

# ORGANISATION MONDIALE DU COMMERCE

G/SPS/N/USA/1347/Add.1

3 septembre 2007

(07-3682)

Comité des mesures sanitaires et phytosanitaires

Original: anglais

## NOTIFICATION

### Addendum

La communication ci-après, reçue le 29 août 2007, est distribuée à la demande de la délégation des États-Unis.

Règle finale. Additifs alimentaires autorisés pour utilisation directe dans des aliments destinés à la consommation humaine. Ester glycérique de la colophane de *tall oil*

L'Office de contrôle des médicaments et des produits alimentaires (FDA) des États-Unis a fait paraître dans le *Federal Register* du 22 août 2007 (72 FR 46895) une règle finale modifiant la réglementation relative aux additifs alimentaires de la Partie 172.735 du Titre 21 du Code des Règlements fédéraux (21 CFR 172.735) de façon à permettre un emploi sûr de l'ester glycérique de la colophane de *tall oil* en tant qu'agent modificateur de la densité des essences d'agrumes utilisées dans la préparation de boissons. Cet additif pourra être utilisé à un niveau ne devant pas excéder 100 ppm de la boisson finie et sera un produit de substitution de l'ester glycérique de la colophane de bois ou de gemme de pin, qui est déjà autorisé pour cette utilisation. La règle a aussi modifié la Partie 172.735 de façon à permettre l'emploi de la technique de la distillation par entraînement à la vapeur comme méthode de purification dans la production d'ester glycérique de la colophane de bois, de la colophane de gemme de pin ou de la colophane de *tall oil*. Cette action fait suite à une demande déposée par la société Georgia-Pacific Resins, Inc.

Le texte intégral de la règle finale publié en anglais dans le *Federal Register* (72 FR 46895) est accessible sur Internet à l'adresse: <http://www.fda.gov/OHRMS/DOCKETS/98fr/E7-16558.pdf>

Toute personne affectée par ce texte peut formuler des objections et présenter des demandes d'audition sur papier ou par voie électronique auprès de la *Division of Dockets Management* (Division des dossiers de consultation) d'ici au 20 septembre 2007. Les objections et les demandes d'audition écrites, accompagnées du numéro du dossier de consultation (*docket*) 2006F-0059, peuvent être transmises de l'une des façons suivantes:

- Portail fédéral sur l'élaboration de la réglementation (*Federal eRulemaking Portal*): <http://www.regulations.gov>. Suivre les instructions pour la présentation d'observations.
- Site Web de l'organisme responsable: <http://www.fda.gov/dockets/ecomments>  
Suivre les instructions pour la présentation d'observations.
- Fax: 301-827-6870

- Courrier postal/livraison par porteur/messagerie (pour les communications sur papier, disquette ou CD-ROM): Division of Dockets Management (HFA-305), Food and Drug Administration, 5630 Fishers Lane, rm. 1061, Rockville, MD 20852

Toutes les communications reçues doivent comporter le nom de l'organisme responsable (*Agency*) et le numéro du dossier de consultation (*docket*) du texte. Toutes les objections reçues seront affichées telles quelles sur le site <http://www.fda.gov/ohrms/dockets/default.htm>, y compris pour ce qui est des informations personnelles communiquées.

Pour tout complément d'information, s'adresser à: Blondell Anderson, Center for Food Safety and Applied Nutrition (HFS-265), Food and Drug Administration, 5100 Paint Branch Pkwy., College Park, MD 20740-3835, 301-436-1304

United States SPS National Notification Authority, USDA Foreign Agricultural Service, International Regulations and Standards Division (IRSD), Stop 1027, Washington D.C. 20250. Téléphone: +(1 202) 720-1301. Fax: +(1 202) 690-0677. Courrier électronique: [us.spsenquiry@fas.usda.gov](mailto:us.spsenquiry@fas.usda.gov)

---