <p>（二）具有与申请承担登记试验范围相匹配的试验场所、环境设施条件、试验设施和仪器设备、样品及档案保存设施等；</p> <p>（三）具有与其确立了合法劳动或者录用关系，且与其所申请承担登记试验范围相适应的专业技术和管理人员；</p> <p>（四）建立完善的组织管理体系，配备机构负责人、质量保证部</p>

<p>门负责人、试验项目负责人、档案管理员、样品管理员和相应的试验与工作人员等；</p> <p>(五)符合农药登记试验质量管理规范，并制定了相应的标准操作规程；</p> <p>(六)有完成申请试验范围相关的试验经历，并按照农药登记试验质量管理规范运行六个月以上；</p> <p>(七)农业农村部规定的其他条件。</p>	<p>门负责人、试验项目负责人、档案管理员、样品管理员和相应的试验与工作人员等；</p> <p>(五)符合农药登记试验质量管理规范，并制定相应的标准操作规程；</p> <p>(六)有完成申请试验范围相关的试验经历，并按照农药登记试验质量管理规范运行六个月以上；</p> <p>(七)农业农村部规定的其他条件。</p>
<p>第六条 申请承担农药登记试验的机构应当向农业农村部提交以下资料：</p> <p>(一)农药登记试验单位考核认定申请书；</p> <p>(二)法人资格证明复印件，或者法人授权书；</p> <p>(三)组织机构设置与职责；</p> <p>(四)试验机构质量管理体系文件(标准操作规程)清单；</p> <p>(五)试验场所、试验设施、实验室等证明材料以及仪器设备清单；</p>	<p>第六条 申请承担农药登记试验的机构应当向农业农村部提交以下资料：</p> <p>(一)农药登记试验单位考核认定申请书；</p> <p>(二)法人资格证明复印件，或者法人授权书；</p> <p>(三)组织机构设置与职责；</p> <p>(四)试验机构质量管理体系文件(标准操作规程)清单；</p> <p>(五)试验场所、试验设施、实验室等证明材料以及仪器设备清单；</p>

<p>(六)专业技术和管理人员名单及相关证明材料;</p> <p>(七)按照农药登记试验质量管理规范要求运行情况的说明,典型试验报告及其相关原始记录复印件。</p>	<p>(六)专业技术和管理人员名单及相关证明材料;</p> <p>(七)按照农药登记试验质量管理规范要求运行情况的说明,典型试验报告及其相关原始记录复印件。</p>
<p>第七条 农业农村部对申请人提交的资料进行审查,材料不齐全或者不符合法定形式的,应当当场或者在五个工作日内一次告知申请者需要补正的全部内容;申请材料齐全、符合法定形式,或者按照要求提交全部补正资料的,予以受理。</p>	<p>第七条 农业农村部对申请人提交的资料进行审查,材料不齐全或者不符合法定形式的,应当当场或者在五个工作日内一次告知申请者需要补正的全部内容;申请材料齐全、符合法定形式,或者按照要求提交全部补正资料的,予以受理。</p>
<p>第八条 农业农村部对申请材料进行技术评审,所需时间不计算审批期限内,不得超过六个月。</p>	<p>第八条 农业农村部对申请材料进行技术评审,所需时间不计算审批期限内,不得超过六个月。</p>
<p>第九条 技术评审包括资料审查和现场检查。</p> <p>资料审查主要审查申请人组织机构、试验条件与能力匹配性、质量管理体系及相关材料的完整性、真实性和适宜性。</p> <p>现场检查主要对申请人质量</p>	<p>第九条 技术评审包括资料审查和现场检查。</p> <p>资料审查主要审查申请人组织机构、试验条件与能力匹配性、质量管理体系及相关材料的完整性、真实性和适宜性。</p> <p>现场检查主要对申请人质量</p>

