**Solicitud de evaluación de insumos**

**PEI-001**

**Introducción**

Este documento permite al cliente presentar toda la información inicial necesaria sobre su insumo de manera tal que los especialistas de PrimusLabs puedan conocer la composición, el origen y el proceso de elaboración de todas las materias primas y del producto final.

El cliente se compromete a presentar en este documento toda la información que se le solicita en forma **completa y veraz** y cualquiera otra que sea requerida durante el proceso de evaluación. Acepta además, que en cualquier momento la misma puede ser objeto de verificación **in situ**  durante el proceso de evaluación o en el periodo de vigencia del aval.

PrimusLabs es responsable de la **CONFIDENCIALIDAD** de toda información que aquí se provee y se compromete a **NO DIVULGAR** de manera alguna dicha información. El servicio se presta bajo los principios de confidencialidad e imparcialidad y en el marco del Acuerdo de Servicios que rigen el Programa de Evaluación de Insumos.

Recuerde que **éste documento constituye una declaración jurada** y tiene validez solamente si está firmado por el representante legal de la empresa solicitante y se ha presentado a PrimusLabs junto con el Acuerdo de Servicios correspondiente.

| **1. Información general de la empresa solicitante** |
| --- |
| Empresa: |       |
| Dirección: |       |
| Apartado Postal: |       |
| Dirección del sitio de elaboración: |       |
| ID físico o jurídico: |       |
| Teléfono: |       |
| Fax: |       |
| Correo Electrónico |       |
| Página web |       |
| Representante legal: |       |
| Correo Electrónico del representante legal: |       |
| Número de identificación: |       |
| Nombre de contacto autorizado: |       |
| Correo Electrónico de contacto autorizado: |       |
| Teléfono de contacto autorizado: |       |

| **2. Datos generales de la empresa fabricante si es distinta a la empresa registrante**  |
| --- |
| Nombre: |       |
| Dirección Física: |       |
| Teléfono: |       |
| Página web: |       |
| Correo electrónico: |       |

|  |
| --- |
| **3. Información del producto** |
| Marca comercial registrada: |       |
| Uso registrado: |       |
| País y número de registro: |       |
| Nombre genérico y Clasificación: |       |
| Combinaciones y restricciones de uso: |       |

| **4. Ingredientes ACTIVOS dentro de la composición del producto final:** |
| --- |
| **Nombre genérico de la materia prima:** | **Nombre o marca comercial del producto y empresa fabricante (si aplica)** | **Origen y método de extracción:** | **Función que cumple dentro del producto final:** |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |
|       |       |       |       |

| **5. Ingredientes INERTES \* dentro de la composición del producto final:** |
| --- |
| **Nombre genérico** | **Número de CAS\*\*:** | **Nombre o marca comercial del producto y empresa fabricante (si aplica)** | **Origen y método de extracción:** | **Función que cumple dentro del producto final**  |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |
|       |       |       |       |       |

\*Un ingrediente inerte es aquel que producto o sustancia que cumple función como solvente, coadyuvante, emulsificante, dispersante, adherente o preservante y no es el fin último de la aplicación de un insumo.

\*\* El número de registro CAS es una identificación numérica única para compuestos químicos, polímeros, secuencias biológicas, preparados y aleaciones. Llamado también CAS RN (en inglés CAS registry number). El Chemical Abstracts Service (CAS), una división de la Sociedad Americana de Química, asigna estos identificadores a cada compuesto químico que ha sido descrito en la literatura. (Fuente: <http://es.wikipedia.org> )\*

| **6. Declaración jurada de ingredientes (marque con “X”)** |
| --- |
| EL insumo contiene o fue elaborado a partir de uno o más ingredientes o procesos generados por Organismos Genéticamente Modificados. | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Alguno de los componentes del insumo se ha sometido a radiación ionizante. | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| El insumo fue evaluado y rechazado por otro organismo de evaluación de insumos. | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| El insumo contiene aguas residuales sin tratamiento. | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| El insumo ha sido evaluado y aceptado por otro organismo de evaluación de insumos  | SÍ [ ]  NO [ ]  |

| **7. Diagrama del proceso de fabricación :** |
| --- |
| **1** | ↓ |       |
| **2** | ↓ |       |
| **3** | ↓ |       |
| **4** | ↓ |       |
| **5** | ↓ |       |
| **6** | ↓ |       |
| **7** | ↓ |       |
| **8** | ↓ |       |
| **9** | ↓ |       |
| **10** | ↓ |       |
| **11** | ↓ |       |
| **12** | ↓ |       |
| **13** | ↓ |       |
| **14** | ↓ |       |
| **15** | ↓ |       |

* Realice la descripción de la manera más clara y completa posible. Indique todos los pasos realizados desde la obtención de materia prima hasta la obtención del producto final. Considere que todos los documentos deben ser coincidentes y que el diagrama deberá mencionar todas las materias primas tal como se mencionan en las secciones 4 y 5 de este documento. Use hojas adicionales en caso necesario.

| **8. Métodos o ayudas del proceso durante la fabricación ( por ej. calor, vapor, aire forzado, etc.):** |
| --- |
| **Método empleado y factores que intervienen:** | **Función que cumple dentro del proceso:** |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |

| **9. Indique bajo cuáles normas desea se realice la evaluación de su insumo** |
| --- |
| Nacional Organic Program (NOP/USDA) | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Reglamento orgánico Europeo (CEE 889.2008) | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Estándares Japoneses Orgánicos (JAS/MAFF)  | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Reglamento Nacional de Costa Rica 29782 | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Otro (especifique): | SÍ [ ]  NO [ ]  |

| **10. Requerimientos adicionales obligatorios para proceder con la emisión del aval** |
| --- |
| Copia de la etiqueta del producto (OBLIGATORIO)\* | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Análisis químico (NPK) y de metales pesados para **fertilizantes** (OBLIGATORIO)\*\* | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Análisis microbiológicos para **fertilizantes de origen animal o vegetal** (E.coli y Salmonella) (OBLIGATORIO)\*\* | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Declaración jurada de no contener ni ser elaborado con organismos genéticamente modificados (SI APLICA) | SÍ [ ]  NO [ ]  |
| Una muestra comercial del producto (OBLIGATORIO) | SÍ [ ]  NO [ ]  |

* \*Excepto para insumos que por su naturaleza se venden a granel.
* \*\* Realizados en los últimos 3 meses.

| **11. Declaración Jurada sobre la información presentada en este formulario (Obligatoria)** |
| --- |
| Yo  |       |
| Con documento de identidad: |       |
| Representante legal de la empresa: |       |
| **DECLARO BAJO FE DE JURAMENTO** que todos los datos aportados en este formulario referente al insumo       son **veraces y completos**. Asimismo confirmo que brindaré acceso a PrimusLabs como organismo de control a las instalaciones y a toda la documentación relativa a este insumo para que realice cualquier verificación **in situ** en el momento que lo considere necesario.         **Firma del representante legal de la empresa solicitante Fecha**  |

**Nota: Considere que información adicional puede ser requerida por el evaluador.**