

申請廠商	(蓋章)	地址			
負責人簽章	(蓋章)				
電話		傳真		E-mail	
農藥名稱			申請防治對象		
申請類別	<input type="checkbox"/> A. 新有效成分農藥				
	<input type="checkbox"/> B. 新劑型、新含量				
	<input type="checkbox"/> C. 舊農藥新使用範圍				
	<input type="checkbox"/> D. 已核准登記滿八年農藥 ( <input type="checkbox"/> 新來源原體)				
	<input type="checkbox"/> 登記變更事項( 依許可證申請及核發辦法附件四變更項目填入 )				
<input type="checkbox"/> 其他( 填入名稱 )					
已申請或登記紀錄：					
劑型含量：		使用範圍：		許可證號碼：	

## 壹、產品組成及說明：

## 1.1 產品識別：

1.1.1 含量與劑型：

1.1.2 廠牌名稱(產品編號)中文：

英文：

## 1.2 有效成分： (若超過1項請自行增加欄位)

1.2.1 普通名稱： (中文)

(英文)

- 1.2.2 產品菌種或微生物的種類鑑定結果簡述（含鑑定方法）：
- 1.2.3 生物特性說明：
- 1.2.4 成分含量說明（含分析方法）
- 1.2.5 產製過程簡述：

貳、原體組成及理化性（若超過 1 項請自行增加欄位）

2.1 標稱含量（或限值含量）：

※請依原體五批次分析結果界定有效成分之含量

2.2 製造工廠：

- 2.2.1 名稱：
- 2.2.2 地址：
- 2.2.3 國別：
- 2.2.4 授權登記來源：

2.3 登記廠商：

2.4 許可證號碼：

2.5 組成：

2.5.1 資料來源：報告名稱：

報告編號：

報告日期：

試驗單位：

GLP 登錄實驗室： 是，登錄號/國別,有效期限  
 否

2.5.2 原體(TC)組成說明：

	序號	名稱 或 代碼	普通名稱	CAS No <sup>*(1)</sup>	含量(%)* <sup>(2)</sup>			說明* <sup>(3)</sup>
					上限	下限	平均值 ±SD	
有效成分：	1							
	2							
其他成分：	1							
(含不純物)								

## 2.5.3 原體(TK)組成說明：

序號	名稱或代碼	普通名稱 <sup>*(1)</sup>	CAS No <sup>*(2)</sup>	含量 (%) <sup>*(3)</sup>	說明/用途 <sup>*(4)</sup>
有效成分：	1				
其他成分：	1				

2.6 原體(TC)理化性<sup>(1)</sup>

試驗項目	測試結果	測試物質 (純度/批號)	測試方法 及條件	試驗單位 (GLP 登錄狀態)及報 告編號 <sup>(2)</sup>
2.6.1 物理狀態	_____	_____	_____	_____
2.6.2 顏色	_____	_____	_____	_____
2.6.3 氣味	_____	_____	_____	_____
2.6.4 酸鹼度	_____	_____	_____	_____
2.6.5 密度、比重 或積密度	_____	_____	_____	_____
2.6.6 黏性	_____	_____	_____	_____
2.6.7 混合性	_____	_____	_____	_____
2.6.8 腐蝕性	_____	_____	_____	_____
2.6.9 貯存安定性	_____	_____	_____	_____

<sup>(1)</sup> 申請登記原體及新有效成分者需提供以原體或純品進行試驗之資料。

<sup>(2)</sup> 測試報告如合併試驗項目，不需逐項填入，可註記同某某項目。

## 2.7 原體(TK)理化性

試驗項目	測試結果	測試物質 (純度/批號)	測試方法 及條件	試驗單位 (GLP 登錄狀態)及報 告編號 <sup>(1)</sup>
2.7.1 物理狀態	_____	_____	_____	_____
2.7.2 顏色	_____	_____	_____	_____
2.7.3 氣味	_____	_____	_____	_____
2.7.4 酸鹼度	_____	_____	_____	_____
2.7.5 密度、比重 或積密度	_____	_____	_____	_____
2.7.6 黏性	_____	_____	_____	_____

2.7.7 燃燒性

2.7.7.1 閃火點 (含易燃性液劑必須提供)

2.7.7.2 延燒性 (固體適用)

2.7.7.3 自燃點

2.7.8 爆炸性

2.7.9 腐蝕性

2.7.10 貯存安定性

<sup>(1)</sup> 測試報告如合併試驗項目，不需逐項填入，可註記同某某項目。

參、成品組成及理化性

3.1 有效成份含量：

3.2 製造工廠：

3.2.1 名稱：

3.2.2 地址：

3.2.3 國別：

3.2.4 授權登記來源：

3.3 登記廠商：

3.4 許可證號碼：

3.5 組成說明：

屬機密文件，併附件檢送

	序號	名稱或代碼	普通名稱 <sup>*(1)</sup>	CAS No <sup>*(2)</sup>	含量 (%) <sup>*(3)</sup>	製劑功能說明 <sup>(4)</sup>
有效成分：	1					
其他成分：			填入其他成分組成之普通名稱，如該產品含有二種(含)以上成分，應依物質安全資料表逐一列出名稱、、配比。			
	1					
	2					

