

الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
الإدارة العامة لتسجيل المطهرات والمبيدات الحشرية

الدليل التنظيمي والاسترشادي وقواعد العمل لتسجيل المبيدات الحشرية لسنة 2025

الكود: EDREX:GL.CAPP.033

رقم الاصدار: 3

تاريخ الاصدار: 2025/2

تاريخ التفعيل: 2025/2

جدول المحتويات

الصفحة	المحتوى	
3	المقدمة	1
3	النطاق	2
3	التعريفات	3
4	الموضوع الرئيسي	4
8	المراجع	5
9	المرفقات	6
13	الاصدارات	7

يشمل المحتوى عدة مواضيع منها

1- المقدمة

يختص هذا الدليل التنظيمي بتوضيح قواعد واجراءات تسجيل المبيدات الحشرية الصحة العامة والمنزلية وكيفية تقديم ملفات التسجيل واعادة التسجيل للمبيدات الحشرية الصحة العامة والمنزلية بدءا من طريقة التقديم والمستندات المطلوبة للتسجيل وتشمل كافة اجراءات التسجيل او اعادة التسجيل حتى صدور اخطار التسجيل النهائى والقرارات المتعلقة بتسجيل المبيدات الحشرية الصادرة من اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات.

2- النطاق

يتم تطبيق الدليل التنظيمي على مستحضرات المبيدات الحشرية الصحة العامة والمنزلية المقدمة للتسجيل او اعادة التسجيل المصنعة محليا او المصنعة محليا لدى الغير (toll manufacturing) او المصنعة بتصريح من الخارج وكذلك المستحضرات المستوردة

3- التعريفات

المبيدات هي المستحضرات التى تحتوى على مواد فعالة تقتل او تطرد او توقف نمو الحشرات الضارة او القوارض التى تؤثر على صحة الانسان و تنقل الامراض المعدية سواء كانت للاستعمال المنزلى او لاغراض الصحة العامة (يستثنى مبيدات النمل نظرا لأنه لا ينقل أمراض)

الاستعمال المنزلى Household pesticides

هي المستحضرات التى تقتل او تطرد الحشرات الضارة او القوارض التى تنقل امراض معدية الى تستخدم فى المنازل او على الجلد مباشرة و تكون جاهزة للاستخدام المباشر دون الحاجة للتخفيف ولا يمكن استعمال العبوة مرة أخرى وتشمل الايروسولات و الاسبراى و mosquito coil و البودرات

الصحة العامة Public health pesticides

هي المستحضرات التى تقتل او تطرد او توقف نمو الحشرات الضارة او القوارض التى تنقل الامراض المعدية التى تؤثر على الصحة العامة و تستخدم بواسطة المختصين فقط مثل شركات مكافحة الآفات وإدارة مكافحة الآفات بوزارة الصحة، كما تشمل مكافحة قواقع البلهارسيا.

4- الموضوع الرئيسي

تخضع متطلبات واشتراطات وخطوات التسجيل بالادارة العامة لتسجيل المطهرات والمبيدات الحشرية لقرارات اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات طبقا للقرار الوزاري رقم 2016/479 و الذى ينص على : ضم كل من اللجنة العلمية لتقييم المطهرات والمعقمات واللجنة العلمية لتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية ومبيدات الصحة العامة لتصبح لجنة واحدة تحت مسمى (اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات)

قواعد عامة لتسجيل المبيدات الحشرية الصحة العامة والمنزلية

- يشترط لتسجيل المبيدات الحشرية ان تكون المادة الفعالة مدرجة بالمرجع العلمى WHO للآفة المستهدفة
- يشترط عدم الجمع بين افيتين طائر وزاحف للمبيدات المنزلية المتداولة محليا multi insect killer طبقا لقرار اللجنة المشكلة بالقرار الوزاري رقم 2018/8
- ممنوع تسجيل اكثر من مادتين فعالتين في مركب واحد للحشرات الطائرة ، وبالنسبة للحشرات الزاحفة من الممكن إضافة مادة ثالثة تعمل على طرد الحشرات من أماكن اختبارها flushing agent
- يتم اجراء دراسات الفاعلية والسمية للمبيد بمعهد بحوث الحشرات (وفي حالة أن الآفة المستهدفة هي قواقع البلهارسيا يتم اجراء الدراسات في معهد تيودور بلهارس)
- فى حالة المستحضرات المبيدات الحشرية المستوردة من دولة مرجعية يشترط ان يكون المستحضر مسجل ومتداول فى بلد المنشأ او احدى الدول المرجعية المعتمدة
- فى حالة المستحضرات المبيدات الحشرية المستوردة من دولة غير مرجعية و متداولة باحدى الدول المرجعية يتم تقديم شهادة تداول للمستحضر فى الدولة المرجعية المعتمدة
- فى حالة المستحضرات المبيدات الحشرية المستوردة من دولة غير مرجعية وغير متداولة باحدى الدول المرجعية يخضع لتقييم اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية و الصحة العامة و المطهرات بالقبول او الرفض
- مدة صلاحية اخطار تسجيل المبيد الحشري 5 سنوات طبقا للقرار الوزاري رقم 93 لسنة 1963
- يتم اعادة تسجيل مستحضرات المبيدات الحشرية كل خمس سنوات بناء على طلب يقدم من صاحب المستحضر الى الادارة العامة لتسجيل المطهرات والمبيدات الحشرية فى السنة الاخيرة من صلاحية اخطار التسجيل على ان تقوم الشركة باستيفاء متطلبات اعادة التسجيل بحد اقصى ثلاثة اعوام من تاريخ الموافقة على السير فى اجراءات اعادة التسجيل يسمح خلالها بتداول المستحضر والا ينتهى قيد المستحضر

خطوات تقديم ملف التسجيل:

- يتم رفع ملف التسجيل كاملا على الرابط الالكتروني الخاص بالمبيدات الحشرية طبقا للنموذج المعد لمراجعة ملف الاستقبال (مرفق) طبقا للمرجع WHO مرفق به صورة ضوئية لا يصلح الدفع و يتم مراجعة الملف فى خلال 15 يوم عمل وابلغ طالب التسجيل باى استكمالات مطلوبة عن طريق الايميل اذا كانت الاستكمالات المطلوبة اساسية يتم رفض الملف وابلغ الشركة واعداد رفع الملف مرة اخرى بعد استكمال المطلوب, اذا كانت الاستكمالات غير اساسية يتم استلام الملف و ابلغ الشركة بالاستكمال

الاستكمالات الغير اساسية	الاستكمالات الاساسية
1- تصليح او استيفاء بيانات واردة بالابليكشن المقدم	1- عدم وجود مستند من النموذج المعد او انتهاء صلاحية مستند
2- تصليح او توضيح وظائف و تركيزات المواد غير الفعالة ببيان التركيب	2- تقديم مرجع غير مطابق للمستحضر او من جهة غير مختصة او غير كامل البيانات
3- تصليح و استيفاء المعلومات المطلوبة على الماكيت و العبوة للمستحضر طبقا للمرجع المقدم	3- عدم ملائمة نشاط الشركة المذكورة بالسجل التجارى لتسجيل المبيدات
4- تعديل بيانات او نتائج بشهادة التحليل	4- عدم توثيق العقود بالشئون القانونية او عدم توثيق اوراق المستحضر المستورد من الغرفة التجارية و السفارة المصرية ببلد المنشأ
	5- عدم وجود ايزو 9001 لمورد المادة الخام او شهادة جودة التصنيع GMP
	6- عدم وجود مطابقة معامل هيئة الدواء او دراسة السمية الحادة او الفاعلية او موافقة دراسة الثبات (فى حالة الملفات النهائية)
	7- عدم تسجيل الشركة مقدمة طلب التسجيل بسجل الشركات الالكترونى

- يتم مراجعة الملف مراجعة اولية ومراجعة فنية وابلغ الشركة بالاستكمالات فى حالة وجودها عن طريق الايميل وفى حالة عدم استيفاء ملف التسجيل لمدة تتجاوز عام من تاريخ رفع و تقديم الملف على الرابط الالكتروني الخاص بتسجيل المبيدات الحشرية يعتبر طلب التسجيل لاغى طبقا لقرار اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات بتاريخ 2025/02/11

- يتم العرض على اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات فى خلال 15 يوم عمل من استكمال الملف . وفى حالة طلب اللجنة تعديل بيانات للمستحضر يتم ابلاغ طالب التسجيل بقرارات اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات
- فى حالة رفض اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات يمكن لطالب التسجيل تقديم التماس فى خلال 3 شهور من صدور قرار اللجنة بالرفض
- فى حالة موافقة اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات تقوم الادارة العامة لتسجيل المطهرات والمبيدات الحشرية باصدار الموافقة المبدئية على السير فى اجراءات التسجيل و تكون مدة سريان الموافقة عامين (و يمكن تجديده لمدة عام اخر على الاكثر ذلك اذا لم تتمكن الشركة من انتهاء الاشترطات اللازمة طبقا لقرار اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية و الصحة العامة والمطهرات بتاريخ 2020/12/29) على ان تلتزم الشركة بعمل الاتى:

