

ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/TBT/N/USA/38

1er avril 2003

(03-1839)

Comité des obstacles techniques au commerce

Original: anglais

NOTIFICATION

La notification suivante est communiquée conformément à l'article 10.6.

1.	Membre de l'Accord adressant la notification: <u>ÉTATS-UNIS</u> Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés (articles 3.2 et 7.2):
2.	Organisme responsable: Office de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA) (38) Les nom et adresse (y compris les numéros de téléphone et de télécopie et les adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant) de l'organisme ou de l'autorité désigné pour s'occuper des observations concernant la notification doivent être indiqués si cet organisme ou cette autorité est différent de l'organisme susmentionné:
3.	Notification au titre de l'article 2.9.2 [X], 2.10.1 [], 5.6.2 [], 5.7.1 [], autres:
4.	Produits visés (le cas échéant, position du SH ou de la NCCD, sinon position du tarif douanier national. Les numéros de l'ICS peuvent aussi être indiqués, le cas échéant): Ingrédients et compléments alimentaires (Section IV du SH) (Domaine 71 de l'ICS)
5.	Intitulé, nombre de pages et langue(s) du texte notifié: <i>Current Good Manufacturing Practice in Manufacturing, Packing, or Holding Dietary Ingredients and Dietary Supplements</i> (Bonnes pratiques de fabrication courantes concernant la fabrication, le conditionnement ou la conservation des ingrédients et des compléments alimentaires) - 106 pages, en anglais
6.	Teneur: Le FDA propose une réglementation relative aux bonnes pratiques de fabrication (BPF) courantes pour les ingrédients et les compléments alimentaires. La règle proposée établirait les BPF courantes minimum nécessaires pour éviter la falsification ou le faux étiquetage dans le cadre d'activités liées à la fabrication, au conditionnement ou à la conservation d'ingrédients ou de compléments alimentaires. Ces dispositions obligeraient les fabricants à évaluer les ingrédients et les compléments alimentaires quant à leur identité, leur pureté, leur qualité, leur concentration et leur composition.
7.	Objectif et justification, y compris la nature des problèmes urgents, le cas échéant: Promotion et protection de la santé publique
8.	Documents pertinents: 68 <i>Federal Register</i> (FR) 12158, 13 mars 2003; Titre 21 du Code des règlements fédéraux (CFR), Parties 111 et 112. Publication dans le <i>Federal Register</i> après adoption
9.	Date projetée pour l'adoption: Date projetée pour l'entrée en vigueur: } À déterminer

10.	Date limite pour la présentation des observations: 11 juin 2003
11.	Entité auprès de laquelle le texte peut être obtenu: point national d'information [X] ou adresse, numéros de téléphone et de télécopieur, et adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant, d'un autre organisme: http://www.access.gpo.gov/nara/index.html Le texte intégral du document est également accessible à l'adresse http://www.accessdata.fda.gov/scripts/oc/ohrms/index.cfm (<i>DOCKET No. 96N-0417</i>).