



8 de marzo de 2023

(23-1687)

Página: 1/2

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): Preparaciones de los tipos utilizados para la alimentación de los animales (SA: 2309).
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: Reglamento de Ejecución (UE) 2023/255 de la Comisión, de 6 de febrero de 2023, relativo a la renovación de la autorización de la naringina como aditivo para piensos para todas las especies animales y por el que se deroga el Reglamento de Ejecución (UE) Nº 870/2012 (Texto pertinente a efectos del EEE). Idioma(s): inglés, francés y español. Número de páginas: 4. https://members.wto.org/crnattachments/2023/SPS/EEC/23_1740_00_e.pdf https://members.wto.org/crnattachments/2023/SPS/EEC/23_1740_00_f.pdf https://members.wto.org/crnattachments/2023/SPS/EEC/23_1740_00_s.pdf
6.	Descripción del contenido: La notificación se refiere a la renovación de la autorización de la naringina, un aditivo para piensos autorizado para todas las especies animales durante un período de diez años mediante el Reglamento de Ejecución (UE) Nº 870/2012 de la Comisión. De conformidad con el artículo 14 del Reglamento (CE) Nº 1831/2003, se presentó una solicitud de renovación de la autorización de la naringina como aditivo para piensos para todas las especies animales, en la categoría de los "aditivos organolépticos" y en el grupo funcional de los "aromatizantes". La evaluación de la naringina mostró que se cumplen las condiciones de autorización establecidas en el artículo 5 del Reglamento (CE) Nº 1831/2003. En consecuencia, se renovó la autorización de ese aditivo. A fin de poder ejercer un mejor control, habrá que indicar en la etiqueta del aditivo un contenido máximo recomendado. Como consecuencia de la renovación de la autorización de la naringina como aditivo para piensos, se derogó el Reglamento de Ejecución (UE) Nº 870/2012.
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.	<p>Otros documentos pertinentes e idioma(s) en que están disponibles:</p>
10.	<p>Fecha propuesta de adopción (<i>día/mes/año</i>): 6 de febrero de 2023</p> <p>Fecha propuesta de publicación (<i>día/mes/año</i>): 7 de febrero de 2023</p>
11.	<p>Fecha propuesta de entrada en vigor: <input type="checkbox"/> Seis meses a partir de la fecha de publicación, y/o (<i>día/mes/año</i>): El Reglamento notificado entró en vigor el vigésimo día después de su publicación en el Diario Oficial de la Unión Europea.</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 (<i>día/mes/año</i>): No procede.</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 A4-Multilateral International Relations</i> (Unidad A4 - Relaciones Internacionales Multilaterales) Rue Froissart 101 B-1049 Bruselas Teléfono: +(32 2) 29 54263 Fax: +(32 2) 29 98090 Correo electrónico: sps@ec.europa.eu</p>
13.	<p>Texto(s) disponible(s) en: <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 A4-Multilateral International Relations</i> (Unidad A4 - Relaciones Internacionales Multilaterales) Rue Froissart 101 B-1049 Bruselas Teléfono: +(32 2) 29 54263 Fax: +(32 2) 29 98090 Correo electrónico: sps@ec.europa.eu</p>