

26 de enero de 2024

(24-0624)

Página: 1/3

Comité de Licencias de Importación

Original: inglés

**ACUERDO SOBRE PROCEDIMIENTOS PARA EL TRÁMITE
DE LICENCIAS DE IMPORTACIÓN**

NOTIFICACIÓN EN VIRTUD DE LOS ARTÍCULOS 5.1 A 5.4 DEL ACUERDO¹

FILIPINAS

La siguiente comunicación, recibida originalmente el 13 de diciembre de 2023, se distribuye a petición de la delegación de Filipinas.

	Categoría	Información sobre la notificación
1	Miembro que notifica	Filipinas
2	Título de la nueva legislación/procedimiento	Reglamento Nº 1 de la Junta de Fármacos Peligrosos (DDB), serie de 2014, por el que se introducen amplias modificaciones en el Reglamento Nº 3, serie de 2003, relativo a las directrices generales sobre la importación, distribución, fabricación, prescripción, despacho y venta de fármacos peligrosos, precursores controlados, productos químicos esenciales y demás sustancias similares o análogas, y sobre otros actos lícitos relacionados con estos productos, modificado, y otras disposiciones conexas de la Junta.
3	Fecha de publicación	19 de junio de 2014
4	Fecha de entrada en vigor	13 de marzo de 2015
5	Enlace al sitio web/Publicación oficial de la nueva reglamentación/procedimiento	http://www.ddb.gov.ph/images/Board_Regulation/2014/BD.REG1.14.pdf
6	¿Se ha adjuntado una copia de la reglamentación (PDF) para la Secretaría?	[x] Sí. (<i>Sírvanse adjuntar una copia de la reglamentación a la notificación</i>) [] No.
7	Tipo de notificación	[] a) Nueva reglamentación/procedimiento para el trámite de licencias ² ; (<i>sírvanse responder las preguntas 8 a 14</i>) [x] b) Modificaciones en una reglamentación/procedimiento notificado previamente en el documento: G/LIC/N/2/PHL/4 ; (<i>sírvanse responder a las preguntas 15 y 16</i>)
8	Lista de los productos sujetos al procedimiento para el trámite de licencias	
9	Naturaleza del procedimiento para el trámite de licencias	Automático: [] No automático: []

¹ Se entiende que el Miembro que notifica también ha cumplido las obligaciones en materia de notificación que le corresponden en virtud del artículo 1.4 a) y el artículo 8.2 b) con respecto a la ley/reglamentación/procedimiento pertinente notificado rellenoando este formulario de manera completa y detallada.

² Se entiende que la expresión "Nueva reglamentación/procedimiento para el trámite de licencias" se refiere a cualquier ley, reglamentación o procedimiento introducido recientemente, y a los que están en vigor pero se notifican por primera vez al Comité.

