

# ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/SPS/N/USA/855

18 février 2004

(04-0696)

Comité des mesures sanitaires et phytosanitaires

Original: anglais

## NOTIFICATION

1.	<b>Membre de l'Accord adressant la notification:</b> <u>ÉTATS-UNIS</u> <b>Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés:</b>
2.	<b>Organisme responsable:</b> Office de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA)
3.	<b>Produits visés (Prière d'indiquer le (les) numéro(s) du tarif figurant dans les listes nationales déposées à l'OMC. Les numéros de l'ICS devraient aussi être indiqués, le cas échéant):</b> Aliments (y compris les compléments alimentaires) destinés à la consommation humaine aux États-Unis, exception faite des produits de viande et de volaille et des ovoproduits qui relèvent exclusivement du Département de l'agriculture des États-Unis
4.	<b>Régions ou pays susceptibles d'être concernés, si cela est pertinent ou faisable:</b> Partenaires commerciaux qui importent des aliments aux États-Unis
5.	<b>Intitulé, langue et nombre de pages du texte notifié:</b> <i>Food Labelling: Health Claims; Dietary Guidance</i> (Étiquetage des denrées alimentaires: allégations de santé. Lignes directrices en matière nutritionnelle) – 8 pages, disponible en anglais
6.	<b>Teneur:</b> L'Office de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA) a publié un préavis de proposition de réglementation (ANPRM) afin de recueillir des observations sur les solutions possibles pour réglementer les allégations de santé assorties de réserves dans l'étiquetage des denrées alimentaires conventionnelles et des compléments alimentaires destinés à la consommation humaine. Le FDA a demandé que lui soient communiquées des observations sur diverses autres questions liées aux allégations de santé et à la pertinence et à la nature des conseils nutritionnels apposés sur les étiquettes. Les observations relatives aux possibilités d'approches réglementaires et aux autres questions ont permis au FDA d'établir des règles régissant les allégations de santé et de prévoir des mesures pouvant être adoptées afin de permettre aux consommateurs d'effectuer leurs choix alimentaires en connaissance de cause.
7.	<b>Objectif et raison d'être:</b> <input checked="" type="checkbox"/> innocuité des produits alimentaires, <input type="checkbox"/> santé des animaux, <input type="checkbox"/> préservation des végétaux, <input type="checkbox"/> protection des personnes contre les maladies ou les parasites des animaux/des plantes, <input type="checkbox"/> protection du territoire contre d'autres dommages attribuables à des parasites
8.	<b>Norme, directive ou recommandation internationale:</b> <input type="checkbox"/> Commission du Codex Alimentarius, <input type="checkbox"/> Organisation mondiale de la santé animale, <input type="checkbox"/> Convention internationale pour la protection des végétaux, <input checked="" type="checkbox"/> Néant <b>S'il existe une norme, directive ou recommandation internationale, en donner la référence correcte et indiquer brièvement en quoi le texte notifié est différent:</b>

<b>9. Documents pertinents et langue(s) dans laquelle (lesquelles) ils sont disponibles:</b>
Avis publié dans le <i>Federal Register</i> (FR), 68 FR n° 227, pages 66040-66048, <a href="http://www.fda.gov/OHRMS/DOCKETS/98fr/03-29448.pdf">http://www.fda.gov/OHRMS/DOCKETS/98fr/03-29448.pdf</a> (disponible en anglais)
<b>10. Date projetée pour l'adoption:</b> Le FDA a l'intention de lancer, dans un délai d'un an, une procédure d'élaboration de règles avec publication d'un avis et communication d'observations en vue d'établir des critères et des procédures d'examen scientifique pour les demandes concernant les allégations de santé assorties de réserves. Le FDA prévoit de clôturer ladite procédure à l'automne 2005.
<b>11. Date projetée pour l'entrée en vigueur:</b> Automne 2005
<b>12. Date limite pour la présentation des observations:</b> 26 janvier 2004 <b>Organisme ou autorité désigné pour traiter les observations:</b> <input type="checkbox"/> <b>autorité nationale responsable des notifications,</b> <input type="checkbox"/> <b>point d'information national ou adresse, numéro de télécopie et adresse électronique (s'il y a lieu) d'un autre organisme:</b> Les observations sur papier sont à adresser à: Dockets Management Branch (HFA-305), Food and Drug Administration, 5630 Fishers Lane, room 1061, Rockville, MD 20852, États-Unis d'Amérique. L'envoi d'observations sous forme électronique doit être effectué à l'adresse <a href="http://www.fda.gov/dockets/ecomments">http://www.fda.gov/dockets/ecomments</a> et être accompagné de la référence <i>Docket No. 2003N-0496</i> .
<b>13. Entité auprès de laquelle le texte peut être obtenu:</b> <input type="checkbox"/> <b>autorité nationale responsable des notifications,</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>point d'information national ou adresse, numéro de télécopie et adresse électronique (s'il y a lieu) d'un autre organisme:</b> U.S. Department of Agriculture, Stop 1027, Washington, DC 20250. Téléphone: (202) 720-4051. Télécopie: (202) 720-0677. Courrier électronique: <a href="mailto:fstsd@usda.gov">fstsd@usda.gov</a> . Le texte intégral du document est également accessible à l'adresse <a href="http://www.accessdata.fda.gov/scripts/oc/ohrms/index.cfm">http://www.accessdata.fda.gov/scripts/oc/ohrms/index.cfm</a> (à la date de publication dans le <i>Federal Register</i> , soit le 25 novembre 2003).