

法規名稱：農藥理化性及毒理試驗準則

修正日期：民國 110 年 10 月 28 日

第 1 條

本準則依農藥管理法第十條第四項規定訂定之。

第 2 條

- 1 農藥理化性及毒理試驗應依中央主管機關所定優良實驗室操作規範（Good Laboratory Practice，GLP）及試驗規範辦理。
- 2 前項優良實驗室操作規範及試驗規範未訂定前，得參照經濟合作暨發展組織（Organization for Economic Cooperation and Development，OECD）之規範為之。

第 3 條

- 1 農藥理化性及毒理試驗，依農藥性質分為下列三類：
 - 一、化學農藥類：包括有機化學製劑及無機鹽類製劑等。
 - 二、生物農藥類：包括天然素材、微生物製劑及生化製劑等。
 - 三、其他類農藥。
- 2 前項第一款及第二款所定農藥之理化性、毒理試驗項目如附件一、附件二；第三款所定農藥之理化性及毒理試驗項目，由中央主管機關公告並刊登於政府公報。

第 4 條

農藥屬安全性或使用風險低者，其應辦理之毒理試驗項目，得報經中央主管機關核准後，免予辦理。

第 5 條

農藥理化性及毒理試驗資料屬營業秘密者，應保密之。

第 6 條

本準則自發布日施行。