	Categoría	Información sobre la notificación
10	Finalidad administrativa/medida que se aplica	a) <input type="checkbox"/> Protección de la moral pública b) <input type="checkbox"/> Protección de la vida y la salud de las personas y de los animales y preservación de los vegetales; protección del medio ambiente c) <input type="checkbox"/> Obtención de estadísticas comerciales o vigilancia del mercado d) <input type="checkbox"/> Protección de patentes, marcas de fábrica o de comercio y derechos de autor, y prevención de prácticas que puedan inducir a error e) <input type="checkbox"/> Cumplimiento de las obligaciones contraídas en virtud de la Carta de las Naciones Unidas y otros tratados internacionales (Convenciones de las Naciones Unidas de 1961, 1971 y 1988) tratados de fiscalización de drogas f) <input type="checkbox"/> Administración de contingentes (incluidos los contingentes arancelarios) g) <input type="checkbox"/> Regulación de la importación de armas, municiones y materias fisionables, y protección de la seguridad nacional h) <input type="checkbox"/> Otros: _____ (sírvanse especificar)
11	Órgano u órganos administrativos para la presentación de las solicitudes	Ministerio/autoridad y departamento: [] Dirección: [] Sitio web: [] Teléfono: [] Correo electrónico: []
12	Servicio del que pueda recabarse información sobre las condiciones requeridas para obtener las licencias	Ministerio/autoridad y departamento: [] Dirección: [] Sitio web: [] Teléfono: [] Correo electrónico: []
13	Duración prevista del procedimiento para el trámite de licencias	
14	Resumen de la notificación en uno de los idiomas oficiales de la OMC	
15	Si se ha marcado la casilla 7 b), sírvanse indicar el tipo de modificación o modificaciones que se ha(n) introducido	a) <input type="checkbox"/> Terminación b) <input type="checkbox"/> Suspensión c) <input checked="" type="checkbox"/> Modificación de aspectos específicos en los procedimientos existentes: <input type="checkbox"/> Productos comprendidos <input type="checkbox"/> Finalidad administrativa <input type="checkbox"/> Procedimiento automático o no automático <input type="checkbox"/> Duración del procedimiento para el trámite de licencias <input type="checkbox"/> Modificación de la naturaleza de la restricción de la cantidad/del valor <input checked="" type="checkbox"/> Condiciones que deben reunir los solicitantes <input type="checkbox"/> Servicio del que pueda recabarse información sobre las condiciones requeridas para obtener las licencias <input type="checkbox"/> Órgano u órganos administrativos para la presentación de las solicitudes <input checked="" type="checkbox"/> Requisitos de documentación (incluido el formulario de solicitud) <input type="checkbox"/> Plazo para la presentación de solicitudes <input type="checkbox"/> Órgano u órganos administrativos que expiden las licencias <input checked="" type="checkbox"/> Plazo para la expedición de las licencias <input type="checkbox"/> Derechos de licencia/cargas administrativas

	Categoría	Información sobre la notificación
		<input type="checkbox"/> Depósito/pago anticipado y condiciones aplicables <input type="checkbox"/> Reglamentación/procedimientos para la presentación de un recurso <input type="checkbox"/> Validez de las licencias <input type="checkbox"/> Otras condiciones de las licencias (prórroga, transferibilidad, sanciones por no utilización, etc.) <input type="checkbox"/> Prescripciones en materia de divisas <input checked="" type="checkbox"/> Otros: Pagos efectuados en línea
16	Sírvanse explicar en detalle las modificaciones (en uno de los idiomas oficiales de la OMC)	<p>La Junta de Fármacos Peligrosos otorga certificados para los productos no controlados (que no contienen sustancias químicas controladas) y certificados de exención para los productos que contienen sustancias químicas controladas.</p> <p>Todas las solicitudes deben presentarse antes de la llegada de los envíos a través de la plataforma en línea OACEIS (https://oaceis.ddb.gov.ph/account/Welcome.aspx). Una vez registrada la solicitud en el sistema, el evaluador la examinará en uno o dos días laborables. Si se aprueba, el sistema generará un número de transacción/referencia e indicará a la empresa que abone la tasa de certificación de PHP 300,00 (por solicitud, máximo 10 artículos) a través del siguiente enlace BizPortal de Landbank https://lbp-eservices.com/eqps/portal/index.jsp. Se facilitará más información al cliente cuando abra el enlace BizPortal.</p> <p>Por el contrario, en caso de denegación, se informará al cliente del motivo o los motivos de la denegación y recibirá recomendaciones para poder renovar la solicitud. La solicitud se tramitará una vez que el pago se haya efectuado y se haya registrado en el sistema. Para obtener más información, consulte la Carta del Ciudadano de la Junta de Fármacos Peligrosos a través del siguiente enlace: https://ddb.gov.ph/wp-content/uploads/2023/05/2023-DDB-CC_Final.pdf.</p> <p>Además de estos documentos, si el producto que se importa contiene sustancias químicas controladas y está destinado al uso de la empresa (a excepción de la venta y la distribución), el destinatario debe disponer de la licencia necesaria del Organismo Filipino de Lucha contra la Droga (PDEA) antes de la importación y la llegada del envío.</p>