<p>管理体系运行情况、试验设施设备条件、试验能力等情况进行符合性检查。</p> <p>具体评审规则由农业农村部另行制定。</p>	<p>管理体系运行情况、试验设施设备条件、试验能力等情况进行符合性检查。</p> <p>具体评审规则由农业农村部另行制定。</p>
<p>第十条 农业农村部根据评审结果在二十个工作日内作出审批决定，符合条件的，颁发农药登记试验单位证书；不符合条件的，书面通知申请人并说明理由。</p>	<p>第十条 农业农村部根据评审结果在二十个工作日内作出审批决定，符合条件的，颁发农药登记试验单位证书；不符合条件的，书面通知申请人并说明理由。</p>
<p>第十一条 农药登记试验单位证书有效期为五年，应当载明试验单位名称、法定代表人(负责人)、住所、实验室地址、试验范围、证书编号、有效期等事项。</p>	<p>第十一条 农药登记试验单位证书有效期为五年，应当载明试验单位名称、统一社会信用代码、法定代表人(负责人)、住所、实验室地址、试验范围、证书编号、有效期等事项。</p>
<p>第十二条 农药登记试验单位证书有效期内，农药登记试验单位名称、法定代表人(负责人)名称或者住所发生变更的，应当向农业农村部提出变更申请，并提交变更申请表和相关证明材料。农业农村部应当自受理变更申请之日起二十个工作日内作出变更决定。</p>	<p>第十二条 农药登记试验单位证书有效期内，农药登记试验单位名称、法定代表人(负责人)或者住所发生变更的，应当自发生变化之日起三十日内向农业农村部提出换发证书申请，并提交相关材料。农业农村部应当自受理申请之日起二十个工作日内完成审</p>

	查并换发证书。
<p>第十三条 农药登记试验单位证书有效期内，有下列情形之一的，应当向农业农村部重新申请：</p> <p>（一）试验单位机构分设或者合并的；</p> <p>（二）实验室地址发生变化或者设施条件发生重大变化的；</p> <p>（三）试验范围增加的；</p> <p>（四）其他事项。</p>	<p>第十三条 农药登记试验单位证书有效期内，试验范围增加的，应当向农业农村部提出变更申请。农业农村部应当在六个月内完成技术评审，并根据评审结果在二十个工作日内作出审批决定。符合条件的，准予变更，证书编号及有效期不变；不符合条件的，书面通知申请人并说明理由。</p> <p>第十四条 农药登记试验单位证书有效期内，有下列情形之一的，应当向农业农村部重新申请：</p> <p>（一）试验单位机构分设或者合并的；</p> <p>（二）实验室地址发生变化或者设施条件发生重大变化的；</p> <p>（三）农业农村部规定的其他事项。</p>
<p>第十四条 农药登记试验单位证书有效期届满，需要继续从事农药登记试验的，应当在有效期届满六个月前，向农业农村部重新申</p>	<p>第十五条 农药登记试验单位证书有效期届满，需要继续从事农药登记试验的，应当在有效期届满六个月前，向农业农村部申请延</p>

<p>请。</p>	<p>续。逾期未申请延续的，应当重新申请。</p> <p>延续申请的具体要求由农业农村部另行规定。</p>
<p>第十五条 农药登记试验单位证书遗失、损坏的，应当说明原因并提供相关证明材料，及时向农业农村部申请补发。</p>	<p>第十六条 农药登记试验单位证书遗失、损坏的，应当说明原因并提供相关证明材料，及时向农业农村部申请补发。</p>
<p>第三章 试验备案</p>	<p>第三章 登记试验基本要求</p>
<p>第十六条 开展农药登记试验之前，申请人应当根据农业农村部规定的程序和要求，通过中国农药数字监督管理平台向登记试验所在地省级农业农村部门备案。备案信息包括备案主体、有效成分名称、含量及剂型、试验项目、试验地点、试验单位、试验起始年份、与试验单位签订的委托协议、安全防范措施等。新农药试验备案还包括作用机理和作用方式。</p>	<p>第十七条 开展农药登记试验之前，农药登记申请人应当根据农业农村部规定的程序和要求，通过农业农村部农药管理信息平台向登记试验所在地省级农业农村部门备案。备案信息包括备案主体、有效成分名称、含量及剂型、试验项目、试验地点、试验单位、试验起始时间、与试验单位签订的委托协议、安全防范措施等。新农药试验备案还应增加作用机理和作用方式。</p> <p>试验单位、地点、项目等发生变化的，农药登记申请人应当及时重新备案。</p>

<p>第四章 登记试验基本要求</p>	
<p>第十七条 农药登记试验样品应当是成熟定型的产品，具有产品鉴别方法、质量控制指标和检测方法。</p> <p>申请人应当对试验样品的真实性和一致性负责。</p>	<p>第十八条 农药登记试验样品应当是成熟定型的产品，具有产品鉴别方法、质量控制指标和检测方法。</p> <p>农药登记申请人应当对试验样品的真实性和一致性负责。</p>
<p>第十八条 申请人应当将试验样品提交所在地省级农药检定机构进行封样，提供农药名称、有效成分及其含量、剂型、样品生产日期、规格与数量、储存条件、质量保证期等信息，并附具产品质量符合性检验报告及相关谱图。</p>	<p>第十九条 农药登记申请人应当将试验样品提交所在地省级农药检定机构进行封样，提供农药名称、有效成分及其含量、剂型、样品生产日期、规格与数量、储存条件、质量保证期等信息，并附具产品质量符合性检验报告及相关谱图。</p>
<p>第十九条 所封试验样品由省级农药检定机构和申请人各留存一份，保存期限不少于两年，其余样品由申请人送至登记试验单位开展试验。</p>	<p>第二十条 所封试验样品由省级农药检定机构和农药登记申请人各留存一份，保存期限不少于两年，其余样品由农药登记申请人送至登记试验单位开展试验。</p>
<p>第二十条 封存试验样品不足以满足试验需求或者试验样品已超过保存期限，仍需要进行试验的，申请人应当按本办法规定重新</p>	<p>第二十一条 封存试验样品不足以满足试验需求或者试验样品已超过保存期限，仍需要进行试验的，农药登记申请人应按本办法规</p>