أ - فى حالة المستحضرات المحلية او المصنعة لدى الغير (**toll manufacturing**) او المصنعة

بتصريح من الخارج (تسجيل جديد) يلتزم طالب التسجيل بعمل الاتى :

- تحليل تشغيلية بحثية R&D بمعامل الادارة المركزية للرقابة الدوائية (ادارة التقييم والاعتماد)
- اجراء دراسة الفاعلية والسمية للمبيد بمعهد بحوث الحشرات الطبية
- تقديم دراسة الثبات المعجلة طبقا للقواعد المتبعة بادارة الثبات

ب - فى حالة المستحضرات المستوردة من الخارج يلتزم طالب التسجيل بعمل الاتى :

- تحليل عينات بمعامل الادارة المركزية للرقابة الدوائية (ادارة التقييم والاعتماد)
- اجراء دراسة الفاعلية والسمية للمبيد بمعهد بحوث الحشرات الطبية

ملحوظة: بالنسبة إلى المستحضرات المستوردة من الدول المرجعية، فإن الشركة مقدمة طلب التسجيل لديها الخيار في اتباع إما المسار العادي أو المسار التالى ذكره ، وهو إمكانية تأجيل خطوة التحليل وخطوة إجراء دراسة الفعالية والسمية إلى ما بعد إصدار اخطار التسجيل النهائى ، والذي يكون مشروطاً بتحليل أول رسالة واردة بإدارة التقييم والاعتماد بالإضافة إلى إجراء دراسة الفعالية والسمية

- تقديم دراسة الثبات طويلة المدى طبقا للقواعد المتبعة بادارة الثبات

ج - فى حالة المستحضرات (اعادة تسجيل) يلتزم طالب التسجيل بعمل الاتى :

- تحليل تشغيلية بحثية R&D بمعامل الادارة المركزية للرقابة الدوائية (في حالة حدوث تغيير عن المسجل سابقا فقط)
- اجراء دراسة الفاعلية و السمية للمبيد بمعهد بحوث الحشرات الطبية
- تقديم دراسة الثبات طويلة المدى طبقا للقواعد المتبعة بادارة الثبات (بالإضافة الي دراسة ثبات معجلة في حالة حدوث تغيير عن المسجل سابقا)
- في حالة أن الآفة المستهدفة هي قواقع البلهارسيا يتم اجراء الدراسات في معهد تيودور بلهارس
- في حالة انتهاء مدة صلاحية موافقة السير في اجراءات التسجيل (عامين) قبل انهاء الاشتراطات اللازمة يتم تقديم طلب مد مهلة صلاحية موافقة السير في اجراءات التسجيل مع سداد مقابل الخدمة على ان يتضمن موقف المستحضر من انهاء الاشتراطات ليتم مراجعته واصدار الموافقة على مد المهلة لمدة عام اخر .
- وفي حالة تجاوز المهلة المحددة لتقديم الملف النهائي بحد أقصى عام من تاريخ انتهاء مهلة تقديم الملف يسمح بقبول الملف (مستوفيا الدراسات) مع دفع المقابل المادي المخصص لهذه الخدمة
- بعد استيفاء الاشتراطات المطلوبة في موافقة السير في اجراءات التسجيل/ اعادة التسجيل يقوم طالب التسجيل برفع ملف التسجيل النهائي كاملا على الرابط الالكتروني ويتم مراجعة الملف في خلال 15 يوم عمل وابلغ طالب التسجيل باى استكمالات مطلوبة ، اذا كانت الاستكمالات المطلوبة اساسية يتم رفض الملف و ابلاغ الشركة واعادة رفع الملف مرة اخرى بعد استكمال المطلوب , اذا كانت الاستكمالات غير اساسية يتم استلام الملف و ابلاغ الشركة بالاستكمال عن طريق الايميل
- وفي حالة استيفاءه يتم عرضه على اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة والمطهرات ومنح المستحضر رقم تسجيل و اصدار اخطار تسجيل نهائى يسرى لمدة 5 سنوات
- في حالة عدم وجود خط الانتاج بالسجل الصناعى يتم اصدار اخطار تسجيل مؤقت لمدة عام (لا يسمح خلاله بالانتاج) على ان يتم اصدار اخطار تسجيل نهائى بعد اضافة وترخيص خط الانتاج بالسجل الصناعى وذلك طبقا لقرار اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية و الصحة العامة والمطهرات بتاريخ 2021/1/12
- يتم اعادة تسجيل المبيدات الحشرية كل خمس سنوات بناء على طلب يقدم من صاحب المستحضر الى الادارة العامة لتسجيل المطهرات والمبيدات الحشرية فى السنة الاخيرة من صلاحية اخطار التسجيل على ان تقوم الشركة باستيفاء متطلبات اعادة التسجيل و يسمح بتداول المستحضر اثناء اعادة التسجيل طوال مدة سريان موافقة السير فى اجراءات اعادة التسجيل



- 5- المراجع: :
- قرارات اللجنة المختصة بتسجيل المبيدات الحشرية المنزلية و الصحة العامة والمطهرات بجلستها في:
2020/2/18 و 2020/12/29 و 2021/1/12 و 2024/5/21 و 2025/2/11
- اعتمادات رئيس هيئة الدواء المصرية بتاريخ :
2021/9/20 و 2022/9/25

-6 المرفقات/الملحقات:

CHECKLIST FOR APPLICATION OF PESTICIDES REGISTRATION
Documents required for all Registration types.

1-Application form with detailed Information with the mail of the company owner (Signed from Chairman and sealed)	نموذج ابليكشن كامل البيانات بختم الشركة و امضاء مدير الشركة موضحا البريد الإلكتروني لصاحب الشركة
2-Submission fees. 3000 L.E for Local products New reg. or Re -reg 4000 L.E for Imported products New or Re -reg + 1000 LE for labeling + 1000 LE for naming (in case of new reg. only)	ايصال الدفع : في حالة المستحضرات المحلية تسجيل جديد او اعادة التسجيل 3000 جنيهه في حالة المستحضرات المستوردة تسجيل جديد او اعادة تسجيل 4000 جنيهه + 1000 مراجعة ماكت او البطاقة الاستدلالية + 1000 مراجعة الاسم التجارى (فى حالة التسجيل الجديد فقط)
3- Syndicate fees 100 LE +7 LE Stamps	إيصال دمغة طبية بقيمة 100 جنيهه وطوابع بقيمة 7 جنيهات
4-Letter of Attorney of authorized person-Bank signature Approval.	خطاب تفويض من الشركة للشخص المسنول عن المتابعة - عليه صحة توقيع بنكى لامضاء مدير الشركة
5-Composition sheet on Manufacturer Paper (authenticated in case of imported)	بيان التركيب على ورق المصنع بامضاء مديرالابحاث والتطوير او مدير الانتاج (موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية ببلد المنشأ فى حالة المستورد)
6-Layout: State product type <input type="checkbox"/> (TC%) <input type="checkbox"/> antidote <input type="checkbox"/> If Public health (not be used in houses except by qualified and licensed labor and not to be used for agricultural purposes) <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Active and inactive ingredient <input type="checkbox"/> acute toxicity (Colour band, Hazard symbol & Signal word) according to WHO pictogram -Application rate <input type="checkbox"/> Usage <input type="checkbox"/>	بطاقة خارجية للمستحضر موضح بها درجة نقاوة المادة الخام، العقارالمضاد،نوع المبيد، فى حالة المبيدات للصحة العامة كتابة جملة (لا يستخدم فى المنازل الا بواسطة عمالة مؤهلة ومرخصة ولا يستخدم فى الاغراض الزراعية) بيان تركيب المستحضر موضح به المواد الفعالة وغير الفعالة درجة سمية المادة باللون المناسب و الكلمة التحذيرية طبقا WHO pictogram و معدل التخفيف و طريقة الاستعمال

7-WHO Reference sheet with Active Ingredients <input type="checkbox"/> - Conc. <input type="checkbox"/> -Target org. <input type="checkbox"/> Pharmaceutical form. & Chronic toxicity Reference.	مرجع WHO موضح به المادة الفعالة و التركيز المستخدم والافه المستهدفة و الشكل الصيدلى مرجع للسمية المزمنة من جهة معتمدة
8- Reference for mixture if present	مرجع للخليط ان وجد
9-Calculation of Application rate-Matched WHO.	طريقة حساب معدل الاستخدام
10-Commercial Register Approval	سجل تجارى للشركة مقدمة طلب التسجيل سارى موضح به نشاط تصنيع مبيدات (لدى الغير فى حالة ال toll) او نشاط استيراد مبيدات فى حالة المستورد فقط
11-Tax Card	بطاقة ضريبية للشركة مقدمة طلب التسجيل
12-Certificate of Analysis of finished products on Manufacture paper Name of Product <input type="checkbox"/> TC % <input type="checkbox"/> Assay of Active ingredients <input type="checkbox"/>	شهادة تحليل المنتج النهائى موضح بها الاسم التجارى ودرجة نقاوة المادة الخام وتحليل كمية المادة الفعالة فى المنتج النهائى
13-MSDS of Active ingredient on manufacturer paper (in case of imported products: MSDS of finished product)	شهادة بيانات سلامة المادة الفعالة (شهادة بيانات سلامة المستحضر النهائى فى حالة المستورد)
14- Copy of all papers of last license (For Re-reg only)	نسخة من جميع اوراق اخر اخطار تسجيل للمستحضر (فى حالة اعادة التسجيل فقط)
15- EDA Labs Analysis Approval with the product composition Approved from EDA labs (For Re-Reg only).	مطابقة المعامل مرفق بها بيان التركيب المعتمد من معامل هيئة الدواء (فى حالة اعادة التسجيل فقط)
IN CASE OF Local, Toll & F-Toll Products	
1-Letter of Authorization from the supplier of active raw materials to the local company for registration and distribution of active material declaring <input type="checkbox"/> (TC) of active ingredient <input type="checkbox"/> Manufacturer name <input type="checkbox"/> supplier name <input type="checkbox"/> raw material name <input type="checkbox"/> Name of local company and its address <input type="checkbox"/> authenticated & legalized <input type="checkbox"/> Original is seen.	خطاب تفويض من الشركة مورد المادة الخام للشركة المحلية بالتسجيل والتداول للمادة الخام موضح بها درجة النقاوة المادة الخام واسم المصنع والمورد واسم المادة الخام واسم الشركة المحلية وعنوانها موثق من الغرفة التجارية والسفارة المصرية ببلد المنشأ

	□ يقدم الأصل للإطلاع
2- Certificate of Impurities of active ingredient Legalized & authenticated □ Original is seen.	شهادة شوائب المادة الخام موثقة من الغرفة التجارية والسفارة المصرية ببلد المنشأ □ يقدم الأصل للإطلاع
3- Free sale certificate of active ingredient Legalized & authenticated □ - from Government Authority □ Original is seen.	شهادة التداول الحر للمادة الخام من الجهة الحكومية المسنولة ببلد المنشأ موثقة من الغرفة التجارية والسفارة المصرية ببلد المنشأ □ يقدم الأصل للإطلاع
4-Valid ISO Certificate or GMP for Manufacturer of active ingredient □ Scope including Active Ingredient	شهادة ISO 19001 أو GMP لمصنع المادة الخام سارية و لا بد أن يغطي نطاق الشهادة المادة الفعالة
5-Industrial Company Register Production line required.	سجل صناعي للمصنع المحلي من الهيئة العامة للتنمية - الصناعية ساري و موضح به خطوط الانتاج.
6-Manufacturing Agreement between Applicant and Manufacturer (Toll &F-Toll only) Valid □ Bank Signature Approval □ Authenticated from EDA legal Affairs	عقد التصنيع بين مقدم طلب التسجيل و المصنع (في حالات ساري وعليه صحة توقيع بنكي و موثق من toll and f toll) الشئون القانونية بهيئة الدواء المصرية و
7-Manufacturing Agreement Attachment. Trade name of Product □ Authenticated from EDA legal Affairs □	ملحق عقد موضح به الاسماء التجارية موثق من الشئون القانونية بهيئة الدواء المصرية
8-Storage Agreement (Toll &F-Toll only)/If not stated in Man. agreement Valid □ Bank Signature Approval □ Authenticated from EDA legal Affairs	عقد تخزين عليه صحة توقيع بنكي وساري و موثق من الشئون القانونية بهيئة الدواء المصرية
IN CASE OF Imported & Under license Products	
1-Copy of Free sale certificate of final Product in Exporting Country Valid □ Legalized and authenticated from competent authority	شهادة تداول حر للمستحضر النهائي من بلد المنشأ من جهة حكومية مسنولة سارية و موثقة من الغرفة التجارية والسفارة المصرية ببلد المنشأ
2-Packing Letter from Exporting Country with full pack details.	خطاب تعبئة من الشركة المصدرة موضح بها بيانات العبوة كاملة
3-Agency Agreement (Sole Agency or Product Agency)	عقد وكالة او تفويض من الشركة المالكة المستحضر للشركة

