



28 de febrero de 2014

(14-1264)

Página: 1/2

Comité de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

Addendum

La siguiente comunicación, recibida el 28 de febrero de 2014, se distribuye a petición de la delegación de la Unión Europea.

Límites máximos de residuos (LMR) de fenpropidin y formetanato en el interior o en la superficie de determinados productos

La propuesta notificada en G/SPS/N/EU/7 (19 de marzo de 2012) se adoptó con el título "Reglamento (UE) N° 61/2014 de la Comisión, de 24 de enero de 2014, por el que se modifican los anexos II y III del Reglamento (CE) N° 396/2005 del Parlamento Europeo y del Consejo por lo que respecta a los límites máximos de residuos de ciromazina, fenpropidin, formetanato, oxamilo y tebuconazol en el interior o en la superficie de determinados productos" (Texto pertinente a efectos del EEE) (DO L 22/1, de 25 de enero de 2014, páginas 1 a 32). El Reglamento entró en vigor el 14 de febrero de 2014.

http://members.wto.org/crnattachments/2014/sps/EEC/14_1090_00_e.pdf

http://members.wto.org/crnattachments/2014/sps/EEC/14_1090_00_f.pdf

http://members.wto.org/crnattachments/2014/sps/EEC/14_1090_00_s.pdf

Este addendum se refiere a:

- ☐ la modificación de la fecha límite para la presentación de observaciones
- ☒ la notificación de la adopción, publicación o entrada en vigor del reglamento
- ☐ la modificación del contenido y/o ámbito de aplicación de un proyecto de reglamento previamente notificado
- ☐ el retiro del reglamento propuesto
- ☐ la modificación de la fecha propuesta de adopción, publicación o entrada en vigor
- ☐ otro aspecto:

Plazo para la presentación de observaciones: *(Si el addendum amplía el ámbito de aplicación de la medida anteriormente notificada en cuanto a los productos abarcados y/o los Miembros a los que puede afectar, deberá preverse un nuevo plazo para recibir observaciones, normalmente de 60 días naturales como mínimo. En otros casos, como el aplazamiento de la fecha límite anunciada inicialmente para la presentación de observaciones, el plazo previsto en el addendum podrá variar.)*

- ☐ Sesenta días a partir de la fecha de distribución del addendum a la notificación y/o (día/mes/año): no procede

Organismo o autoridad encargado de tramitar las observaciones: ☒ Organismo nacional encargado de la notificación, ☒ Servicio nacional de información. Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (si la hay) de otra institución:

Comisión Europea
Dirección General de Sanidad y Consumidores, Unidad G-6 - Relaciones Internacionales Multilaterales

Rue Froissart 101
B-1049 Bruselas, Bélgica
Teléfono: +(32 2) 295 42 63
Fax: +(32 2) 299 80 90
Correo electrónico: sps@ec.europa.eu

Textos disponibles en: [X] Organismo nacional encargado de la notificación, [X] Servicio nacional de información. Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (si la hay) de otra institución:

Comisión Europea
Dirección General de Sanidad y Consumidores, Unidad G-6 - Relaciones Internacionales Multilaterales
Rue Froissart 101
B-1049 Bruselas, Bélgica
Teléfono: +(32 2) 295 42 63
Fax: +(32 2) 299 80 90
Correo electrónico: sps@ec.europa.eu