封存样品。	定重新封存样品。
<p>第二十一条 申请人应当向农药登记试验单位提供试验样品的农药名称、含量、剂型、生产日期、储存条件、质量保证期等信息及安全风险防范措施。</p> <p>农药登记试验单位应当查验封样完整性、样品信息符合性。</p>	<p>第二十二条 农药登记 申请人应当向登记试验单位提供试验样品的农药名称、含量、剂型、生产日期、储存条件、质量保证期等信息及安全风险防范措施。</p> <p>农药登记试验单位应当查验封样完整性、样品信息符合性。</p>
<p>第二十二条 农药登记试验单位接受申请人委托开展登记试验的，应当与申请人签订协议，明确双方权利与义务。</p>	<p>第二十三条 农药登记试验单位接受农药登记申请人委托开展登记试验的，应当签订协议，明确双方权利与义务。</p>
<p>第二十三条 农药登记试验应当按照法定农药登记试验技术准则和方法进行。</p> <p>尚无法定技术准则和方法的，由申请人和登记试验单位协商确定，且应当保证试验的科学性和准确性。</p> <p>农药登记试验过程出现重大安全风险时，试验单位应当立即停止试验，采取相应措施防止风险进一步扩大，并报告试验所在地省级农业农村部门，通知申请人。</p>	<p>第二十四条 农药登记试验应当按照法定农药登记试验技术准则和方法进行。</p> <p>尚无法定技术准则和方法的，由农药登记申请人和登记试验单位协商确定，且应当保证试验的科学性和准确性。</p> <p>农药登记试验过程出现重大安全风险时，试验单位应当立即停止试验，采取相应措施防止风险进一步扩大，并报告试验所在地省级农业农村部门，通知农药登记申请</p>

	人。
<p>第二十四条 试验结束后，农药登记试验单位应当按照协议约定，向申请人出具规范的试验报告。</p>	<p>第二十五条 试验结束后，农药登记试验单位应当按照协议约定，向农药登记申请人出具规范的试验报告。</p>
<p>第二十五条 农药登记试验单位应当将试验计划、原始数据、标本、留样被试物和对照物、试验报告及与试验有关的文字材料保存至试验结束后至少七年，期满后可移交申请人保存。申请人应当保存至农药退市后至少五年。</p> <p>质量容易变化的标本、被试物和对照物留样样品等，其保存期应以能够进行有效评价为期限。</p> <p>试验单位应当长期保存组织机构、人员、质量保证部门检查记录、主计划表、标准操作规程等试验机构运行与质量管理记录。</p>	<p>第二十六条 农药登记试验单位应当建立试验全过程记录制度，将试验计划、原始记录、标本、留样被试物和对照物、试验报告、与试验有关的文字材料及电子数据保存至试验结束后至少七年，期满后可移交农药登记申请人保存。农药登记申请人应当保存至农药退市后至少五年。</p> <p>质量容易变化的标本、被试物和对照物留样样品等，其保存期应以能够进行有效评价为期限。</p> <p>试验单位应当长期保存组织机构、人员、质量保证部门检查记录、主计划表、标准操作规程等试验机构运行与质量管理记录，并及时将开展登记试验的相关信息上传至农业农村部农药管理信息平台。</p>

第五章 监督检查	第四章 监督检查
<p>第二十六条 省级农业农村部门、农业农村部对农药登记试验单位和登记试验过程进行监督检查，重点检查以下内容：</p> <p>（一）试验单位资质条件变化情况；</p> <p>（二）重要试验设备、设施情况；</p> <p>（三）试验地点、试验项目等备案信息是否相符；</p> <p>（四）试验过程是否遵循法定的技术准则和方法；</p> <p>（五）登记试验安全风险及其防范措施的落实情况；</p> <p>（六）其他不符合农药登记试验质量管理规范要求或者影响登记试验质量的情况。</p> <p>发现试验过程存在难以控制安全风险的，应当及时责令停止试验或者终止试验，并及时报告农业农村部。</p> <p>发现试验单位不再符合规定条件的，应当责令改进或者限期整</p>	<p>第二十七条 省级农业农村部门、农业农村部对农药登记试验单位和登记试验过程进行监督检查，重点检查以下内容：</p> <p>（一）试验单位资质条件变化情况；</p> <p>（二）重要试验设备、设施情况；</p> <p>（三）试验地点、试验项目等备案信息是否相符；</p> <p>（四）试验过程是否遵循法定的技术准则和方法；</p> <p>（五）登记试验安全风险及其防范措施的落实情况；</p> <p>（六）其他不符合农药登记试验质量管理规范要求或者影响登记试验质量的情况。</p> <p>发现试验过程存在难以控制安全风险的，应当及时责令停止试验或者终止试验，并及时报告农业农村部。</p> <p>发现试验单位不再符合规定条件的，应当责令改进或者限期整</p>

<p>改，逾期拒不整改或者整改后仍达不到规定条件的，由农业农村部撤销其试验单位证书。</p>	<p>改，逾期拒不整改或者整改后仍达不到规定条件的，由农业农村部撤销其试验单位证书。</p>
	<p style="text-align: center;">第二十八条 农药登记试验单位存在下列情形之一，造成数据、结果出现错误或者无法复核的，由农业农村部责令限期整改，可以并处1万元以上5万元以下罚款：</p> <p style="padding-left: 2em;">（一）样品的接收、标识、分发、流转、保存、处置不符合农药登记试验质量管理规范要求，存在样品污染、混淆、损毁、性状异常改变等情形的；</p> <p style="padding-left: 2em;">（二）使用未经检定、校准或者验证的仪器、设备、设施的；</p> <p style="padding-left: 2em;">（三）未按照有关农药登记试验技术准则和方法进行的；</p> <p style="padding-left: 2em;">（四）未按照农药登记质量管理规范等规定传输、保存原始数据和报告的；</p> <p style="padding-left: 2em;">（五）农业农村部规定的其他情形。</p>
<p>第二十九条 农药登记试验单</p>	<p>第二十九条 农药登记试验</p>

<p>位出具虚假登记试验报告的，依照《农药管理条例》第五十一条的规定处罚。</p>	<p>单位存在下列情形之一的，属于出具虚假登记试验报告，依照《农药管理条例》第五十一条的规定处罚：</p> <p>（一）未经试验出具试验报告的；</p> <p>（二）伪造、变造原始数据、记录，或者未按照标准等规定采用原始数据、记录的；</p> <p>（三）减少、遗漏或者变更标准等规定的应当试验的项目，或者改变关键试验条件的；</p> <p>（四）调换封存样品或者改变其原有状态进行试验的；</p> <p>（五）伪造试验单位公章、试验报告签字人签名或者签发时间的；</p> <p>（六）农业农村部规定的其他情形。</p>
<p>第二十七条 农药登记试验单位应当每年向农业农村部报送本年度执行农药登记试验质量管理规范的报告。</p>	<p>第三十条 农药登记试验单位应当每年向农业农村部报送本年度执行农药登记试验质量管理规范的报告。</p>
<p>第二十八条 省级以上农业农</p>	<p>第三十一条 省级以上农业农</p>

<p>村部门应当组织对农药登记试验所封存的农药试验样品的符合性和一致性进行监督检查，并及时将监督检查发现的问题报告农业农村部。</p>	<p>村部门应当组织对农药登记试验所封存的农药试验样品的符合性和一致性进行监督检查，并及时将监督检查发现的问题报告农业农村部。</p>
<p>第二十九条 农药登记试验单位出具虚假登记试验报告的，依照《农药管理条例》第五十一条的规定处罚。</p>	
<p>第五章 附则</p>	<p>第五章 附则</p>
<p>第三十条 现有农药登记试验单位无法承担的试验项目，由农业农村部指定的单位承担。</p>	<p>第三十二条 现有农药登记试验单位无法承担的试验项目，由农业农村部指定的单位承担。</p>
<p>第三十一条 本办法自 2017 年 8 月 1 日起施行。</p> <p>在本办法施行前农业部公布的农药登记试验单位，在有效期内可继续从事农药登记试验；有效期届满，需要继续从事登记试验的，应当按照本办法的规定申请试验单位认定。</p>	<p>第三十三条 本办法自 2017 年 8 月 1 日起施行。</p> <p>在本办法施行前农业部公布的农药登记试验单位，在有效期内可继续从事农药登记试验；有效期届满，需要继续从事登记试验的，应当按照本办法的规定申请试验单位认定。</p>