
FORMULIER G- zRMS

FORM G-zRMS

Aanvraag tot zonale toelating, wijziging van een toelating, verlenging van een toelating of vrijwillig herregistratie van een gewasbeschermingsmiddel, inclusief middelen op basis van micro-organismen, met Nederland als rapporteur (zRMS) /

Application for zonal authorisation, amendment of an authorisation, renewal or voluntary re-registration of a plant protection product, including products based on micro-organisms, for which the Netherlands is rapporteur (zRMS)

VERSION 4.0 MAY 2025

1. TYPE AANVRAAG / TYPE OF APPLICATION

	Maak een keuze / <i>make a choice</i>
<p>Aanvraag tot zonale toelating van een gewasbeschermingsmiddel met Nederland als rapporteur, als bedoeld in Artikel 28 Verordening (EG) 1107/2009. /</p> <p><i>Application for zonal authorisation of a plant protection product for which the Netherlands is rapporteur, for which Article 28 of Regulation (EC) 1107/2009 applies.</i></p> <p>(ZTG)</p>	
<p>Aanvraag tot zonale toelating van een gewasbeschermingsmiddel op basis van laag risicostoffen met Nederland als rapporteur, als bedoeld in Artikel 28 Verordening (EG) 1107/2009. /</p> <p><i>Application for zonal authorisation of a plant protection product based on low-risk active substances for which the Netherlands is rapporteur for which Article 28 of Regulation (EC) 1107/2009 applies.</i></p> <p>(ZTG-LR)</p>	
<p>Aanvraag tot zonale wijziging van een gewasbeschermingsmiddeltoelating met Nederland als rapporteur als bedoeld in Artikel 33 Verordening (EG) 1107/2009. /</p> <p><i>Application for zonal change of the authorisation of a plant protection product for which the Netherlands is rapporteur for which Article 33 of Regulation (EC) 1107/2009 applies.</i></p> <p>(ZWTG)</p>	<p>De aangevraagde wijziging betreft / <i>Please indicate the kind of amendment applied for:</i></p> <p>uitbreiding met een of meerdere gewassen / <i>extension with one or more crops</i></p> <p>majeure wijziging samenstelling / <i>major change in composition</i></p> <p>wijziging(en) in restrictiezin(nen) / <i>change(s) in restriction sentence(s)</i></p>
<p>Aanvraag tot zonale wijziging van een gewasbeschermingsmiddeltoelating op basis van laag risicostoffen met Nederland als rapporteur als bedoeld in Artikel 33 Verordening (EG) 1107/2009. /</p> <p><i>Application for zonal change of the authorisation of a plant protection product based on a low-risk active substances for which the Netherlands is rapporteur for which Article 33 of Regulation (EC) 1107/2009 applies.</i></p> <p>(ZWTG-LR)</p>	<p>wijziging(en) in het WG(GA) (dosering, frequentie, interval etc.) / <i>change(s) in the instructions for use (dosage, frequency, interval etc.)</i></p> <p>overige wijziging, hieronder nader omschreven / <i>other amendment, describe below:</i></p>
<p>Aanvraag tot zonale wijziging van een gewasbeschermingsmiddeltoelating met Nederland als rapporteur als bedoeld in Artikel 33 Verordening (EG) 1107/2009 waarvoor een kleine beoordeling nodig is. /</p> <p><i>Application for zonal change of the authorisation of a plant protection product for</i></p>	<p>Nadere toelichting dient te worden opgenomen in de aanbiedingsbrief of een bijlage daarbij (indien nodig) /</p> <p><i>If needed give further explanation in the accompanying letter, or in an appendix to the letter.</i></p>

