

14 de octubre de 2020

(20-7067)

Página: 1/3

Comité de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

1.	Miembro que notifica: <u>UNIÓN EUROPEA</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate:
2.	Organismo responsable: Comisión Europea, Dirección General de Salud y Seguridad Alimentaria
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): SA 2309 Preparaciones de los tipos utilizados para la alimentación de los animales.
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>Commission Implementing Regulation (EU) 2020/1175 of 7 August 2020 concerning the authorisation of L-cysteine hydrochloride monohydrate produced by fermentation with Escherichia coli KCCM 80180 and Escherichia coli KCCM 80181 as a feed additive for all animal species (Text with EEA relevance)</i> (Reglamento de Ejecución [UE] 2020/1175 de la Comisión, de 7 de agosto de 2020, relativo a la autorización del clorhidrato monohidrato de L-cisteína producido por fermentación con <i>Escherichia coli</i> KCCM 80180 y <i>Escherichia coli</i> KCCM 80181 como aditivo en piensos para todas las especies animales [Texto pertinente a efectos del EEE]). Idioma(s): inglés, francés y español. Número de páginas: 4. https://members.wto.org/crnattachments/2020/SPS/EEC/20_6122_00_e.pdf https://members.wto.org/crnattachments/2020/SPS/EEC/20_6122_00_f.pdf https://members.wto.org/crnattachments/2020/SPS/EEC/20_6122_00_s.pdf
6.	Descripción del contenido: El Reglamento (CE) Nº 1831/2003 regula la autorización de aditivos para su uso en la alimentación animal, así como los motivos y los procedimientos para conceder dicha autorización. De conformidad con el artículo 7 del Reglamento (CE) Nº 1831/2003, se presentó una solicitud de autorización del clorhidrato monohidrato de L-cisteína producido por fermentación con <i>Escherichia coli</i> KCCM 80180 y <i>Escherichia coli</i> KCCM 80181. Dicha solicitud iba acompañada de la información y la documentación exigidas en el artículo 7, apartado 3, del Reglamento (CE) Nº 1831/2003. La solicitud se refiere a la autorización del clorhidrato monohidrato de L-cisteína producido por fermentación con <i>Escherichia coli</i> KCCM 80180 y <i>Escherichia coli</i> KCCM 80181 como aditivo en piensos para todas las especies animales. El solicitante pidió que dicho aditivo se clasificara en la categoría de "aditivos organolépticos".

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 checked="" 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>): CAC/RCP 54-2004, Código de prácticas sobre buena alimentación animal.</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 type="checkbox"/> Ninguna</p> <p>¿Se ajusta la reglamentación que se propone a la norma internacional pertinente?</p> <p><input checked="" 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): 7 de agosto de 2020</p> <p>Fecha propuesta de publicación (día/mes/año): 10 de agosto de 2020</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): 30 de agosto de 2020</p> <p><input checked="" 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):</p> <p>Organismo o autoridad encargado de tramitar las observaciones: <input checked="" type="checkbox"/> Organismo nacional encargado de la notificación, <input checked="" type="checkbox"/> Servicio nacional de información. Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (en su caso) de otra institución:</p> <p><i>European Commission</i> (Comisión Europea) <i>DG Health and Food Safety</i> (Dirección General de Salud y Seguridad Alimentaria), <i>Unit D2-Multilateral International Relations</i> (Unidad D2 - Relaciones Internacionales Multilaterales) Rue Froissart 101 B -1049 Bruselas Teléfono: +(322) 295 4263 Fax: +(322) 299 8090 Correo electrónico: sps@ec.europa.eu</p>

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

European Commission (Comisión Europea)
DG Health and Food Safety (Dirección General de Salud y Seguridad Alimentaria),
Unit D2-Multilateral International Relations (Unidad D2 - Relaciones Internacionales Multilaterales)
Rue Froissart 101
B -1049 Bruselas
Teléfono: +(322) 295 4263
Fax: +(322) 299 8090
Correo electrónico: sps@ec.europa.eu