

ORGANIZACIÓN MUNDIAL DEL COMERCIO

G/TBT/N/CZE/7
22 de junio de 2001

(01-3122)

Comité de Obstáculos Técnicos al Comercio

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

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

1.	Miembro del Acuerdo que notifica: <u>REPÚBLICA CHECA</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):
2.	Organismo responsable: Ministerio del Medio Ambiente Nombre y dirección (incluidos los números de teléfono y de telefax, 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): Ensayos no clínicos sobre sustancias químicas, preparaciones u organismos
5.	Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado: Decreto del Ministerio del Medio Ambiente de la República Checa por el que se establecen los principios de buenas prácticas de laboratorio, el procedimiento de verificación de su observancia, el procedimiento para la emisión de certificados y los procedimientos de control del cumplimiento de los principios de buenas prácticas de laboratorio (principios de buenas prácticas de laboratorio) (17 páginas, en checo).
6.	Descripción del contenido: Los principios de buenas prácticas de laboratorio deben aplicarse a los ensayos no clínicos de seguridad de sustancias químicas industriales, preparaciones u organismos. Estos productos de ensayo suelen ser sustancias químicas sintéticas, pero también pueden ser de origen natural o biológico y, en algunas circunstancias, puede tratarse de organismos vivos. En el marco de la buena práctica de laboratorio que se notifica se describen las prescripciones aplicables a la organización y personal de la instalación de ensayo, el programa de control de calidad, las instalaciones, los instrumentos, el material y los reactivos, los sistemas experimentales y los procedimientos normalizados de trabajo.
7.	Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la índole de los problemas urgentes: El propósito de los ensayos no clínicos de seguridad sobre sustancias químicas industriales, sustancias de origen natural o biológico u organismos vivos es obtener datos sobre sus propiedades y su inocuidad para la salud humana y el medio ambiente.

8.	Documentos pertinentes: Directiva 1999/11/CE, Directiva 1999/12/CE, Ley N° 157/1998 <i>Coll.</i> sobre sustancias y preparaciones químicas y sobre modificaciones y complementos de algunas leyes, a saber: Ley N° 352/1999 <i>Coll.</i> , Ley N° 132/2000 <i>Coll.</i> , Ley N° 258/2000 <i>Coll.</i> y Ley N° 458/2000 <i>Coll.</i>
9.	Fecha propuesta de adopción: 15 de julio de 2001 Fecha propuesta de entrada en vigor: 31 de julio de 2001
10.	Fecha límite para la presentación de observaciones: 10 de julio de 2001
11.	Textos disponibles en: Servicio nacional de información [X], o dirección, números de teléfono y de telefax, correo electrónico y dirección del sitio Web, en su caso, de otra institución: wto.tbt@unmz.cz