<p><i>which the Netherlands is rapporteur for which Article 33 of Regulation (EC) 1107/2009 applies and which requires a limited risk assessment.</i></p> <p>(ZKWTG)</p>	<p>Bij een ZKWTG-aanvraag dient een advies van de Ctgb-service desk dat de gevraagde wijziging een kleine beoordeling vergt bijgevoegd te worden. /</p> <p><i>A ZKWTG-application needs to include a CTGB-service desk advice that the required risk assessment is expected to be limited.</i></p>
<p>Aanvraag tot zonale verlenging van een gewasbeschermingsmiddeltoelating met Nederland als rapporteur als bedoeld in Artikel 43 Verordening (EG) 1107/2009. /</p> <p><i>Application for zonal renewal of a plant protection product for which the Netherlands is rapporteur for which Article 43 of Regulation (EC) 1107/2009 applies.</i></p> <p>(ZRG)</p>	

2. WIJZE VAN INDIENING EN INSTRUCTIES / HOW TO SUBMIT THE APPLICATION AND INSTRUCTIONS

Informatie over de wijze van indiening van uw aanvraag en bij te voegen bijlagen vindt u in de registratie manual op de Ctgb-website (www.ctgb.nl). U wordt verzocht deze zorgvuldig door te lezen. Heeft u hierna nog vragen dan kunt u contact opnemen met onze Servicedesk, zie www.ctgb.nl/contact.

Dit formulier dient volledig ingevuld en ondertekend te worden.

Op welke manier bijlagen toegestuurd dienen te worden, hangt af van het aanvraagtype. Raadpleeg hiervoor www.ctgb.nl. /

You can find information on how to submit your application and the required addenda in the registration manual on the Ctgb website (www.ctgb.nl). Please ensure that you read these instructions carefully.

Do you still have questions after reading this, you can contact our service desk, refer to <https://english.ctgb.nl/contact>.

The application form should be completed fully and signed.

How attachments are to be sent, depends on the application type. Consult <https://english.ctgb.nl>

College voor de Toelating van gewasbeschermingsmiddelen en biociden (Ctgb)

PO Box 8030,

6710 AA Ede

The Netherlands

3. INFORMATIE OVER BETALING / INFORMATION ABOUT PAYMENT

U ontvangt een factuur voor de aanvraagkosten. Leest u a.u.b. ook onze online informatie over de betaalwijze.

You will receive an invoice for the application fee. Please refer to our online information on payments.

4. AANVRAAGGEGEVENS / INFORMATION ON THE APPLICATION

Naam middel */ <i>Product name *</i>		
Productcode */** / <i>Product code */,*</i>		
Heeft deze aanvraag betrekking op een eerder gedane melding van nieuwe informatie over schadelijke of onaanvaardbare effecten volgens artikel 56 van Verordening (EC) no. 1107/2009? / <i>Is this application related to an earlier notification of new information concerning harmful or unacceptable effects according to article 56 of Regulation (EC) No 1107/2009?</i>	<i>ja/yes</i>	
	<i>nee/no</i>	
Maakt u via deze aanvraag tevens melding van nieuwe informatie over schadelijke of onaanvaardbare effecten volgens artikel 56 van Verordening (EC) no. 1107/2009? / <i>Do you notify us about new information concerning harmful or unacceptable effects according to article 56 of Regulation (EC) No 1107/2009 by doing this application?</i>	<i>ja/yes *)</i>	
	<i>nee/no</i>	
<i>*) Zo ja, geef aan welke informatie het betreft./If yes, please specify:</i>		
Werkzame stof(fen) / <i>Active substance(s)</i>	Naam werkzame stof(fen) / Name <i>active substance(s)</i>	Gehalte zuiver werkzame stof (in eenheid zoals vermeld op het etiket) /Content of pure active substance (in the same units as appear on the label)
Datum van de aanvraag / <i>Date of application</i>		
Handtekening van de aanvrager / <i>Signature of applicant</i>		

* Middelnamen en productcode zoals hier opgegeven worden opgenomen in Ctgb-systemen. Dit geldt ook voor de bedrijfsnaam van de toelatinghouder, adres etc. / *Product name and product code as provided here will be used in Ctgb's database. This is also the case for the company name of the authorization holder, address etc.*

