


## Atbildes uz biežāk uzdotajiem jautājumiem un iesniedzamo dokumentu saraksts

### 1. Kā produktu var iekļaut Kultūraugu uzraudzības valsts informācijas sistēmas mēslošanas līdzekļu un substrātu valsts reģistrā?

- Ja produktam ir CE zīme , produktu var iekļaut reģistrā, pamatojoties uz ražotāja atbilstības deklarāciju (regula Nr. [2019/1009](#)).  
*Kārtība noteikta Ministru kabineta 24.05.2022. noteikumos Nr. 318 “[Aprites uzraudzības un kontroles kārtība ES mēslošanas līdzekļiem ar CE zīmi](#)”.*
- Ja produkts jau tiek likumīgi tirgots citā Eiropas Savienības, Eiropas Ekonomikas zonas dalībvalstī vai Turcijā, produktu var iekļaut reģistrā, pamatojoties uz attiecīgās valsts kompetentās iestādes vai ražotāja apliecinājumu (regula Nr. [2019/515](#)).  
*Kārtība noteikta Ministru kabineta 01.09.2015. noteikumu Nr. 506 “[Mēslošanas līdzekļu un substrātu identifikācijas, kvalitātes atbilstības novērtēšanas un tirdzniecības noteikumi](#)” (turpmāk – noteikumi Nr. 506) [IV nodaļā](#).*
- Ja uz produktu neattiecas iepriekš minētie gadījumi, bet tas ir iekļauts noteikumu Nr. 506 1. pielikumā, produktu var reģistrēt.  
*Kārtība noteikta noteikumu Nr. 506 [III nodaļā](#).*
- Citos gadījumos var saņemt atļauju.  
*Kārtība noteikta noteikumu Nr. 506 [VII nodaļā](#).*

## 2. Kādi dokumenti ir jāiesniedz katram iekļaušanas veidam?

Iesniedzamais dokuments	ES ML ar CE zīmi	Citā ES, EEZ dalībvalstī vai Turcijā likumīgi tirgoti ML	ML un SB reģistrācija	Atļauja ML un SB ievēšanai testēšanai un reģistrācijai	Atļauja tāda ML un SB ievēšanai vai tirdzniecībai, kas nav minēts noteikumu 1. pielikumā	Atļauja reģistrēta ML un SB tirdzniecībai, ja testēšanas rezultāti uzrāda neatbilstību reģistrā deklarētajai kvalitātei	Atļauja testēšanai un reģistrācijai ievestā ML un SB attiecīgās partijas tirdzniecībai	Atļauja neregistrēta ML ievēšanai efektivitātes izmēģinājumiem un pētījumiem	Atļauja ML konkrētas partijas ievēšanai un tirdzniecībai, ja ML partija neatbilst noteikumu 1. pielikumā minētajām kvalitātes prasībām
Iesnieguma veidlapa	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
Pamatojošais dokuments	Ražotāja ES atbilstības deklarācijas kopija oriģinālvalodā un tās tulkojums latviešu valodā saskaņā ar regulas Nr. 2019/1009 <a href="#">V pielikumu</a>	Attiecīgās valsts kompetentās iestādes vai ražotāja apliecinājums par konkrēta ML vai SB likumīgu tirdzniecību ES, EEZ dalībvalstī vai Turcijā							
Informācija par organiskā ML un SB izejvielām		✓							

