

ORGANIZACIÓN MUNDIAL DEL COMERCIO

G/SPS/N/USA/415

9 de abril de 2001

(01-1797)

Comité de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

1.	Miembro del Acuerdo que notifica: <u>ESTADOS UNIDOS</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate:
2.	Organismo responsable: Administración de Productos Alimenticios y Farmacéuticos (FDA)
3.	Productos abarcados (número de la(s) partida(s) arancelaria(s) según se especifica en las listas nacionales depositadas en la OMC; podrá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS). Regiones o países que podrían verse afectados, en la medida en que sea pertinente o factible: Aditivos alimentarios
4.	Título y número de páginas del documento notificado: Aditivos alimentarios autorizados para su adición directa a alimentos destinados al consumo humano – Almidón para uso alimentario modificado por enzimas amilolíticas (2 páginas)
5.	<p>Descripción del contenido: La Administración de Productos Alimenticios y Farmacéuticos (FDA) modifica la reglamentación sobre aditivos alimentarios para que pueda utilizarse sin riesgo el almidón para uso alimentario modificado por enzimas amilolíticas. Se adopta esta medida en respuesta a una solicitud por la que se propone la modificación de la disposición sobre aditivos alimentarios del apartado (i) del artículo 172.892 relativo al almidón para uso alimentario modificado (21 CFR 172.892(i)), con miras a que pueda utilizarse sin riesgo el almidón para uso alimentario modificado por enzimas de carácter amilolítico, es decir, la beta-amilasa, la glucoamilasa, la isoamilasa y la pululanasa. El autor de la solicitud propone la utilización de estas enzimas amilolíticas para la hidrólisis del almidón como complemento del método que emplea alfa-amilasa, actualmente autorizado en virtud del apartado (i) del artículo 172.892. El autor solicita también que la restricción del uso del criterio del equivalente de dextrosa como indicador del grado de hidrólisis del almidón no se aplique a los almidones hidrolizados por beta-amilasa, glucoamilasa, isoamilasa o pululanasa. El solicitante afirma que normalmente se mide el grado de hidrólisis del almidón en función de su viscosidad y de otras propiedades fisicoquímicas en vez de utilizar el indicador del equivalente de dextrosa que mide la proporción de azúcares reducidos respecto a los azúcares totales.</p> <p>La FDA ha examinado los datos que figuran en la solicitud, así como otros documentos pertinentes, y a la luz de esta información, ha llegado a la conclusión de que la utilización propuesta de beta-amilasa, glucoamilasa, isoamilasa y pululanasa para modificar el almidón para uso alimentario es segura y de que estas enzimas producirán el efecto técnico buscado.</p> <p>Además, la FDA no impone la restricción de que el almidón hidrolizado por beta-amilasa, glucoamilasa, isoamilasa o pululanasa deba presentar un equivalente de dextrosa inferior a 20. En virtud de lo dispuesto en el apartado (i) del artículo 172.892, sólo cabe modificar el almidón para uso alimentario mediante tratamiento con alfa-amilasa (E.C. 3.2.1.1) para obtener un polisacárido nutritivo no dulce que tenga un equivalente de dextrosa inferior a 20. Sin embargo, la FDA ha llegado a la conclusión de que esta restricción no es necesaria en el caso del almidón modificado por beta-amilasa, glucoamilasa, isoamilasa y pululanasa, enzimas que incorpora al apartado (i) del artículo 172.892.</p>

6.	Objetivo y razón de ser: <input checked="" type="checkbox"/> inocuidad de los alimentos, <input type="checkbox"/> sanidad animal, <input type="checkbox"/> preservación de los vegetales, <input type="checkbox"/> protección de la salud humana contra las enfermedades o plagas animales o vegetales, <input type="checkbox"/> protección del territorio contra otros daños causados por plagas
7.	No existe una norma, directriz o recomendación internacional <input checked="" type="checkbox"/> . Si existe una norma, directriz o recomendación internacional, facilítese la referencia adecuada de la misma y señálense brevemente las diferencias con ella: El documento monográfico sobre los almidones modificados preparado por el JECFA en su 49ª reunión celebrada en 1997 ha sido aprobado por la Comisión en 1999 como especificación consultiva del Codex.
8.	Documentos pertinentes e idioma(s) en que están disponibles: 66 FR 17508, 2 de abril de 2001 (disponible en inglés)
9.	Fecha propuesta de adopción: 2 de abril de 2001
10.	Fecha propuesta de entrada en vigor: 2 de abril de 2001
11.	Fecha límite para la presentación de observaciones: Las objeciones y solicitudes de audiencia deberán presentarse por escrito a más tardar el 2 de mayo de 2001. Organismo o autoridad encargado de tramitar las observaciones: Administración de Productos Alimenticios y Farmacéuticos. <input type="checkbox"/> Organismo nacional encargado de la notificación, <input type="checkbox"/> Servicio nacional de información o dirección, número de telefax y dirección de correo electrónico de otro organismo: El texto completo, con instrucciones para la formulación de objeciones, se enviará a quienes lo soliciten a la dirección mencionada en el punto 12.
12.	Textos disponibles en: <input checked="" type="checkbox"/> Autoridad nacional encargada de la notificación, <input checked="" type="checkbox"/> Servicio nacional de información, o dirección y número de telefax y dirección de correo electrónico (si la hay) de otro organismo: United States SPS Enquiry Point/Notification Authority USDA/FAS/FSTSD ATTN: Carolyn F. Wilson Room 5545 South Agriculture Building Stop 1027 1400 Independence Avenue, S.W. Washington, D.C. 20250 Teléfono: (202) 720-2239 Telefax: (202) 690-0677 Correo electrónico: ofsts@fas.usda.gov