

ORGANIZACIÓN MUNDIAL DEL COMERCIO

G/TBT/Notif.97.117

14 de abril de 1997

(97-1547)

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>JAPÓN</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):
2.	Organismo responsable: Ministerio de Salud y Bienestar Social 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 [], 2.10.1 [], 5.6.2 [X], 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): Productos farmacéuticos (SA: 30)
5.	Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado: Revisión de la designación de los productos farmacéuticos cuya fabricación e importación no tienen que ser aprobadas obligatoriamente (disponible en inglés; 1 página)
6.	Descripción del contenido: Conforme a lo dispuesto en el párrafo 1 del artículo 14 de la Ley Farmacéutica, el Ministro de Salud y Bienestar Social designa los productos farmacéuticos para cuya fabricación e importación no se requiere la aprobación del Ministerio. El Ministerio de Salud y Bienestar Social revisará la designación para dar cabida a más productos farmacéuticos.
7.	Objetivo y razón de ser: Desregulación de la aprobación de productos farmacéuticos
8.	Documentos pertinentes: La ley básica es la Ley Farmacéutica. Esta revisión se publicará en KAMPO (Boletín Oficial del Estado), cuando se adopte
9.	Fecha propuesta de adopción y entrada en vigor: 1º de mayo de 1997
10.	Fecha límite para la presentación de observaciones: 16 de junio de 1997
11.	Textos disponibles en: Servicio nacional de información [X], o dirección y número de telefax de otra institución: