

ORGANIZACIÓN MUNDIAL DEL COMERCIO

G/TBT/Notif.96.217

12 de julio de 1996

(96-2733)

Comité de Obstáculos Técnicos al Comercio

NOTIFICACIÓN

Se da traslado de la notificación siguiente de conformidad con el artículo 10.6.

1.	Miembro del Acuerdo que notifica: <u>AUSTRALIA</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):
2.	Organismo responsable: Administración de Productos Terapéuticos Pueden indicarse el organismo o la autoridad encargados de dar trámite a las observaciones sobre la notificación, si no coinciden con lo indicado <i>supra</i> :
3.	Notificación hecha en virtud del artículo 2.9.2 [X], 2.10.1 [], 5.6.2 [], 5.7.1 [], o en virtud de:
4.	Productos abarcados (partida del SA o de la NCCA cuando corresponda; en otro caso partida del arancel nacional. Podrá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS): Comprimidos, píldoras y cápsulas
5.	Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado: Norma general para los comprimidos, las píldoras y las cápsulas (21 páginas)
6.	Descripción del contenido: La Administración de Productos Terapéuticos promulga una nueva Orden sobre productos terapéuticos, titulada "Norma general para los comprimidos, las píldoras y las cápsulas", de conformidad con la Ley de Productos Terapéuticos. La orden propuesta revocará y sustituirá dos órdenes en vigor, la Orden N° 35 sobre productos terapéuticos "Norma general para los comprimidos y las píldoras" y la Orden N° 36 sobre productos terapéuticos "Norma general para las cápsulas". La nueva Orden sobre productos terapéuticos adoptará las prescripciones recogidas en las Monografías Generales de la Farmacopea Británica para comprimidos y cápsulas, y establecerá asimismo límites generales en lo que respecta al contenido del ingrediente activo de aquellos comprimidos, píldoras o cápsulas que no sean objeto de una monografía específica de la Farmacopea Británica.
7.	Objetivo y razón de ser: Esta medida se ha adoptado con objeto de promover la armonización internacional de las normas relativas a los comprimidos, las píldoras y las cápsulas y de minimizar los obstáculos al comercio internacional de estos productos
8.	Documentos pertinentes: Ley de Productos Terapéuticos de 1989
9.	Fecha propuesta de adopción y entrada en vigor: 1° de enero de 1997
10.	Fecha límite para la presentación de observaciones: 5 de agosto de 1996

./.

- | | |
|-----|--|
| 11. | Textos disponibles en: Servicio nacional de información [], o dirección y número de telefax de otra institución:
Conformity Assessment Branch
Therapeutic Goods Administration
PO Box 100
WODEN ACT 2606
AUSTRALIA

Telefax N° + 61 6 232 8659 |
|-----|--|