

Số: /TTr-TTTV-QLT

Hà Nội, ngày tháng năm 2025

TỜ TRÌNH

Về việc ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam

Kính gửi: Đồng chí Trần Đức Thắng, Ủy viên Ban Chấp hành
Trung ương Đảng, Bí thư Đảng ủy, Quyền Bộ trưởng

Thực hiện quy định Luật Ban hành văn bản quy phạm pháp luật, Cục Trồng trọt và Bảo vệ thực vật kính trình đồng chí Quyền Bộ trưởng dự thảo Thông tư ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam (sau đây gọi chung là Thông tư) như sau:

I. SỰ CẦN THIẾT BAN HÀNH THÔNG TƯ

1. Cơ sở chính trị, pháp lý

Việc ban hành Thông tư được dựa trên cơ sở pháp lý:

- Điều 48, khoản 2 Điều 49, Điều 51 và Điều 53 Luật Bảo vệ và kiểm dịch thực vật số 41/2013/QH13 ngày 25 tháng 11 năm 2013; Khoản 2 Điều 7, Điều 13, Điều 15 và Điều 16 Thông tư 21/2015/TT-BNNPTNT ngày 08/6/2015 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về quản lý thuốc bảo vệ thực vật;

- Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT ngày 16/12/2024 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam và Thông tư số 03/2025/TT-BNNMT ngày 16/5/2025 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Môi trường về sửa đổi, bổ sung Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT ngày 16/12/2024 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam;

- Thông báo số 61 (tháng 6/2025) của Ban thư ký Công ước Rotterdam về thủ tục thỏa thuận thông báo trước đối với một số hóa chất và thuốc bảo vệ thực vật nguy hại trong thương mại quốc tế, trong đó có hoạt chất carbosulfan và fenthion (fenthion ở dạng ULV (huyền phù thể tích cực thấp) có hàm lượng $\geq$

640 gam thành phần hoạt chất/lít) được bổ sung vào Phụ lục III của Công ước và Thông báo này sẽ có hiệu lực vào ngày 22 tháng 10 năm 2025.

2. Cơ sở thực tiễn

- Việc ban hành Thông tư này nhằm thực hiện giải quyết các thủ tục hành chính cấp/ cấp lại Giấy chứng nhận đăng ký thuốc BVTV theo đề nghị của các tổ chức, cá nhân đăng ký thuốc BVTV vào Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam. Các nội dung đề nghị bao gồm các thuốc đăng ký bổ sung, đăng ký chính thức các thuốc BVTV mới, thuốc BVTV sinh học phục vụ cho sản xuất nông nghiệp, đồng thời đề nghị thay đổi các thông tin liên quan đến tổ chức, cá nhân đứng tên đăng ký thuốc BVTV trong Danh mục.

- Việc loại bỏ hoạt chất benfuracarb, carbosulfan và fenthion (fenthion ở dạng ULV (huyền phù thể tích cực thấp) có hàm lượng ≥ 640 gam thành phần hoạt chất/lít) trên cơ sở: **(i)** Thực hiện nghĩa vụ là thành viên công ước Rotterdam về thỏa thuận thông báo trước đối với một số hóa chất và thuốc bảo vệ thực vật nguy hại trong thương mại quốc tế nhằm bảo vệ sức khỏe con người, môi trường trước những nguy cơ mà các hoạt chất này gây ra; **(ii)** Việc loại bỏ này dựa trên cơ sở thực tiễn sử dụng và các bằng chứng, các nghiên cứu khoa học của các tổ chức quốc tế, các nhà khoa học đã minh chứng trong quá trình sử dụng các hoạt chất trên đã có nguy cơ cao gây ảnh hưởng đến sức khỏe con người, vật nuôi, hệ sinh thái và môi trường. **(iii)** Hiện nay, Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam (ban hành kèm theo Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT và Thông tư số 03/2025/TT-BNNMT) đã có nhiều hoạt chất mới, hoạt chất sinh học, có cùng cơ chế tác động đã được đăng ký phòng trừ các sinh vật gây hại, có hiệu quả, an toàn với con người, vật nuôi, hệ sinh thái và môi trường.

II. MỤC ĐÍCH BAN HÀNH, QUAN ĐIỂM XÂY DỰNG DỰ THẢO THÔNG TƯ

1. Mục đích ban hành Thông tư

Việc xây dựng dự thảo Thông tư nhằm mục đích:

Một là, thực hiện đúng với kế hoạch xây dựng văn bản quy phạm pháp luật của Bộ Nông nghiệp và Môi trường năm 2025 và các quy định của Luật bảo vệ và kiểm dịch thực vật số 41/2023/QH13 ngày 25 tháng 11 năm 2013.

Hai là, tuân thủ nghĩa vụ là thành viên Công ước Rotterdam về thỏa thuận thông báo trước đối với một số hóa chất và thuốc bảo vệ thực vật nguy hại trong thương mại quốc tế.

Ba là, bổ sung, cập nhập thông tin đăng ký các thuốc BVTV mới, các thuốc BVTV sinh học vào, Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam nhằm phục vụ kịp thời cho sản xuất nông nghiệp.

2. Quan điểm xây dựng dự thảo Thông tư

Một là, đảm bảo tính hợp hiến, hợp pháp, thống nhất, đồng bộ, hợp nhất các văn bản quy phạm pháp luật hiện hành về Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc BVTV cấm sử dụng tại Việt Nam theo quy định:

Thông tư được xây dựng kế thừa từ Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT ngày 16/12/2024 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam; Thông tư số 03/2025/TT-BNNMT ngày 16/5/2025 về sửa đổi, bổ sung một số nội dung của Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT ngày 16/12/2024 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam và các thuốc BVTV đề nghị đăng ký mới.

Hai là, Thông tư được xây dựng, ban hành nhằm đảm bảo thuận tiện cho các tổ chức, cá nhân trong quá trình sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh thuốc BVTV đúng theo các quy định của pháp luật.

Ba là, Thông tư được xây dựng đáp ứng các chủ trương, đường lối của Đảng, các điều ước quốc tế có liên quan, đồng thời đảm bảo hài hòa công tác quản lý đối với một số hóa chất và thuốc bảo vệ thực vật nguy hại trong thương mại quốc tế (carbosulfan và fenthion). Bên cạnh đó, trong quá trình xây dựng Thông tư có rà soát loại bỏ các hoạt chất có nguy cơ cao ảnh hưởng đến sức khỏe con người, vật nuôi, hệ sinh thái và môi trường (benfuracarb) theo quy định của Luật bảo vệ và kiểm dịch thực vật.

III. PHẠM VI ĐIỀU CHỈNH, ĐỐI TƯỢNG ÁP DỤNG CỦA DỰ THẢO THÔNG TƯ

Phạm vi điều chỉnh, đối tượng áp dụng: Dự thảo Thông tư áp dụng đối với tổ chức, cá nhân trong nước và ngoài nước có hoạt động liên quan đến thuốc BVTV và cơ quan chức năng thực hiện quản lý về thuốc BVTV. Theo đó, dự thảo Thông tư không quy định trực tiếp phạm vi điều chỉnh, đối tượng áp dụng mà được hiểu là áp dụng theo các văn bản quy phạm pháp luật có liên quan về quản lý thuốc BVTV.

IV. QUÁ TRÌNH XÂY DỰNG DỰ THẢO THÔNG TƯ

Thông tư được xây dựng theo quy định tại Luật Ban hành văn bản quy phạm pháp luật số 64/2025/QH15 ngày 19 tháng 02 năm 2025 của Quốc hội (đã được sửa đổi, bổ sung bởi Luật số 87/2025/QH15 ngày 25 tháng 6 năm 2025 của Quốc hội sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Ban hành văn bản quy phạm pháp luật), Nghị định số 78/2025/NĐ-CP ngày 01/4/2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật ban

hành văn bản quy phạm pháp luật (đã được sửa đổi, bổ sung bởi Nghị định số 178/2025/NĐ-CP sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 78/2025/NĐ-CP và Nghị định số 79/2025/NĐ-CP về ban hành, quản lý văn bản quy phạm pháp luật. Nghị định này tập trung vào việc quy định chi tiết, hướng dẫn thi hành Luật Ban hành văn bản quy phạm pháp luật) và hướng dẫn tại Quyết định số 3335/QĐ-BNNMT ngày 21/8/2025 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Môi trường về ban hành quy chế công tác pháp chế của Bộ Nông nghiệp và Môi trường, gồm các hoạt động sau:

1. Cục Trồng trọt và Bảo vệ thực vật đã tổ chức soạn thảo Thông tư theo quy định.

Nội dung Thông tư Danh mục được soạn thảo dựa trên:

- Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT ngày 16/12/2024 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam và Thông tư số 03/2025/TT-BNNMT ngày 16/5/2025 về sửa đổi, bổ sung một số nội dung của Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT ngày 16/12/2024 của Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn về ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam và Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam.

- Báo cáo đề xuất loại bỏ hoạt chất carbosulfan ra khỏi Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam (Thông báo số 61 của Ban thư ký Công ước Rotterdam về thủ tục thỏa thuận thông báo trước đối với một số hóa chất và thuốc bảo vệ thực vật nguy hại trong thương mại quốc tế, trong đó có hoạt chất carbosulfan và fenthion¹ (fenthion ở dạng ULV (huyền phù thể tích cực thấp) có hàm lượng ≥ 640 gam thành phần hoạt chất/lít) được bổ sung vào Phụ lục III của Công ước và Thông báo này sẽ có hiệu lực vào ngày 22 tháng 10 năm 2025.)

- Kết quả họp đề xuất của Hội đồng về Báo cáo đề xuất loại bỏ hoạt chất benfuracarb ra khỏi Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam (thuốc BVTV có bằng chứng khoa học về gây ảnh hưởng xấu đến sức khỏe con người, vật nuôi, hệ sinh thái, môi trường theo quy định tại điểm a, khoản 2, Điều 49 Luật Bảo vệ và kiểm dịch thực vật).

- Theo đề nghị của các tổ chức, cá nhân đề nghị đăng ký thuốc BVTV, Cục Trồng trọt và Bảo vệ thực vật đã tổ chức thẩm định xem xét, đánh giá và đề xuất Bộ trưởng cho đăng ký vào Danh mục 655 loại thuốc với 750 sinh vật gây hại (trong đó có 228 loại thuốc đề nghị đăng ký chính thức (hoạt chất mới và tỷ lệ mới) và 427 loại thuốc BVTV đề nghị đăng ký bổ sung (bổ sung phạm vi sử dụng, liều lượng, dạng thuốc thành phẩm, phương pháp sử dụng, tên thương

¹ Theo Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT và Thông tư số 03/2025/TT-BNNMT, hoạt chất fenthion không có trong Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam.

phẩm). Trong đó, số lượng thuốc BVTV sinh học đăng ký mới là 53 loại thuốc với 68 sinh vật gây hại.

2. Tổ chức xin ý kiến

- Xin ý kiến đồng chí Ủy viên Ban Thường vụ Đảng ủy Bộ, Thứ trưởng Bộ Nông nghiệp và Môi trường để đăng tải và lấy ý kiến rộng rãi dự thảo Thông tư².

- Đăng tải dự thảo Thông tư trên cổng thông tin điện tử của Bộ³, Cổng thông tin điện tử của Chính phủ⁴, SPS Việt Nam⁵ và gửi văn bản lấy ý kiến đối tượng chịu sự tác động trực tiếp, cơ quan, tổ chức, cá nhân có liên quan và thực hiện truyền thông nội dung dự thảo⁶.

3. Gửi Vụ Pháp chế thẩm định hồ sơ dự thảo Thông tư⁷.

4. Báo cáo tiếp thu ý kiến thẩm định, chỉnh lý, hoàn thiện dự thảo Thông tư⁸.

5. Trình Bộ trưởng xem xét, ký ban hành tháng 12/2025.

V. BỐ CỤC VÀ NỘI DUNG CƠ BẢN CỦA DỰ THẢO THÔNG TƯ

1. Bố cục

Dự thảo Thông tư gồm 04 điều:

- Điều 1: Ban hành 02 Phụ lục, bao gồm: Phụ lục 1: Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam; Phụ lục 2: Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam.

- Điều 2: Quy định chuyển tiếp

- Điều 3: Hiệu lực thi hành

- Điều 4: Trách nhiệm thi hành

2. Nội dung cơ bản của dự thảo Thông tư

2.1 Phụ lục I: Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam

² Công văn số 3409/TTTV-QLT ngày 7/10/2025 về gửi lấy ý kiến đối với dự thảo Thông tư ban hành Danh mục thuốc BVTV.

³ Công văn số /TTTV-QLT ngày đề nghị đăng tải dự thảo Thông tư Danh mục thuốc BVTV trên Cổng thông tin của Bộ.

⁴ Công văn số /TTTV-QLT ngày đề nghị đăng tải dự thảo Thông tư Danh mục thuốc BVTV trên Cổng thông tin của Chính phủ.

⁵ Công văn số /TTTV-QLT ngày đề nghị đăng tải dự thảo Thông tư Danh mục thuốc BVTV trên SPS.

⁶ Công văn số /BNNMT-TTTV ngày về việc đề nghị góp ý dự thảo Thông tư gửi Văn phòng Chính phủ, các Bộ: Tư pháp, Tài chính, KHCN; Ủy ban nhân dân các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương; Ủy ban Trung ương Mặt trận Tổ quốc Việt Nam; Liên đoàn Thương mại và Công nghiệp Việt Nam (VCCI); các Hiệp hội: VIPA, Croplife, Hacas và các đơn vị thuộc Bộ để lấy ý kiến đối với hồ sơ dự thảo Thông tư.

⁷ Công văn số /TTTV-QLT ngày về việc thẩm định dự thảo Thông tư ban hành Danh mục thuốc BVTV.

⁸ Công văn số /TTTV-QLT ngày về giải trình, tiếp thu ý kiến thẩm định dự thảo Thông tư ban hành Danh mục thuốc BVTV.

So với Phụ lục I của Thông tư số 25/2024/TT-BNNPTNT và Phụ lục I, Phụ lục II của Thông tư số 03/2025/TT-BNNMT, Phụ lục I của Danh mục này bổ sung thêm 655 loại thuốc với 750 sinh vật gây hại (trong đó có 228 loại thuốc đề nghị đăng ký chính thức (hoạt chất mới và tỷ lệ mới) và 427 loại thuốc BVTV đề nghị đăng ký bổ sung (bổ sung phạm vi sử dụng, liều lượng, dạng thuốc thành phẩm, phương pháp sử dụng, tên thương phẩm).

Danh mục thuốc BVTV được phép sử dụng tại Việt Nam, gồm:

a) Thuốc sử dụng trong nông nghiệp:

- Thuốc trừ sâu: 895 hoạt chất với 2194 tên thương phẩm.
- Thuốc trừ bệnh: 840 hoạt chất với 1957 tên thương phẩm.
- Thuốc trừ cỏ: 312 hoạt chất với 994 tên thương phẩm.
- Thuốc trừ chuột: 09 hoạt chất với 73 tên thương phẩm.
- Thuốc điều hoà sinh trưởng: 67 hoạt chất với 206 tên thương phẩm.
- Chất dẫn dụ côn trùng: 08 hoạt chất với 08 tên thương phẩm.
- Thuốc trừ ốc: 31 hoạt chất với 161 tên thương phẩm.
- Chất hỗ trợ (chất trải): 05 hoạt chất với 06 tên thương phẩm.

b) Thuốc trừ mối: 17 hoạt chất với 29 tên thương phẩm.

c) Thuốc bảo quản lâm sản: 07 hoạt chất với 08 tên thương phẩm.

d) Thuốc khử trùng kho: 03 hoạt chất với 11 tên thương phẩm.

