

ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/TBT/N/HUN/7
20 février 2003

(03-1080)

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>HONGRIE</u> Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés (articles 3.2 et 7.2):
2.	Organisme responsable: Ministère de la santé, des affaires sociales et de la famille, Département juridique et administratif H-1051 Budapest Arany János utca 6-8 Téléphone: +(361) 332-3100 Téléfax: +(361) 331-6712 Courrier électronique: visegrady.tamasne@eszcsn.hu Autorité compétente pour les dispositifs médicaux H-1051 Budapest, Akadémia utca 3 Téléphone: +(361) 475-5766 Téléfax: +(361) 269-1255 Courrier électronique: raduj.laszlo@eszcsn.hu Les nom et adresse (y compris les numéros de téléphone et de téléfax 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:
3.	Notification au titre de l'article 2.9.2 [X], 2.10.1 [], 5.6.2 [X], 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): Dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i> : section VI (Produits chimiques), chapitre 30, position 3006
5.	Intitulé, nombre de pages et langue(s) du texte notifié: <i>Draft Decree on In Vitro Diagnostic Medical Devices</i> (Projet de Décret relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i>) – 45 pages, en hongrois
6.	Teneur: Règlement technique et évaluation de la conformité des dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i>
7.	Objectif et justification, y compris la nature des problèmes urgents, le cas échéant: Transposition de la directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil
8.	Documents pertinents: Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil relative aux dispositifs médicaux de diagnostic <i>in vitro</i>

./.

9.	Date projetée pour l'adoption: 28 février 2003 Date projetée pour l'entrée en vigueur: Le décret notifié entrera en vigueur le jour de la prise d'effet de la Loi portant mise en application du Traité d'adhésion de la Hongrie à l'UE
10.	Date limite pour la présentation des observations: 20 février 2003
11.	Entité auprès de laquelle le texte peut être obtenu: point national d'information [X] ou adresse, numéros de téléphone et de télécopieur, et adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant, d'un autre organisme: Hungarian Notification Centre Ministry of Economy and Transport Budapest, V. ker. Honvéd u. 13-15 H-1880 Téléphone: +(361) 374-2867 Télécopieur: +(361) 312-4664 Courrier électronique: notification@gmv.gov.hu