** Niet verplicht /*Optional*

5. GEGEVENS VAN DE AANVRAGER EN CONTACTPERSOON / INFORMATION ABOUT THE APPLICANT AND CONTACT PERSON

KvK gegevens aanvrager / Chamber of commerce-ID of the applicant

Kvk nummer*/ <i>Chamber of commerce number*</i>	
Vestigingsnummer*/ <i>Establishment number*</i>	

*Alleen voor Nederlandse bedrijven/ *For Dutch companies only*

Postadres aanvrager/Postal address applicant

Bedrijfsnaam / <i>Company Name</i>	
Postadres / <i>Postal address</i>	
Plaats / <i>City</i>	
Postcode / <i>Postal Code</i>	
Land / <i>Country</i>	
Telefoonnummer / <i>Telephone number</i>	
E-mail adres / <i>E-mail address</i>	

Bezoekadres aanvrager/Visiting address applicant

Bedrijfsnaam / <i>Company Name</i>	
Bezoekadres / <i>Visiting address</i>	
Plaats / <i>City</i>	
Postcode / <i>Postal Code</i>	
Land / <i>Country</i>	

Factuuradres/Invoice address

Bedrijfsnaam / <i>Company Name</i>	
Factuuradres / <i>Invoice address</i>	
Plaats / <i>City</i>	
Postcode / <i>Postal Code</i>	
Land / <i>Country</i>	
Ordernummer / <i>Po number**</i>	
Factuur versturen naar/ <i>Invoice send to:</i>	
Postadres / <i>Postal address**</i>	
Postcode / <i>Postal code**</i>	

Land / Country**	
Factuur e-mailen naar / Invoice e-mail to:	
E-mail adres / E-mail address**	

**Niet verplicht/Optional

**Gegevens (potentiële) toelatingshouder indien afwijkend van de aanvrager gegevens /
Information (potential) authorisation holder, if different from applicant information**

Bedrijfsnaam / Company Name	
Postadres / Postal address	
Plaats / City	
Postcode / Postal Code	
Land / Country	
Telefoonnummer / Telephone number	
E-mail adres / E-mail address	

Bevoegd contactpersoon /Authorised contact person

Naam / Name	
Voornaam / First name	
Aanhef / Salutation	dhr/mr mevr/mrs
Titel / Title	
Functie / Function	
Firma naam / Company Name	
Adres / Address	
Plaats / City	
Postcode / Postal Code	
Land / Country	
Telefoonnummer / Telephone number	
E-mail adres / E-mail address	

6. SERVICEDESK / SERVICE DESK

Is er ten behoeve van deze aanvraag een verzoek om advies aan de Servicedesk van het Ctgb gericht of heeft er een Request for meeting plaatsgevonden? Zo ja, wat is het door het Ctgb toegekende nummer van het verzoek? /

Has a request been made to the Ctgb service desk for advice concerning this product, or has there been a Request for meeting? If so, what is the Ctgb reference number for this request?

	Ja / Yes	Servicedesk verzoeknummer / <i>Servicedesk request number</i>	
	Nee / No		

7. INFORMATIE OVER DE ZONALE AANVRAAG / INFORMATION ON THE APPLICATION

<p>In welke Europese zone(s) is deze aanvraag tot toelating, wijziging van een toelating, verlenging van een toelating of vrijwillig zonale herregistratie ingediend? /</p> <p><i>In which European zone(s) is this application for authorisation, amendment of an authorisation, renewal or voluntary zonal re-registration submitted?</i></p>		Centrale zone / <i>Central zone</i>		
		Noordelijke zone / <i>Northern zone</i>	Welke lidstaat is zRMS? / <i>Which Member state is the zRMS?</i>	
		Zuidelijke zone / <i>Southern zone</i>	Welke lidstaat is zRMS? / <i>Which Member state is the zRMS?</i>	
<p>Vermeld de andere betrokken lidstaten (CMS) waarin deze aanvraag tot toelating, wijziging van een toelating, verlenging van een toelating of vrijwillig zonale herregistratie is ingediend. /</p> <p><i>Please mention the other concerned Member States (CMS) in which this application for authorisation, amendment of an authorisation, renewal or voluntary zonal re-registration is submitted.</i></p>				
<p>Is de aanvraag bedoeld voor een toelating in Nederland? /</p> <p><i>Does the applicant apply for an authorisation in The Netherlands?</i></p>		Ja / Yes		
		Nee / No		