đ) Thuốc sử dụng cho sân golf:

- Thuốc trừ sâu: 01 hoạt chất với 01 tên thương phẩm.
- Thuốc trừ bệnh: 02 hoạt chất với 02 tên thương phẩm.
- Thuốc điều hoà sinh trưởng: 01 hoạt chất với 01 tên thương phẩm.

e) Thuốc xử lý hạt giống:

- Thuốc trừ sâu: 10 hoạt chất với 16 tên thương phẩm.
- Thuốc trừ bệnh: 12 hoạt chất với 12 tên thương phẩm.

g) Thuốc bảo quản nông sản sau thu hoạch

- 02 hoạt chất với 02 tên thương phẩm.

2.2 Phụ lục II: Danh mục thuốc BVTV cấm sử dụng tại Việt Nam

So với Phụ lục II của Thông tư 24/2023/TT-BNNPTNT, Phụ lục này không bổ sung hoạt chất cấm sử dụng tại Việt Nam.

Danh mục thuốc BVTV cấm sử dụng tại Việt Nam, gồm:

a) Thuốc trừ sâu, thuốc bảo quản lâm sản: 23 hoạt chất.

- b) Thuốc trừ bệnh: 06 hoạt chất.
- c) Thuốc trừ chuột: 01 hoạt chất.
- d) Thuốc trừ cỏ: 01 hoạt chất.

VI. DỰ KIẾN NGUỒN LỰC, ĐIỀU KIỆN ĐẢM BẢO CHO VIỆC THI HÀNH THÔNG TƯ

Việc thi hành Thông tư được thực hiện bởi các cơ quan từ trung ương đến địa phương, các Hiệp hội và các tổ chức, cá nhân có liên quan.

Nguồn lực và điều kiện tại các cơ quan Trung ương, bao gồm: Cục Trồng trọt và Bảo vệ thực vật, Vụ Pháp chế, Vụ Kế hoạch-Tài chính...; các cơ quan địa phương, bao gồm Ủy ban nhân dân các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương, Sở Nông nghiệp và Môi trường các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương; các Hiệp hội: VIPA, Croplife, HACAS; các tổ chức, cá nhân sản xuất, nhập khẩu, sử dụng, kinh doanh thuốc BVTV; các tổ chức, cá nhân khác có liên quan. Do đó, khi Thông tư được ký ban hành, nguồn lực và điều kiện trên đảm bảo thực thi Thông tư trên phạm vi toàn quốc.

Trên đây là Tờ trình về dự thảo Thông tư ban hành Danh mục thuốc bảo vệ thực vật được phép sử dụng tại Việt Nam, Danh mục thuốc bảo vệ thực vật cấm sử dụng tại Việt Nam, Cục Trồng trọt và Bảo vệ thực vật kính trình đồng chí Quyền Bộ trưởng Bộ Nông nghiệp và Môi trường xem xét, quyết định./.

Xin gửi kèm theo: (1) Phiếu trình Bộ trưởng, Thứ trưởng phụ trách về việc ban hành Thông tư; (2) Tờ trình Bộ trưởng; (3) Dự thảo Thông tư; (4) Báo cáo rà soát các chủ trương, đường lối của Đảng, văn bản quy phạm pháp luật, điều ước quốc tế có liên quan đến dự thảo Thông tư; (5) Bảng tổng hợp ý kiến, tiếp thu, giải trình ý kiến góp ý; (6) Báo cáo thẩm định dự thảo Thông tư của Vụ Pháp chế; (7) Báo cáo tiếp thu, giải trình ý kiến thẩm định của Vụ Pháp chế; (8) Tài liệu khác.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Quyền Bộ trưởng Trần Đức Thắng (để b/c);
- Thứ trưởng Hoàng Trung (để b/c);
- Vụ Pháp chế;
- Lưu VT, CSPEC, QLT.

CỤC TRƯỞNG

Huỳnh Tấn Đạt