

2 octobre 2023

(23-6605)

Page: 1/2

Comité des obstacles techniques au commerce

Original: anglais

## NOTIFICATION

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

<b>1.</b>	<b>Membre notifiant:</b> NOUVELLE-ZÉLANDE <b>Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés (articles 3.2 et 7.2):</b>
<b>2.</b>	<b>Organisme responsable:</b>  Ministry for Health (Ministère de la santé) PO Box 5013 Wellington 6140 Nouvelle-Zélande  <b>Les nom et adresse (y compris les numéros de téléphone et de fax et les adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant) de l'organisme ou de l'autorité désigné pour s'occuper des observations concernant la notification doivent être indiqués si cet organisme ou cette autorité est différent de l'organisme susmentionné:</b>  TBT Enquiry Point of New Zealand (Point d'information OTC de la Nouvelle-Zélande) Ministry of Business, Innovation and Employment (Ministère des entreprises, de l'innovation et de l'emploi) Level 6, 15 Stout Street, Wellington 6011; Courrier électronique: <a href="mailto:wto@standards.govt.nz">wto@standards.govt.nz</a> Téléphone: (+64) 4 896 5711
<b>3.</b>	<b>Notification au titre de l'article 2.9.2 [X], 2.10.1 [ ], 5.6.2 [ ], 5.7.1 [ ], 3.2 [ ], 7.2 [ ], autres:</b>
<b>4.</b>	<b>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):</b> Cannabis à usage médical, y compris les produits relevant des chapitres 12 et 29 du SH.
<b>5.</b>	<b>Intitulé, nombre de pages et langue(s) du texte notifié:</b> <a href="#">Guideline on the regulation of medicinal cannabis in New Zealand: Part 3</a> (Section 3.2.2); <a href="#">Guideline on the Regulation of Therapeutic Products in New Zealand: Labelling of Medicines and Related Products</a> (Section 2.2 and Figure A)  (Lignes directrices sur la réglementation du cannabis à usage médical en Nouvelle-Zélande: partie 3 (Section 3.2.2); Lignes directrices sur la réglementation des produits à usage thérapeutique en Nouvelle-Zélande: Étiquetage des médicaments et des produits connexes (section 2.2 et figure A)), 33 pages, en anglais; 19 pages, en anglais
<b>6.</b>	<b>Teneur:</b> Les produits médicaux à base de cannabis distribués en Nouvelle-Zélande sont tenus de satisfaire aux exigences en matière d'étiquetage énoncées dans le Règlement n° 19 de 2019 sur l'abus des drogues (cannabis à usage médical). Le Ministère de la santé propose une modification technique du règlement n° 19 pour ajouter une référence à la prescription exigeant que l'étiquette des produits médicaux à base de cannabis affiche une déclaration relative à la classification des drogues réglementées à des fins d'alignement sur l'étiquetage de toutes les autres drogues réglementées vendues

	<p>comme médicaments en Nouvelle-Zélande. Cette prescription est déjà en vigueur et appliquée au titre du Règlement de 1977 sur l'abus des drogues. La modification proposée est une clarification et n'est pas un changement quant au fond du règlement. La modification technique rendra compte de l'orientation existante publiée à la section 3.2.2 des "Lignes directrices sur la réglementation du cannabis à usage médical en Nouvelle-Zélande: partie 3" et à la section 2.2 et à la figure A des "Lignes directrices sur la réglementation des produits à usage thérapeutique en Nouvelle-Zélande, partie 5".</p>
<p><b>7. Objectif et justification, y compris la nature des problèmes urgents, le cas échéant:</b> Cette actualisation technique de la législation vise à clarifier une prescription qui existe déjà et qui est appliquée.</p> <p>La prescription exigeant que l'étiquette des produits médicaux à base de cannabis affiche une déclaration relative à la classification des drogues réglementée garantit la transparence, pour que les acteurs de la chaîne d'approvisionnement sachent comment enregistrer, manipuler et stocker le produit.</p>	
<p><b>8. Documents pertinents:</b></p> <p><a href="#"><i>Guideline on the regulation of medicinal cannabis in New Zealand: Part 3</i></a></p> <p><a href="#"><i>Guideline on the Regulation of Therapeutic Products in New Zealand: Labelling of Medicines and Related Products</i></a></p>	
<p><b>9. Date projetée pour l'adoption:</b> décembre 2023</p> <p><b>Date projetée pour l'entrée en vigueur:</b> janvier 2024</p>	
<p><b>10. Date limite pour la présentation des observations:</b> 60 jours à compter de la date de notification</p>	
<p><b>11. Entité auprès de laquelle les textes peuvent être obtenus: point d'information national [X] ou adresse, numéros de téléphone et de fax et adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant, d'un autre organisme:</b></p>	