8. ALGEMENE INFORMATIE OVER HET MIDDEL / GENERAL INFORMATION ON THE PRODUCT

Is het middel reeds toegelaten als gewasbeschermingsmiddel in Nederland? /	Ja / Yes	Toelatingsnummer / Authorization number	
<i>Is this product already authorised/registered as a plant protection product in the Netherlands?</i>	Nee / No		
Het middel is bestemd voor: / <i>The product will be used by:</i>	Professionele gebruikers / Professional users		
	Niet-professionele gebruikers / Non-professional users		
	Professionele en niet-professionele gebruikers / Professional and non-professional users		
Is het middel gebaseerd op een kandidaat voor vervanging? /	Ja / Yes		
<i>Is the product based on a candidate for substitution?</i>	Nee / No		
Is het middel gebaseerd op een micro-organisme? /	Ja / Yes		
<i>Is the product based on a micro-organism?</i>	Nee / No		
Is de actieve stof /Zijn alle actieve stoffen in het middel door de Commissie aangemerkt als laag risico stof (zie EU pesticide database)? /	Ja / Yes		
<i>Is the active substance / Are all active substances in the product recognized by the Commission as low-risk substances (refer to EU pesticide database)?</i>	Nee / No		
Let op: Voor ZTG en ZWTG aanvragen moet altijd een tijdslot gereserveerd worden via het notificatieformulier, ook als de dossieraanvraag via het verduurzamingsloket loopt.			

Informatie om te kunnen beoordelen of de aanvraag in aanmerking komt voor het verduurzamingsloket:

Zie voor een toelichting de website van het Ctgb [verduurzamingsloket](https://www.ctgb.nl/gewas-beschermingsmiddelen/aanvraag-indienen/verduurzamingsloket) (<https://www.ctgb.nl/gewas-beschermingsmiddelen/aanvraag-indienen/verduurzamingsloket>). /

Please note: For ZTG and ZWTG applications, a time slot must always be reserved via the notification form, even if the dossier is eligible for the sustainability desk:

Information to assess whether the application is eligible for the sustainability desk:

For an explanation, see the Ctgb website [sustainability desk](#)

(<https://english.ctgb.nl/plant-protection/application-process/sustainability-desk-plant-protection-product>)

Leidt de toelating van uw aanvraag tot een extra gebruik van een gewasbeschermingsmiddel op de Nederlandse markt? /		Ja / Yes
<i>Does the authorisation of your application lead to an additional use of a plant protection product on the Dutch market?</i>		Nee / No
Staat de actieve stof van uw middel op de lijst van de actieve stoffen voor het verduurzamingsloket? /		Ja / Yes
<i>Is the active substance of your product on the list of active substances for the sustainability desk?</i>		Nee / No

9. GEGEVENS DIERPROEVEN GEWERVELDE DIEREN / DATA TESTS ON VERTEBRATES

<p>Zijn er bij deze aanvraag nieuwe gegevens geleverd over dierproeven met gewervelde dieren? /</p> <p><i>Has new data been submitted with this application concerning testing on vertebrates?</i></p>		Ja / Yes	
<p>Zo ja, is er ten behoeve van het middel een verzoek om inlichtingen m.b.t. de uitvoering van dierproeven op vertebraten ingediend bij het Ctgb of een andere betrokken lidstaat (CMS)? /</p> <p><i>If yes, has a request been lodged to Ctgb or another concerned Member State (CMS) for information regarding performing of animal tests on vertebrates with respect to this product?</i></p>		Ja / Yes	<p>U dient bij uw aanvraag het volgende te overleggen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - een kopie van het verzoek om inlichtingen ; - een kopie van de reactie van het Ctgb/CMS op het inlichtingenverzoek; - referentielijst van de ingediende dierproeven. / <p><i>The following must be submitted as an appendix to the application:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - a copy of the request for information; - a copy of the reaction of Ctgb/CMS on the request for information; - a list of the submitted animal tests.
		Nee / No	<p>U dient bij uw aanvraag het volgende te overleggen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - een motivatie waarom een verzoek om inlichtingen m.b.t. de uitvoering van dierproeven op vertebraten niet nodig is / <p><i>The following must be submitted as an appendix to the application:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - a statement why a request for information regarding animal tests on vertebrates is not necessary