Iesniedzamais dokuments	ES ML ar CE zīmi	Citā ES, EEZ dalībvalstī vai Turcijā likumīgi tirgoti ML	ML un SB reģistrācija	Atļauja ML un SB ieviešanai testēšanai un reģistrācijai	Atļauja tāda ML un SB ieviešanai vai tirdzniecībai, kas nav minēts noteikumu 1. pielikumā	Atļauja reģistrēta ML un SB tirdzniecībai, ja testēšanas rezultāti uzrāda neatbilstību reģistrātajai deklarētajai kvalitātei	Atļauja testēšanai un reģistrācijai ievestā ML un SB attiecīgās partijas tirdzniecībai	Atļauja neregistrēta ML ieviešanai efektivitātes izmēģinājumiem un pētījumiem	Atļauja ML konkrētas partijas ieviešanai un tirdzniecībai, ja ML partija neatbilst noteikumu 1. pielikumā minētajām kvalitātes prasībām
Informācija (ja produkta sastāvā ir dzīvnieku izcelsmes blakusprodukti vai atvasināti produkti, kas nav paredzēti cilvēku patēriņam)		Informācija par organisko ML un SB, norādot piešķirto reģistrācijas vai atzīšanas oficiālo Nr., kā arī kompetentās institūcijas tīmekļvietni, kurā ir informācija, ka organiskā ML un SB ražotājs ir atzīts vai reģistrēts atbilstoši regulas Nr. <a href="#">1069/2009</a> prasībām	Informācija par piešķirto reģistrācijas vai atzīšanas oficiālo Nr. un norādi uz kompetentās institūcijas tīmekļvietni, kurā ir informācija, ka ML vai SB ražotājs ir atzīts vai reģistrēts atbilstoši regulas Nr. <a href="#">1069/2009</a> prasībām						
Etiķetes, marķējuma vai pavaddokumenta teksts	ML ražotāja teksts oriģinālvalodā un to tulkojums latviešu valodā, kurš atbilst regulas Nr. 2019/1009 <a href="#">III pielikumam</a>	Teksts latviešu valodā, kas atbilst tekstam tās valsts valodā, kas atzinusi ML un SB	Teksts ar informāciju latviešu valodā saskaņā ar noteikumu Nr. 506 <a href="#">52. punktu</a> – ML (izņemot mikrobioloģisko preparātu), <a href="#">53. punktu</a> – mikrobioloģiskajam preparātam un <a href="#">54. punktu</a> – SB		Teksta paraugs ar informāciju latviešu valodā saskaņā ar noteikumu Nr. 506 <a href="#">52.</a> vai <a href="#">54.</a> punktu	Teksta paraugs ar informāciju latviešu valodā kurā norādīti ML un SB faktiskie kvalitātes rādītāji.	Teksta paraugs ar informāciju latviešu valodā saskaņā ar noteikumu Nr. 506 <a href="#">52.</a> vai <a href="#">54.</a> punktu		Teksta paraugs ar informāciju latviešu valodā saskaņā ar noteikumu Nr. 506 <a href="#">52.</a> vai <a href="#">54.</a> punktu

Iesniedzamais dokuments	ES ML ar CE zīmi	Citā ES, EEZ dalībvalstī vai Turcijā likumīgi tirgoti ML	ML un SB reģistrācija	Atļauja ML un SB ievēšanai testēšanai un reģistrācijai	Atļauja tāda ML un SB ievēšanai vai tirdzniecībai, kas nav minēts noteikumu 1. pielikumā	Atļauja reģistrēta ML un SB tirdzniecībai, ja testēšanas rezultāti uzrāda neatbilstību reģistrā deklarētajai kvalitātei	Atļauja testēšanai un reģistrācijai ievestā ML un SB attiecīgās partijas tirdzniecībai	Atļauja neregistrēta ML ievēšanai efektivitātes izmēģinājumiem un pētījumiem	Atļauja ML konkrētas partijas ievēšanai un tirdzniecībai, ja ML partija neatbilst noteikumu 1. pielikumā minētajām kvalitātes prasībām
Testēšanas pārskats vai tā kopija			<p><b>Ražotājs</b> vai <b>ievedējs</b> iesniedz akreditētas laboratorijas izsniegtu testēšanas pārskatu vai – par ES un EEZ dalībvalstī ražotu ML un SB – ražotāja izsniegtu testēšanas pārskatu, bet par bioloģiski aktīviem savienojumiem augu augšanas veicinātāju sastāvā un dzīvotspējīgiem mikroorganismiem mikrobioloģisko preparātu sastāvā drīkst iesniegt testēšanas pārskatu, kuru izsniegusi zinātniska institūcija, kas atbilstoši Zinātniskās darbības likumam ir reģistrēta Zinātnisko institūciju reģistrā, vai citas ES dalībvalsts oficiāli reģistrēta zinātniskā institūcija. Reģistrācijai iesniegtais testēšanas pārskats ir derīgs 12 mēnešus no parauga iesniegšanas dienas akreditētā laboratorijā vai zinātniskajā institūcijā</p>	Ražotāja izsniegts testēšanas pārskats vai tā kopija	Ražotāja izsniegts testēšanas pārskats vai tā kopija vai akreditētas laboratorijas izsniegts testēšanas pārskats, kurā norādīts deklarējamo rādītāju saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">1. pielikumam</a> un nevēlamo piemaisījumu saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">3. pielikumam</a>		Akreditētas laboratorijas izsniegts testēšanas pārskats, kurā norādīts deklarējamo rādītāju saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">1. pielikumam</a> un nevēlamo piemaisījumu saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">3. pielikumam</a>	Ražotāja izsniegts testēšanas pārskats vai tā kopija vai akreditētas laboratorijas izsniegts testēšanas pārskats, kurā norādīts deklarējamo rādītāju saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">1. pielikumam</a> un nevēlamo piemaisījumu saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">3. pielikumam</a>	Akreditētas laboratorijas izsniegts testēšanas pārskats, kurā norādīts deklarējamo rādītāju saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">1. pielikumam</a> un nevēlamo piemaisījumu saturs atbilstoši noteikumu Nr. 506 <a href="#">3. pielikumam</a>

Iesniedzamais dokuments	ES ML ar CE zīmi	Citā ES, EEZ dalībvalstī vai Turcijā likumīgi tirgoti ML	ML un SB reģistrācija	Atļauja ML un SB ievēšanai testēšanai un reģistrācijai	Atļauja tāda ML un SB ievēšanai vai tirdzniecībai, kas nav minēts noteikumu 1. pielikumā	Atļauja reģistrēta ML un SB tirdzniecībai, ja testēšanas rezultāti uzrāda neatbilstību reģistrā deklarētajai kvalitātei	Atļauja testēšanai un reģistrācijai ievestā ML un SB attiecīgās partijas tirdzniecībai	Atļauja neregistrēta ML ievēšanai efektivitātes izmēģinājumiem un pētījumiem	Atļauja ML konkrētas partijas ievēšanai un tirdzniecībai, ja ML partija neatbilst noteikumu 1. pielikumā minētajām kvalitātes prasībām
ML un SB reģistrācijas apliecības kopija			Iepakotājs iesniedz ML un SB reģistrācijas apliecības kopiju						
Testēšanas pārskats vai tā kopija par detonācijas drošību amonija nitrāta ML ar slāpekļa saturu, kas pārsniedz 28 %			✓	✓	✓			✓	✓
Informācija par ievestā ML un SB daudzumu				✓		✓	✓		✓
Informācija par ML un SB partijas Nr.						✓	✓		✓
Tirdzniecības vietu saraksts			✓		✓		✓		✓
Informācija par ievestā ML un SB uzglabāšanas vietu līdz tā testēšanas un reģistrācijas pabeigšanai, norādot faktisko adresi				✓					

Iesniedzamais dokuments	ES ML ar CE zīmi	Citā ES, EEZ dalībvalstī vai Turcijā likumīgi tirgoti ML	ML un SB reģistrācija	Atļauja ML un SB ieviešanai testēšanai un reģistrācijai	Atļauja tāda ML un SB ieviešanai vai tirdzniecībai, kas nav minēts noteikumu 1. pielikumā	Atļauja reģistrēta ML un SB tirdzniecībai, ja testēšanas rezultāti uzrāda neatbilstību reģistrā deklarētajai kvalitātei	Atļauja testēšanai un reģistrācijai ievestā ML un SB attiecīgās partijas tirdzniecībai	Atļauja neregistrēta ML ieviešanai efektivitātes izmēģinājumiem un pētījumiem	Atļauja ML konkrētas partijas ieviešanai un tirdzniecībai, ja ML partija neatbilst noteikumu 1. pielikumā minētajām kvalitātes prasībām
Atzinums un informācija par efektivitātes izmēģinājumiem			Noteikumu Nr. 506 <a href="#">21.4. apakšpunktā</a> minētajām prasībām atbilstošas zinātniskās institūcijas izsniegts atzinums par to, ka augu augšanas veicinātājs vai mikrobioloģiskais preparāts devis pozitīvu ML efektivitātes rezultātu; atzinumā norāda kultūraugu, kas izmantots izmēģinājumā					Informācija par izmēģinājumu un pētījumu vietu, laiku, veicēju, ML daudzumu, izmēģinājumu un pētījumu mērķi	
Drošības datu lapa, ja tāda paredzēta			✓						
Ražotāja rakstiska atļauja pārpakot mikrobioloģisko preparātu, ja to ir paredzēts darīt			✓						

### 3. Kādi dokumenti jāiesniedz, lai reģistrā iekļautam produktam izvērtētu tā atbilstība lietošanai bioloģiskajā lauksaimniecībā?

Informācija par izejvielām, ja nepieciešams, norādot to izcelsmi un iegūšanas metodi, un ražotājvalsts atzinums par ievestā mēslošanas līdzekļa vai substrāta atbilstību īstenošanas regulas Nr. 2021/1165 [II pielikumā](#) noteiktajām prasībām vai attiecīgi atzinums par paziņotā mēslošanas līdzekļa vai substrāta atbilstību, ko izsniegusi tās valsts bioloģiskās lauksaimniecības kompetentā iestāde, kontroles institūcija vai organizācija, kura to ir atzinusi (ja šāds atzinums ir).

*Kārtība noteikta noteikumu Nr. 506 [IV<sup>1</sup>. nodaļā](#).*