

ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/SPS/N/USA/704

14 mai 2003

(03-2580)

Comité des mesures sanitaires et phytosanitaires

Original: anglais

NOTIFICATION

1.	Membre de l'Accord adressant la notification: <u>ÉTATS-UNIS</u> Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés:
2.	Organisme responsable: Office de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA)
3.	Produits visés (Prière d'indiquer le (les) numéro(s) du tarif figurant dans les listes nationales déposées à l'OMC. Les numéros de l'ICS devraient aussi être indiqués, le cas échéant): Aliments destinés à la consommation humaine ou animale aux États-Unis, exception faite des produits de viande et de volaille et des ovoproduits qui relèvent exclusivement du Département de l'agriculture des États-Unis
4.	Régions ou pays susceptibles d'être concernés, si cela est pertinent ou faisable: Partenaires commerciaux qui importent des aliments aux États-Unis. L'habilitation couvre tant les aliments d'origine nationale que les aliments importés, mais le FDA prévoit qu'il en sera fait usage principalement pour des aliments présents sur le marché intérieur
5.	Intitulé, langue et nombre de pages du texte notifié: <i>Administrative Detention of Food for Human or Animal Consumption Under the Public Health Security and Bioterrorism Preparedness and Response Act of 2002</i> (Rétention administrative d'aliments destinés à la consommation humaine ou animale au titre de la Loi de 2002 sur la sécurité sanitaire, la prévention et la lutte contre le bioterrorisme) – 30 pages, disponible en anglais
6.	Teneur: L'Office de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA) des États-Unis a publié une proposition de règle définissant une procédure qui permettrait de retenir un aliment si un agent ou un employé qualifié du FDA détient des preuves ou des renseignements crédibles indiquant que ledit aliment présente un risque sanitaire grave ou mortel pour des personnes ou pour des animaux. La version finale de ce texte mettrait en œuvre l'article 303 de la Loi de 2002 sur la sécurité sanitaire, la prévention et la lutte contre le bioterrorisme, qui autorise le recours à la rétention administrative et demande l'établissement d'une procédure d'application accélérée de certaines mesures d'exécution pour les denrées alimentaires périssables objet d'une décision de rétention. La rétention administrative est un des outils devant permettre au FDA de réagir rapidement à toute attaque ou menace d'attaque bioterroriste visant l'approvisionnement en nourriture des États-Unis, en l'habilitant à retenir des aliments présentant un risque sanitaire grave ou mortel pour des personnes ou pour des animaux. De tels aliments peuvent être retenus jusqu'à 30 jours pour permettre au FDA d'engager une action en saisie judiciaire ou une procédure d'injonction. Après la publication de la proposition de règle, une période de 60 jours pour la présentation d'observations sera prévue par le FDA. Le FDA prendra en compte les observations lors de l'élaboration de la règle finale, qui expliquera la procédure finale en matière de rétention administrative. Le FDA prévoit de publier la règle finale d'ici au 12 décembre 2003
7.	Objectif et raison d'être: <input checked="" type="checkbox"/> innocuité des produits alimentaires, <input checked="" type="checkbox"/> santé des animaux, <input type="checkbox"/> préservation des végétaux, <input checked="" type="checkbox"/> protection des personnes contre les maladies ou les parasites des animaux/des plantes, <input type="checkbox"/> protection du territoire contre d'autres dommages attribuables à des parasites

<p>8. Norme, directive ou recommandation internationale: <input type="checkbox"/> Commission du Codex Alimentarius, <input type="checkbox"/> Office international des épizooties, <input type="checkbox"/> Convention internationale pour la protection des végétaux, <input checked="" type="checkbox"/> Néant S'il existe une norme, directive ou recommandation internationale, en donner la référence correcte et indiquer brièvement en quoi le texte notifié est différent:</p>
<p>9. Documents pertinents et langue(s) dans laquelle (lesquelles) ils sont disponibles: <i>Notice of Proposed Rulemaking</i> (Avis de proposition de réglementation) publié dans le <i>Federal Register</i> (68 FR, n°90, pages 25242 à 25271, 9 mai 2003) – Disponible en anglais à l'adresse: http://a257.g.akamaitech.net/7/257/2422/14mar20010800/edocket.access.gpo.gov/2003/pdf/03-11459.pdf</p>
<p>10. Date projetée pour l'adoption: 12 décembre 2003</p>
<p>11. Date projetée pour l'entrée en vigueur: 12 décembre 2003</p>
<p>12. Date limite pour la présentation des observations: Les observations sur papier ou sous forme électronique devront être soumises d'ici au 8 juillet 2003 Organisme ou autorité désigné pour traiter les observations: <input type="checkbox"/> autorité nationale responsable des notifications, <input type="checkbox"/> point d'information national ou adresse, numéro de télécopie et adresse électronique (s'il y a lieu) d'un autre organisme: Les observations sur papier concernant le texte notifié sont à adresser à: Dockets Management Branch (HFA-305), Food and Drug Administration 5630 Fishers Lane, rm. 1061, Rockville, MD 20852 (États-Unis d'Amérique) Les observations peuvent être soumises sous forme électronique à: http://www.fda.gov/dockets/ecomments Les observations doivent être accompagnées de la référence <i>DOCKET No. 02N-0275</i> et du titre (<i>Administrative Detention of Food for Human or Animal Consumption Under the Public Health Security and Bioterrorism Preparedness and Response Act of 2002</i>)</p>
<p>13. Entité auprès de laquelle le texte peut être obtenu: <input type="checkbox"/> autorité nationale responsable des notifications, <input checked="" type="checkbox"/> point d'information national ou adresse, numéro de télécopie et adresse électronique (s'il y a lieu) d'un autre organisme: Mr. William Janis, U.S. Department of Agriculture, Stop 1027, Washington, DC 20250 Téléphone: (202) 720-9047 Télécopie: (202) 720-0677 Courriel électronique: fstsd@usda.gov Le texte intégral est également disponible sur internet aux adresses: http://www.accessdata.fda.gov/scripts/oc/ohrms/index.cfm (<i>DOCKET No. 02N-0275</i>) et http://www.fda.gov/OHRMS/DOCKETS/98fr/03-11459.pdf</p>