NOTIFICACIÓN

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

|  |  |
| --- | --- |
| **1.** | **Miembro que notifica:** Ecuador**Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):**  |
| **2.** | **Organismo responsable:** Agencia Nacional de Regulación, Control y Vigilancia Sanitaria ARCSACiudadela Samanes, Av. Francisco de Orellana y Av. Paseo del Parque. Bloque 5Guayaquil - EcuadorTeléfono: (+593-4) 3727 440Página WEB: [www.controlsanitario.gob.ec](http://www.controlsanitario.gob.ec)**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:** Subsecretaría de Calidad Ministerio de Producción, Comercio, Exterior, Inversiones y Pesca (MPCEIP)Dirección: Av. Amazonas entre Unión Nacional de Periodistas y Alfonso Pereira, Piso 8, Bloque amarilloTeléfono: (+593 2) 3948760 Ext. 2254 - 2272Correo electrónico: puntocontacto-OTCECU@produccion.gob.ecpuntocontactoECU@gmail.comjmarino@produccion.gob.eccyepez@produccion.gob.ecjsanchezc@produccion.gob.ecPágina WEB: [www.produccion.gob.ec](http://www.produccion.gob.ec) |
| **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):** La presente normativa técnica sanitaria tiene como objeto establecer el procedimiento y requisitos para la autorización de comercialización bajo la modalidad de pack de medicamentos en general, productos biológicos, productos naturales procesados de uso medicinal y productos homeopáticos; así como el procedimiento y requisitos para la autorización de agotamiento de existencias de envases, etiquetas, prospectos y del producto terminado de medicamentos en general, productos biológicos, productos naturales procesados de uso medicinal y productos homeopáticos. La aplicación de la presente normativa técnica sanitaria es obligatoria para los titulares del registro sanitario de medicamentos en general, productos biológicos y productos naturales procesados de uso medicinal y para los titulares de la notificación sanitaria de productos homeopáticos, que deseen comercializar sus productos bajo la modalidad de pack o requieran realizar el agotamiento de existencias de sus envases, etiquetas, prospectos o de su producto terminado. |
| **5.** | **Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado:** Proyecto de Normativa Técnica Sanitaria Sustitutiva para autorizar la comercialización bajo la modalidad de Pack y el agotamiento de existencias de envases, etiquetas, prospectos y del producto terminado de Medicamentos en general, productos Biológicos, productos Naturales Procesados de Uso Medicinal y de Productos Homeopáticos (15 página(s), en Español) |
| **6.** | **Descripción del contenido:** La presente normativa técnica sanitaria tiene como objeto establecer el procedimiento y requisitos para la autorización de comercialización bajo la modalidad de pack de medicamentos en general, productos biológicos, productos naturales procesados de uso medicinal y productos homeopáticos; así como el procedimiento y requisitos para la autorización de agotamiento de existencias de envases, etiquetas, prospectos y del producto terminado de medicamentos en general, productos biológicos, productos naturales procesados de uso medicinal y productos homeopáticos.La aplicación de la presente normativa técnica sanitaria es obligatoria para los titulares del registro sanitario de medicamentos en general, productos biológicos y productos naturales procesados de uso medicinal y para los titulares de la notificación sanitaria de productos homeopáticos, que deseen comercializar sus productos bajo la modalidad de pack o requieran realizar el agotamiento de existencias de sus envases, etiquetas, prospectos o de su producto terminado. |
| **7.** | **Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la naturaleza de los problemas urgentes:** Información al consumidor, Etiquetado; Prevención de prácticas que puedan inducir a error y protección del consumidor; Protección de la salud o seguridad humanas |
| **8.** | **Documentos pertinentes:** - |
| **9.** | **Fecha propuesta de adopción:** Desde 60 días a partir de la notificación**Fecha propuesta de entrada en vigor:** 8 de febrero de 2022 |
| **10.** | **Fecha límite para la presentación de observaciones:** 60 días desde la notificación |
| **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:** Punto de Contacto y/o Centro de Información Nacional:Subsecretaría de Calidad Ministerio de Producción, Comercio, Exterior, Inversiones y Pesca (MPCEIP)Dirección: Av. Amazonas entre Unión Nacional de Periodistas y Alfonso Pereira, Piso 8, Bloque amarilloTeléfono: (+593 2) 3948760 Ext. 2254 - 2272Correo electrónico: puntocontacto-otcecu@produccion.gob.ecpuntocontactoecu@gmail.comjmarino@produccion.gob.eccyepez@produccion.gob.ecjsanchezc@produccion.gob.ec[www.controlsanitario.gob.ec](http://www.controlsanitario.gob.ec)<https://members.wto.org/crnattachments/2021/TBT/ECU/21_7116_00_s.pdf> |