

20 de enero de 2022

(22-0452)

Página: 1/2

Comité de Obstáculos Técnicos al Comercio

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

Se da traslado de la notificación siguiente de conformidad con el artículo 10.6.

| | |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. | Miembro que notifica: <u>JAPÓN</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2): |
| 2. | Organismo responsable: <i>Ministry of Health, Labour and Welfare</i> (Ministerio de Salud, Trabajo y Bienestar Social) Nombre y dirección (incluidos los números de teléfono y de fax, así como las direcciones de correo electrónico y sitios web, en su caso) del organismo o autoridad encargado de la tramitación de observaciones sobre la notificación, en caso de que se trate de un organismo o autoridad diferente: |
| 3. | Notificación hecha en virtud del artículo 2.9.2 [X], 2.10.1 [], 5.6.2 [], 5.7.1 [], o en virtud de: |
| 4. | Productos abarcados (partida del SA o de la NCCA cuando corresponda; en otro caso partida del arancel nacional. Podrá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS): PRODUCTOS FARMACÉUTICOS (SA: 30). |
| 5. | Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado: <i>Partial amendment to the Public Notice on National Release Testing</i> (Modificación parcial del Aviso Público relativo a las pruebas de autorización nacional). Documento en inglés (1 página). |
| 6. | Descripción del contenido: Se modifican las disposiciones relativas a los derechos y la cantidad y se suprime la prueba de toxicidad causante de leucopenia en la sección sobre la vacuna contra la influenza con antígeno hemaglutinina. |
| 7. | Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la naturaleza de los problemas urgentes: Especificación de los productos farmacéuticos que requieren precauciones particulares por motivos de salud pública e higiene cuando se someten a las pruebas de autorización nacional, así como de la información relativa a las pruebas (derechos, criterios y cantidad); otros. |
| 8. | Documentos pertinentes: <i>Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Products Including Pharmaceuticals and Medical Devices.</i> http://www.japaneselawtranslation.go.jp/law/detail/?id=3213&vm=04&re=2&new=1 Una vez adoptada, la modificación notificada se publicará en Kanpo (Boletín Oficial). |
| 9. | Fecha propuesta de adopción: febrero de 2022 Fecha propuesta de entrada en vigor: febrero de 2022 |
| 10. | Fecha límite para la presentación de observaciones: 10 de febrero de 2022 (hora del Japón) |

11. Textos disponibles en: Servicio nacional de información [X], o dirección, números de teléfono y de fax y direcciones de correo electrónico y sitios web, en su caso, de otra institución:

Japan Enquiry Point (Servicio de información del Japón)
International Trade Division (División de Comercio Internacional)
Economic Affairs Bureau (Oficina de Asuntos Económicos)
Ministry of Foreign Affairs (Ministerio de Relaciones Exteriores)
Fax: (+813) 5501 (8343)

Correo electrónico: enquiry@mofa.go.jp

https://members.wto.org/crnattachments/2022/TBT/JPN/22_0591_00_e.pdf