or authorization letter Valid <input type="checkbox"/> Legalized	مقدمة طلب التسجيل ساري و موثق من الغرفة التجارية و السفارة المصرية ببلد المنشأ
4-Copy of EDA Record Importing Register (If it is not the first product) Valid <input type="checkbox"/> Including Name of Exporting Company	ترخيص قيد سجل المستوردين بهيئة الدواء المصرية او تعهد بأحضاره فور استلام اول اخطار فى حالة التسجيل لأول مرة سارى و موضح به اسم الشركة المصدرة
5- GMP or ISO certificate for the manufacture of finished product	شهادة ايزو او GMP لمصنع المنتج النهائى
6- Local company registration card in the Agent Register (Register 14) from the General Organization for Export & Import Control	بطاقة قيد الشركة المحلية بسجل الوكلاء " س14 " من الهيئة العامة للرقابة على الصادرات والواردات
7- Local company registration card in the Importers Register (Register 4) from the General Organization for Export & Import Control	بطاقة قيد الشركة المحلية بسجل المستوردين "س4" من الهيئة العامة للرقابة على الصادرات والواردات
IN CASE OF HARD FILE	
1-Preliminary Approval	موافقة السير فى اجراءات التسجيل
2- Stability Approval	موافقة ادارة الثبات
3- EDA labs Analysis Approval attached to the approved composition with EDA stamp	مطابقة معامل هيئة الدواء مرفق معها بيان التركيب المعتمد من المعامل
4-Acute toxicity results from RIME	نتائج دراسة السمية الحادة بمعهد بحوث الحشرات الطبية
5- Effectiveness results from RIME indicating Application rate as previously approved in preliminary approval <input type="checkbox"/>	نتائج الفعالية بمعهد بحوث الحشرات الطبية موضح بها التخفيف للمنتج كما هو مذكور فى موافقة السير فى اجراءات التسجيل (نتائج الاختبارات المعملية بالاضافة الى الاختبارات الحقلية فى حالة مبيدات الصحة العامة)
6- Import permit	الموافقة الاستيرادية

Kindly submit your file arranged according to Check list requirements with separators.

E-mail: Biocides@edaegypt.gov.eg

الإصدارات

الأصدار	تاريخ الاصدار	مواضع التعديلات
1	2020/02	-----
2	2023/11	<p>- السماح بقبول ملف التسجيل النهائي بعد تجاوز المهلة المحددة لتقديمه مدة سنة واحدة كحد أقصى من تاريخ انتهاء مهلة تقديم الملف (مستوفيا الدراسات) مع دفع المقابل المادي المخصص لهذه الخدمة.</p> <p>- امكانية اصدار اخطار تسجيل مؤقت لمدة عام في حالة عدم وجود خط الانتاج بالسجل الصناعي(لا يسمح خلاله بالانتاج)) على ان يتم اصدار اخطار تسجيل نهائي بعد اضافة وترخيص خط الانتاج بالسجل الصناعي</p> <p>- مد مدة سريان الموافقة المبدئية على السير في اجراءات التسجيل من عام الى عامين</p>
3	2025/02	<p>-تعديل الإطار الزمني لعرض الملف على اللجنة من تاريخ استكماله من 14 إلى 15 يوم عمل</p> <p>- تعديل القرار بإلغاء طلب التسجيل إذا لم يتم استكمال الملف خلال سنة واحدة من تاريخ آخر متابعة إلى خلال سنة واحدة من تاريخ رفع و تقديم الملف على الرابط الالكتروني الخاص بتسجيل المبيدات الحشرية</p> <p>- اشتراط قبول مستحضرات المبيدات الحشرية المستوردة من الدول المرجعية أو حصولها على شهادة تداول في إحدى الدول المرجعية</p> <p>-اعتماد مسار اخر بالنسبة إلى المستحضرات المستوردة من الدول المرجعية، فان الشركة مقدمة طلب التسجيل لديها الخيار في اتباع إما المسار العادي أو المسار التالي ذكره ، وهو إمكانية تأجيل خطوة التحليل وخطوة إجراء دراسة الفعالية والسمية إلى ما بعد إصدار اخطار التسجيل النهائي ، والذي يكون مشروطاً بتحليل أول رسالة واردة بإدارة التقييم والاعتماد بالإضافة إلى إجراء دراسة الفعالية والسمية</p>

تحديث checklist		