



21 février 2023

(23-1226)

Page: 1/3

Comité des licences d'importation

Original: anglais

ACCORD SUR LES PROCÉDURES DE LICENCES D'IMPORTATION

NOTIFICATION AU TITRE DE L'ARTICLE 5:1 À 5:4 DE L'ACCORD¹

PHILIPPINES

La notification ci-après, datée du 14 février 2023, est distribuée à la demande de la délégation des Philippines.

	Catégorie	Détails de la notification
1	Membre notifiant	Philippines
2	Titre de la nouvelle législation/procédure	Circulaire conjointe n° 1 de la FDA (DOH) et du BOC – Importation de produits réglementés par la FDA (DOH) destinés à une utilisation personnelle.
3	Date de publication	22 juin 2015
4	Date d'entrée en vigueur	9 juillet 2015
5	Adresse du site Web/ publication officielle de la nouvelle réglementation/ procédure	https://customs.gov.ph/wp-content/uploads/2015/10/Memorandum-Importation-of-FDA-DOH-Regulated-Products-For-Personal-Use.pdf
6	Avez-vous joint une copie (pdf) de la réglementation pour le Secrétariat?	<input checked="" type="checkbox"/> Oui (veuillez joindre une copie de la réglementation à la présente notification) <input type="checkbox"/> Non
7	Type de notification	<input checked="" type="checkbox"/> a) Nouvelle réglementation/procédure ² concernant les licences (veuillez répondre aux questions n° 8 à 14) <input type="checkbox"/> b) Modification d'une réglementation/procédure précédemment notifiée dans le document: _____; (veuillez répondre aux questions n° 15 et 16)
8	Liste des produits soumis à licences	9033.00.00 Parties et accessoires (non dénommés ni compris ailleurs dans le chapitre 90), pour machines, appareils, instruments ou articles du Chapitre 90. <ul style="list-style-type: none">• Produits destinés au diagnostic in vitro à usage personnel (à l'exception des kits de diagnostic in vitro complémentaires comme les bandelettes d'analyse qui sont vendues par paquets de 100 pièces maximum (1 pièce de chaque type).• Dispositifs médicaux (à l'exception des dispositifs médicaux complémentaires, tels que les lancettes et les aiguilles des seringues à insuline qui sont vendues par paquets de 100 pièces maximum (1 pièce de chaque type).

¹ Il est entendu que le Membre notifiant a également rempli ses obligations de notification au titre de l'article 1:4 a) et de l'article 8:2 b) concernant la loi/la réglementation/la procédure pertinente notifiée en remplissant le présent formulaire de manière complète et précise.

² Il est entendu que "nouvelle réglementation/procédure" fait référence à toute loi, réglementation ou procédure nouvellement introduite, ainsi qu'à celles qui sont en vigueur mais qui sont notifiées pour la première fois au Comité.

	Catégorie	Détails de la notification
9	Nature du régime de licences	Automatique: <input checked="" type="checkbox"/> Non automatique: []
10	Objectif administratif/mesure appliquée	a) <input type="checkbox"/> Protection de la moralité publique b) <input type="checkbox"/> Protection de la vie et de la santé des personnes et des animaux et préservation des végétaux; protection de l'environnement c) <input type="checkbox"/> Collecte de statistiques commerciales ou surveillance du marché d) <input type="checkbox"/> Protection des brevets, des marques de fabrique ou de commerce et du droit d'auteur, et prévention des pratiques frauduleuses e) <input type="checkbox"/> Respect des obligations découlant de la Charte des Nations Unies et d'autres traités internationaux (<i>CITES, Convention de Bâle, Convention de Rotterdam, Résolutions du Conseil de sécurité de l'ONU, etc.</i>) f) <input type="checkbox"/> Administration des contingents (y compris tarifaires) g) <input type="checkbox"/> Réglementation des importations d'armes, de munitions ou de matières fissiles et protection de la sécurité nationale h) <input checked="" type="checkbox"/> Autre: <u>fourniture de directives sur l'importation de dispositifs médicaux réglementés par la FDA (DOH) destinés à une utilisation personnelle</u>
11	Organe(s) administratif(s) auquel (auxquels) présenter les demandes	Ministère/autorité et département: Bureau of Customs (Office des douanes) Adresse: G/F OCOM Building, 16th Street, South Harbor, Port Area, Manille Site Web: https://customs.gov.ph Téléphone: (02) 87056000 Courrier électronique: boc.cares@customs.gov.ph
12	Point de contact chargé de communiquer des renseignements sur les conditions de recevabilité	Ministère/autorité et département: Bureau of Customs (Office des douanes) Adresse: G/F OCOM Building, 16th Street, South Harbor, Port Area, Manille Site Web: https://customs.gov.ph Téléphone: (02) 87056000 Courrier électronique: boc.cares@customs.gov.ph
13	Durée d'application prévue de la procédure de licences	En cours.
14	Résumé de la notification dans l'une des langues officielles de l'OMC	Cette circulaire conjointe a été émise pour réglementer l'importation de produits réglementés par la FDA (DOH) destinés à une utilisation personnelle, notamment les dispositifs médicaux.
15	Si la case 7 b) a été cochée, veuillez indiquer la nature de la (des) modification(s)	a) <input type="checkbox"/> Abrogation b) <input type="checkbox"/> Suspension c) <input type="checkbox"/> Modification d'aspects particuliers des procédures existantes: <input type="checkbox"/> produits visés <input type="checkbox"/> objectif administratif <input type="checkbox"/> caractère automatique ou non automatique <input type="checkbox"/> durée d'application de la procédure de licences <input type="checkbox"/> modification de la nature de la restriction quantitative/en valeur <input type="checkbox"/> conditions de recevabilité des demandeurs <input type="checkbox"/> point de contact chargé de communiquer des renseignements sur les conditions de recevabilité

	Catégorie	Détails de la notification
		<input type="checkbox"/> organe(s) administratif(s) auquel (auxquels) présenter les demandes <input type="checkbox"/> documents requis (y compris le formulaire de demande) <input type="checkbox"/> délai de présentation de la demande <input type="checkbox"/> organe(s) administratif(s) délivrant les licences <input type="checkbox"/> délai de délivrance d'une licence <input type="checkbox"/> droit de licence/redevance administrative <input type="checkbox"/> versement d'un dépôt ou paiement préalable et conditions applicables <input type="checkbox"/> droits/procédures de recours <input type="checkbox"/> durée de validité de la licence <input type="checkbox"/> autres conditions de la licence (prolongation, cessibilité, sanctions en cas de non-utilisation, etc.) <input type="checkbox"/> prescriptions en matière de change <input type="checkbox"/> autre: _____ (veuillez préciser)
16	Veillez expliquer les modifications en détail (dans l'une des langues officielles de l'OMC)	
