



30 de junio de 2017

(17-3533)

Página: 1/2

Comité de Obstáculos Técnicos al Comercio

Original: español

NOTIFICACIÓN

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

1.	Miembro que notifica: <u>PERÚ</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):
2.	Organismo responsable: Ministerio de Salud Nombre y dirección (incluidos los números de teléfono y de fax, 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:
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): Productos farmacéuticos clasificados en el capítulo 30 del Sistema Armonizado o el Arancel de Aduanas.
5.	Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado: Proyecto de Reglamento que regula las condiciones para la presentación de los resultados de control de calidad del primer lote y subsiguientes lotes de productos farmacéuticos (8 página(s), en Español)
6.	Descripción del contenido: El presente Reglamento tiene por objeto establecer las condiciones para la realización de control de calidad del primer lote y de los subsiguientes lotes de productos farmacéuticos, así como las condiciones para la presentación de los resultados de dicho control, previos a su comercialización o distribución en el mercado peruano.
7.	Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la naturaleza de los problemas urgentes: Protección de la salud de las personas.
8.	Documentos pertinentes: <ul style="list-style-type: none">• Ley N° 29459-Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.• Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
9.	Fecha propuesta de adopción: A los 180 días de su publicación en el Diario Oficial El Peruano Fecha propuesta de entrada en vigor: A los 180 días de su publicación en el Diario Oficial El Peruano

- | | |
|------------|--|
| 10. | Fecha límite para la presentación de observaciones: 25 de septiembre de 2017 |
| 11. | Textos disponibles en: Servicio nacional de información [X], o dirección, números de teléfono y de fax y direcciones de correo electrónico y sitios Web, en su caso, de otra institución:

http://extranet.comunidadandina.org/sirt/public/index.aspx
http://www.mincetur.gob.pe/reglamentostecnicos
http://www.digemid.minsa.gob.pe

Ministerio de Comercio Exterior y Turismo - MINCETUR
Calle Uno Oeste N° 50 - Urb. Corpac - Lima 27 - Perú
Teléfono: +(51-1) 513-6100 Extensión 1223 o 1239
Correo electrónico: otc@mincetur.gob.pe

https://members.wto.org/crnattachments/2017/TBT/PER/17_2969_00_s.pdf |