

ORGANIZACIÓN MUNDIAL DEL COMERCIO

G/TBT/Notif.00/285

13 de junio de 2000

(00-2362)

Comité de Obstáculos Técnicos al Comercio

NOTIFICACIÓN

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

1.	Miembro del Acuerdo que notifica: <u>SUIZA</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):
2.	Organismo responsable: Oficina Federal de Salud Pública, Berna Se indicará el organismo o autoridad encargado de la tramitación de observaciones sobre la notificación, en caso de que se trate de un organismo o autoridad diferente: Secretaría de Estado para Asuntos Económicos
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): Ingredientes activos farmacéuticos
5.	Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado: <ul style="list-style-type: none">- <i>Moclobemid/Moclobemida/Moclobemidum</i> (3 páginas en alemán, 3 páginas en francés);- <i>Diamorphinhydrochlorid-Monohydrat/Diamorfina, Clorohidrato de, Monohidrato/Diamorphini hydrochloridum Monohydricum</i> (3 páginas en alemán, 4 páginas en francés);- <i>Diamorphinhydrochlorid, Diamorphini Hydrochloridum Anhydricum/Diamorfina, Clorohidrato de, Anhidro/Diamorphini Hydrochloridum Anhydricum</i> (3 páginas en alemán, 4 páginas en francés).
6.	Descripción del contenido: Monografías que establecen prescripciones relativas a la definición, la identificación, la pureza y la composición de los ingredientes activos farmacéuticos mencionados en el punto 5.
7.	Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la índole de los problemas urgentes: Al igual que en las monografías existentes se establecen prescripciones para otros ingredientes activos farmacéuticos, las monografías notificadas establecen normas de calidad para las sustancias mencionadas <i>supra</i> y contribuyen a garantizar la calidad para proteger la salud de los pacientes.

8.	Documentos pertinentes: Farmacopea Helvética, octava edición (Decreto de 4 de abril de 1990 sobre la Farmacopea) [SR 812.211]. Las nuevas monografías se basan en los métodos generales de la Farmacopea Europea, tercera edición, incluido el suplemento de 2000.
9.	Fecha propuesta de adopción: 1° de septiembre de 2000 Fecha propuesta de entrada en vigor: 1° de octubre de 2000
10.	Fecha límite para la presentación de observaciones: 13 de agosto de 2000
11.	Textos disponibles en: Servicio nacional de información [X] o dirección, correo electrónico y número de telefax de otra institución: