

ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/TBT/Notif.99.323

9 juillet 1999

(99-2853)

Comité des obstacles techniques au commerce

NOTIFICATION

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

1.	Membre de l'Accord adressant la notification: <u>BELGIQUE</u> Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés (articles 3.2 et 7.2): Belgique
2.	Organisme responsable: Ministère de la santé publique et de l'environnement Cité administrative de l'État Quartier Vésale Boulevard Pachéco 19/5 B-1010 Bruxelles Téléphone + 32 2 210 63 58 L'organisme ou l'autorité désigné pour s'occuper des observations concernant la notification doit être indiqué s'il est différent de l'organisme susmentionné:
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): Les médicaments contenant au minimum l'association entre un des analgésiques suivants: <ul style="list-style-type: none">- paracétamol,- acide acétylsalicylique,- un dérivé de la pyrazolone,- ibuprofène, et de l'acide ascorbique comme principe actif. Les médicaments contenant au minimum un des analgésiques cités à l'alinéa précédent et de la codéine à un dosage par unité de prise inférieur à l'équivalent de celui de 30 mg de phosphate de codéine, une exception étant prévue pour les médicaments enregistrés pour un usage exclusivement pédiatrique.
5.	Intitulé, nombre de pages et langue(s) du texte notifié: Arrêté ministériel réglementant la délivrance des médicaments à usage humain contenant certaines associations à base d'analgésiques
6.	Teneur: La délivrance des médicaments cités au point 6 est suspendue pour une période d'un an.

./.

7.	Objectif et justification, y compris la nature des problèmes urgents, le cas échéant: Un usage non contrôlé des médicaments contenant certaines associations à base d'analgésiques est susceptible de provoquer des effets indésirables graves. L'association à un analgésique de substances telles que l'acide ascorbique n'a pas d'effet thérapeutique suffisamment établi.
8.	Documents pertinents: -
9.	Date projetée pour l'adoption: 60 jours Date projetée pour l'entrée en vigueur: 60 jours
10.	Date limite pour la présentation des observations:
11.	Entité auprès de laquelle le texte peut être obtenu: point national d'information [X] ou adresse, courrier électronique et numéro de télécopie d'un autre organisme: CIBELNOR