



22 de septiembre de 2022

(22-7114)

Página: 1/3

Comité de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

1.	Miembro que notifica: <u>BRASIL</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate:
2.	Organismo responsable: <i>The Brazilian Health Regulatory Agency (ANVISA) (Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria)</i>
3.	Productos abarcados (número de la(s) partida(s) arancelaria(s) según se especifica en las listas nacionales depositadas en la OMC; deberá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS): Tecnología de los alimentos (ICS: 67).
4.	Regiones o países que podrían verse afectados, en la medida en que sea procedente o factible: <input checked="" type="checkbox"/> Todos los interlocutores comerciales <input type="checkbox"/> Regiones o países específicos:
5.	Título del documento notificado: <i>Draft Resolution number 1113, 6 September 2022</i> (Proyecto de Resolución Nº 1113, de 6 de septiembre de 2022). Idioma(s): portugués. Número de páginas: 11. Proyecto: http://antigo.anvisa.gov.br/documents/10181/6485886/consulta_publica_1113_2022+GE+REG+%281%29.pdf/bf4855e5-6a5a-4551-8c8b-2b3dacba1094 Formulario para la presentación de observaciones: https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/463557?lang=pt-BR
6.	Descripción del contenido: El proyecto de Resolución notificado contiene disposiciones sobre la regularización de los alimentos y embalajes bajo la competencia del Sistema Nacional de Vigilancia Sanitaria (SNVS) destinados a su suministro en el territorio nacional. En los talleres celebrados con organismos de vigilancia sanitaria se señaló la escasa eficacia de los actuales procedimientos de reglamentación para la regularización de los alimentos, con las consecuencias siguientes: falta de acceso a la información sobre los productos regularizados; falta de claridad de la reglamentación; dificultades para la clasificación de los alimentos; falta de definición de qué se entiende por riesgo; insuficiente información técnica que se traduce en controles inadecuados, especialmente en el caso de los productos de alto riesgo; insuficiente capacidad operativa de los laboratorios de análisis; formas de regularización insuficientes en cantidad (registro o exención de la obligación de registro), considerando la variabilidad de los alimentos existentes y sus diferentes niveles de riesgo; y lagunas normativas, entre otras cuestiones. Así pues, dada la situación constatada en el marco del análisis, se señaló que, entre otras medidas, era necesario introducir cambios en la reglamentación para resolver el problema fundamental. Este Reglamento también se notificará al Comité OTC.

7.	Objetivo y razón de ser: <input checked="" type="checkbox"/> inocuidad de los alimentos, <input type="checkbox"/> sanidad animal, <input type="checkbox"/> preservación de los vegetales, <input type="checkbox"/> protección de la salud humana contra las enfermedades o plagas animales o vegetales, <input type="checkbox"/> protección del territorio contra otros daños causados por plagas.
8.	<p>¿Existe una norma internacional pertinente? De ser así, indíquese la norma:</p> <p><input type="checkbox"/> de la Comisión del Codex Alimentarius (<i>por ejemplo, título o número de serie de la norma del Codex o texto conexo</i>):</p> <p><input type="checkbox"/> de la Organización Mundial de Sanidad Animal (OIE) (<i>por ejemplo, número de capítulo del Código Sanitario para los Animales Terrestres o del Código Sanitario para los Animales Acuáticos</i>):</p> <p><input type="checkbox"/> de la Convención Internacional de Protección Fitosanitaria (<i>por ejemplo, número de NIMF</i>):</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Ninguna</p> <p>¿Se ajusta la reglamentación que se propone a la norma internacional pertinente?</p> <p><input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No</p> <p>En caso negativo, indíquese, cuando sea posible, en qué medida y por qué razón se aparta de la norma internacional:</p>
9.	Otros documentos pertinentes e idioma(s) en que están disponibles:
10.	<p>Fecha propuesta de adopción (día/mes/año): Se determinará una vez finalizado el período de consulta.</p> <p>Fecha propuesta de publicación (día/mes/año): Se determinará una vez finalizado el período de consulta.</p>
11.	<p>Fecha propuesta de entrada en vigor: <input type="checkbox"/> Seis meses a partir de la fecha de publicación, y/o (día/mes/año): Se determinará una vez finalizado el período de consulta.</p> <p><input type="checkbox"/> Medida de facilitación del comercio</p>
12.	<p>Fecha límite para la presentación de observaciones: <input type="checkbox"/> Sesenta días a partir de la fecha de distribución de la notificación y/o (día/mes/año): 13 de diciembre de 2022</p> <p>Organismo o autoridad encargado de tramitar las observaciones: <input type="checkbox"/> Organismo nacional encargado de la notificación, <input checked="" type="checkbox"/> Servicio nacional de información.</p> <p>Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (en su caso) de otra institución:</p> <p>International Affairs Office (AINTÉ) (Asesoría de Asuntos Internacionales) Brazilian Health Regulatory Agency (ANVISA) (Agencia Nacional de Vigilância Sanitária) Teléfono: +(55 61) 3462 5402/5404/5406 Correo electrónico: rel@anvisa.gov.br</p>

- 13. Texto(s) disponible(s) en: [] Organismo nacional encargado de la notificación, [X] Servicio nacional de información. Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (en su caso) de otra institución:**

International Affairs Office (AINTÉ)
(Asesoría de Asuntos Internacionales)
Brazilian Health Regulatory Agency (ANVISA)
(Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria)
Teléfono: +(55 61) 3462 5402/5404/5406
Correo electrónico: rel@anvisa.gov.br