3.6 成品理化性

試驗項目	測試結果	測試物質 (純度/批號)	測試方法及條件	試驗單位 (GLP 登錄狀態)及報告編號 <sup>(1)</sup>
3.6.1 物理狀態				
3.6.2 顏色				
3.6.3 氣味				
3.6.4 酸鹼度				

3.6.5 密度、比重或 積密度				
3.6.6 黏性				
3.6.7 混合性				
3.6.8 腐蝕性				
3.6.9 貯存安定性				

<sup>(1)</sup> 測試報告如合併試驗項目，不需逐項填入，可註記同某某項目。

#### 肆、品質管制

##### 4.1 成分分析

	批號	檢測結果	管制標準及 限量	分析方法及條件
4.1.1 原體				
4.1.1.1 有效成分				
4.1.1.2 有害不純物				
4.1.1.3 其他成分（添加物）				
4.1.2 成品				
4.1.2.1 有效成分				
4.1.2.2 有害不純物				
4.1.2.3 其他成分（添加物）				

##### 4.2 成品劑型品質規格

規格項目	批號	檢測結果	管制標準及 限量	分析方法及條件
乳化安定性				
懸浮率				
自動分散性				
起泡性				
水溼性				
細度				
顆粒大小				
溶解性（各種固體 劑型成品農藥之 水溶性藥袋）				
其他（填入名稱）				

## 伍、毒理試驗

### 5.1 急毒性/致病性試驗

#### 5.1.1 經口服(急毒性/致病性)

大鼠 (雌/雄) \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)； LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_ mg/Kg(成品)

小鼠 (雌/雄) \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)； LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_ mg/Kg(成品)

#### 5.1.2 經皮膚(急毒性)

兔 LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_ mg/Kg(原體)； LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_ mg/Kg(成品)

其他() LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_ mg/Kg(原體)； LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_ mg/Kg(成品)

#### 5.1.3 經肺(急毒性/致病性)

大鼠 (雌/雄) \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)

小鼠 (雌/雄) \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)

#### 5.1.4 經靜脈/腹腔注射(急毒性/致病性)

大鼠 (雌/雄) \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)

小鼠 (雌/雄) \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)

#### 5.1.5 眼刺激性

原體： \_\_\_\_\_

成品： \_\_\_\_\_

#### 5.1.6 皮膚刺激性

原體： \_\_\_\_\_

成品： \_\_\_\_\_

#### 5.1.7 皮膚過敏性

原體： \_\_\_\_\_

成品： \_\_\_\_\_

#### 5.1.8 細胞培養

原體： \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 感染性

### 5.2 對鳥類及水生生物毒性試驗(急毒性/致病性)

#### 5.2.1 淡水魚(\_\_\_\_\_)或其他(\_\_\_\_\_)：

\_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)； LC<sub>50</sub> (\_\_\_ hr) \_\_\_\_\_ cfu/L 或 IB/L 等 (成品)

#### 5.2.2 無脊椎水生生物(\_\_\_\_\_)：

\_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性(原體)； EC<sub>50</sub> (\_\_\_ hr) \_\_\_\_\_ cfu/L 或 IB/L 等 (成品)

#### 5.2.3 鳥類(原體)：

鳥種 \_\_\_\_\_ (\_\_\_ 天)； \_\_\_ 有 \_\_\_ 無 致病性，劑量： \_\_\_\_\_

## 陸、對非目標昆蟲毒性(蜜源植物必需)

6. 蜜蜂接觸急毒性：LD<sub>50</sub> \_\_\_\_\_

其他有益昆蟲急毒性 \_\_\_\_\_

柒、國內外田間藥效、藥  
害試驗

7.作物名稱 \_\_\_\_\_  
防治對象 \_\_\_\_\_

捌、使用方法及注意事項：

8. \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

玖、商品化文件(新有效成份，依規定免送，為非必要填寫項目，若產品在國外已  
取得登記請填寫，供審查人員參考用)：

9.美國 \_\_\_\_\_ 日本 \_\_\_\_\_ 英國 \_\_\_\_\_ 德國 \_\_\_\_\_ 澳洲 \_\_\_\_\_ 法國 \_\_\_\_\_  
加拿大 \_\_\_\_\_ 瑞士 \_\_\_\_\_ 荷蘭 \_\_\_\_\_ 歐盟 \_\_\_\_\_ (以上圈選)