

ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/TBT/N/THA/157

23 août 2004

(04-3513)

Comité des obstacles techniques au commerce

Original: anglais

NOTIFICATION

La notification suivante est communiquée conformément à l'article 10.6.

1.	Membre de l'Accord adressant la notification: <u>THAÏLANDE</u> Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés (articles 3.2 et 7.2):
2.	Organisme responsable: Office thaïlandais de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA), Ministère de la santé publique Les nom et adresse (y compris les numéros de téléphone et de télécopie et les adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant) de l'organisme ou de l'autorité désigné pour s'occuper des observations concernant la notification doivent être indiqués si cet organisme ou cette autorité est différent de l'organisme susmentionné: Institut thaïlandais de normalisation industrielle (TISI) Téléphone: (66 2) 2023512 Télécopie: (66 2) 2478734 Courrier électronique: thaistan@tisi.go.th, stdinfo@tisi.go.th Site Web: www.tisi.go.th
3.	Notification au titre de l'article 2.9.2 [X], 2.10.1 [], 5.6.2 [], 5.7.1 [], autres:
4.	Produits visés (le cas échéant, position du SH ou de la NCCD, sinon position du tarif douanier national. Les numéros de l'ICS peuvent aussi être indiqués, le cas échéant): Matériel médical (SH: 9018, ICS: 11.040)
5.	Intitulé, nombre de pages et langue(s) du texte notifié: <i>Draft Medical Device Act B.E.</i> (Projet de loi sur les dispositifs médicaux (...È.B)) - 30 pages, en thaï
6.	Teneur: Modification de la Loi sur les dispositifs médicaux de 2531 È.B. (1988). Principaux changements apportés: <ul style="list-style-type: none">- retrait de la Loi sur les dispositifs médicaux de 2531 È.B. (1988);- introduction d'une disposition sur la responsabilité du fait des produits pour les dispositifs médicaux;- introduction de critères en matière de publicité;- révision des critères régissant l'octroi de licences et l'enregistrement;- révision des sanctions en cas de non-respect.
7.	Objectif et justification, y compris la nature des problèmes urgents, le cas échéant: Protection des consommateurs

8.	Documents pertinents: Publication du document après adoption: - Journal officiel
9.	Date projetée pour l'adoption: Date projetée pour l'entrée en vigueur: } À déterminer
10.	Date limite pour la présentation des observations: 60 jours à compter de la date de distribution
11.	Entité auprès de laquelle le texte peut être obtenu: point national d'information [X] ou adresse, numéros de téléphone et de téléfax, et adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant, d'un autre organisme: http://www.fda.moph.go.th/fda-net/html/product/other/kbs3/MdActupdate3.doc