10. EIGENDOM VAN GEGEVENS EN GEGEVENSBECHERMING / DATA OWNERSHIP AND DATA PROTECTION

Worden gegevens van derden gebruikt voor de aanvraag? / <i>Are data from third parties used for this application?</i>	Ja / Yes	U dient een 'Letter of Access' (LOA) als bijlage bij de aanvraag te overleggen (indien van toepassing). De datering van de LOA dient recent te zijn (< 1 jaar vóór indiening aanvraag). / <i>A 'Letter of Access' (LOA) must be submitted as an appendix to the application (if applicable). The LOA must be dated recently (< 1 year before submission of application).</i>	
	Nee / No		
Indien ja , vul in voor middel en elke werkzame stof: / <i>If yes, fill in for the product and each active substance:</i>			
Naam van het middel en werkzame stof(fen) / <i>Name of product and active substance(s)</i>	Naam eigenaar gegevens / <i>Name of data owner</i>	LOA ingediend? / <i>LOA submitted?</i>	Toelichting / <i>Explanation¹</i>
Middel / <i>Product</i>		Ja / Yes	
		Nee / No	
Werkzame stof 1 / <i>Active substance 1</i>		Ja / Yes	
		Nee / No	
Werkzame stof 2 / <i>Active substance 2</i>		Ja / Yes	
		Nee / No	
Werkzame stof 3 / <i>Active substance 3</i>		Ja / Yes	
		Nee / No	
Werkzame stof 4 / <i>Active substance 4</i>		Ja / Yes	
		Nee / No	

¹ U dient hier een toelichting te geven waarom een LoA niet noodzakelijk is / Please give an explanation why no LoA is required.

<p>Zijn er bij de onderhavige aanvraag test- of studierapporten geleverd waarvoor u gegevensbescherming wilt aanvragen? U dient dit tevens per studierapport aan te geven in de betreffende kolom van de referentielijst(en). /</p> <p><i>Did you submit test or study reports for this application for which you claim data protection? You should indicate this on the List(s) of data for every study or report (column data protection).</i></p>	Ja / Yes	<p>Indien nodig kunt u een nadere toelichting met betrekking tot de gevraagde gegevensbescherming leveren in een bijlage bij deze aanvraag. /</p> <p><i>If necessary give an explanation on the claimed data protected as an appendix to the application</i></p>
	Nee / No	
<p>Kunt u bevestigen dat er nimmer een gegevensbeschermingsperiode voor de test- of studierapporten waarvoor gegevensbescherming wordt gevraagd zijn toegekend, of dat een eventueel al toegekende periode niet is verlopen? /</p> <p><i>Do you confirm that a period of data protection has never been granted for the test and study reports for which data protection is claimed, or that any period granted before has not expired?</i></p>	Ja / Yes	<p>Indien nodig kunt u een nadere toelichting met betrekking tot de gevraagde gegevensbescherming leveren in een bijlage bij deze aanvraag. /</p> <p><i>If necessary give an explanation on the claimed data protected as an appendix to the application</i></p>

11. VERTROUWELIJKE INFORMATIE / CONFIDENTIAL INFORMATION

<p>Is er bij de onderhavige aanvraag informatie geleverd waarvoor u vertrouwelijke behandeling wilt aanvragen? /</p> <p><i>Do you wish to request that information submitted for this application is to be treated confidential?</i></p>	Ja / Yes	<p>U dient hiervoor in een bijlage een verifieerbare verantwoording te leveren. /</p> <p><i>You should provide verifiable evidence for this request in an appendix.</i></p>
	Nee / No	