

# ORGANIZACIÓN MUNDIAL DEL COMERCIO

G/TBT/N/EEC/40  
11 de noviembre de 2003

(03-6009)

Comité de Obstáculos Técnicos al Comercio

Original: inglés

## NOTIFICACIÓN

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

1.	<b>Miembro del Acuerdo que notifica:</b> COMUNIDADES EUROPEAS <b>Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):</b>
2.	<b>Organismo responsable:</b> Comisión Europea <b>Nombre y dirección (incluidos los números de teléfono y de telefax, 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:</b>  Comisión Europea Servicio de información OTC de las CE Telefax: 0032 2 299 80 43 Correo electrónico: <a href="mailto:ec-tbt@cec.eu.int">ec-tbt@cec.eu.int</a>
3.	<b>Notificación hecha en virtud del artículo 2.9.2 [ X ], 2.10.1 [ ], 5.6.2 [ ], 5.7.1 [ ], o en virtud de:</b>
4.	<b>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):</b>
5.	<b>Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado:</b>  Propuesta de Directiva de la Comisión ../.../CE de [...] por la que se aplica la Directiva 2002/98/CE del Parlamento Europeo y del Consejo en lo relativo a determinadas prescripciones técnicas aplicables a la sangre humana y sus componentes – 23 páginas, disponible en inglés y también en todos los idiomas oficiales de las CE.
6.	<b>Descripción del contenido:</b> La Directiva de la Comisión abarca: <ul style="list-style-type: none"><li>▪ la información que se debe proporcionar a los donantes de sangre y solicitar de ellos;</li><li>▪ las prescripciones relativas a su idoneidad, incluidos los criterios de su exclusión tanto permanente como temporal;</li><li>▪ los requisitos sobre almacenamiento, transporte y distribución;</li><li>▪ los requisitos de calidad y seguridad de la sangre y los componentes sanguíneos.</li></ul> Asimismo se establecen disposiciones relativas a las donaciones autólogas (autodonaciones).
7.	<b>Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la índole de los problemas urgentes:</b> El objetivo es introducir en la Unión Europea prescripciones técnicas que garanticen un nivel equivalente de seguridad y calidad en todos los Estados miembros.

La medida se adopta en virtud de lo dispuesto en el artículo 29 de la Directiva 2002/98/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de enero de 2003, por la que se establecen normas de calidad y de seguridad para la extracción, verificación, tratamiento, almacenamiento y distribución de sangre humana y sus componentes y por la que se modifica la Directiva 2001/83/CE.	
8.	<b>Documentos pertinentes:</b> Directiva 2002/98/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de enero de 2003, por la que se establecen normas de calidad y de seguridad para la extracción, verificación, tratamiento, almacenamiento y distribución de sangre humana y sus componentes y por la que se modifica la Directiva 2001/83/CE. <a href="http://europa.eu.int/eur-lex/pri/en/oj/dat/2003/l_033/l_03320030208en00300040.pdf">http://europa.eu.int/eur-lex/pri/en/oj/dat/2003/l_033/l_03320030208en00300040.pdf</a>
9.	<b>Fecha propuesta de adopción:</b> Enero de 2004 <b>Fecha propuesta de entrada en vigor:</b> 20 días después de la publicación en el Diario Oficial de la Unión Europea
10.	<b>Fecha límite para la presentación de observaciones:</b> 60 días a partir de la fecha de la notificación
11.	<b>Textos disponibles en: Servicio nacional de información [ X ] o dirección, números de teléfono y de telefax, correo electrónico y dirección del sitio Web, en su caso, de otra institución:</b>  Comisión Europea Servicio de información OTC de las CE Telefax: 032 2 299 80 43 Correo electrónico: <a href="mailto:ec-tbt@cec.eu.int">ec-tbt@cec.eu.int</a>