

国外检验检疫快讯

2016 年第 10 期 总第 256 期

2016 年 8 月 2 日

编辑部地址：上海出入境检验检疫局发展规划处

责任编辑：朱虹 徐晓悦 编审：郑浩

电话：021-38620316 / 38620173

传真：021-68544991

E-mail: zhuh@shciq.gov.cn xuxiaoyue@shciq.gov.cn

目录

食品安全

[美国食品及药物管理局修订食品设施注册规定](#)

[美国全国强制性基因改造食品标签标准获国会通过](#)

[欧盟批准新食品原料反式白藜芦醇](#)

[欧盟批准紫外线处理牛奶作为新资源食品](#)

[欧盟发布修订化妆品法规](#)

[澳新拟定部分猪肉产品中阿维拉霉素的最大残留量](#)

[澳新批准转基因玉米 MZIR098 等三项申请](#)

[新西兰修订部分食品中农残限量](#)

[加拿大批准一种过氧化物酶用于乳清产品](#)

[加拿大批准苹果酸氢钠作为被膜剂用于部分食品](#)

[韩国拟修订生产阶段农产品等的有害物质残留标准](#)

[韩国：《食品卫生法》部分修改草案](#)

[巴西对食品中乳糖含量标注进行强制规定](#)

[爱尔兰拟允许小批量的小包装食品免标营养标签](#)

[爱尔兰发布新的特殊膳食食品法规](#)

[印度尼西亚修订进口牛肉及制品检验检疫要求](#)

[印度再次修订食品安全标准法](#)

[印度拟修订方便面标准](#)

[日本食品行业新指南-加工食品的赏味期限以月为单位标记](#)

[日本制定符合国际标准的食品安全规格以扩大出口](#)

[日本拟修改食品添加剂过氧化氢的残留限量要求](#)

机电产品

[美国能源部立例工作最新进展](#)

[新加坡 NEA 能源标签](#)

化工产品

[美国环保局公布化学改革法例实施计划](#)

[英国脱欧对 REACH 法规及其他欧盟环境法例的影响](#)

[ECHA 就乙醛的统一分类标签提案发布公众咨询](#)

动植物卫生

[欧盟更新部分动物及其产品的法规](#)

[欧盟批准大肠杆菌产苏氨酸作为动物饲料添加剂](#)

[美国拟修订进口动物和动物产品进口法规](#)

[巴西修订动物食品加工技术法规](#)

[印度发布禽流感疫情下禽及禽制品的管控措施规范](#)

免责声明

《国外检验检疫快讯》所提供各类信息多数来自于国内外官方或权威网站，上海检验检疫局风险管理处对网站的权威性和严肃性进行了筛选，编译中附注了信息来源。如需进一步援引，还请自行对信息内容的客观性和科学性做出审核。

食品安全

美国食品及药物管理局修订食品设施注册规定

美国食品及药物管理局规定，任何外国或本土食品设施，若有制造、加工、包装或储存供美国市场消耗的食品，必须向该局注册。最近该局修改了有关规定，包括加入多项新要求，以及把一些已经在《食品安全现代化法》下生效的规定编入法典。新规例于 9 月 12 日生效，但部分修订要到 2020 年才会生效。

电子递交

2020 年 1 月 4 日起，所有食品设施注册申请及注册续期申请均须以电子途径递交，不过在某些情况下这项规定可获豁免。要求豁免者需要解释，为何以电子途径向局方递交注册申请、注册续期申请、更新资料或取消申请并不合理。

新增资料

注册资料必须包括一个获美国食品及药物管理局认可接纳的唯一设施识别号码(UFI)，但是这项规定要到 2020 年 10 月 1 日，即注册续期阶段开始时方会生效。最终规例亦要求申请者提供资料，说明设施为每类食品进行的活动种类；首选邮寄地址(若与设施的邮寄地址不同)；设施所有人、营运人或代理人的电邮地址(除非获得豁免)；若是本土设施，须提供紧急联络用的电邮地址。不过，该局决定不要求提供设施的邓氏编码(DUNS number)。

资料更新

为回应公众意见，美国食品及药物管理局决定，申请人提交更新资料及取消申请的时间，不会由 60 个历日缩短至 30 个历日。因此，最终规例规定，若要更新注册资料或取消注册，必须在 60 天内提出修订资料的要求或是取消注册的原因。

取消注册

在特定情况下，美国食品及药物管理局会取消某项注册，现更扩展至下列情况：

- 局方独立核实某所设施不再营运或已经转换所有人，而该设施的所有人、营运人或主管该设施的代理人又未有取消该项注册
- 局方断定，该项注册所指的设施并不存在
- 局方核实，该所设施毋须注册
- 该设施的地址资料未有及时更新
- 注册由未获授权人士递交
- 注册已经过期，原因是该设施没有为注册续期

美国代理人

当一所外国设施准备为注册续期，在完成注册或更新其美国代理人资料后，美国食品及药物管理局会核实该名已识别为美国代理人的人士同意担当此任。该局获得这项确定后，方会确认该项注册或续期申请，又或提供一个注册号码。此外，外国食品设施的美国代理人可以查看已在设施注册中呈交的资料内容。

美国食品及药物管理局接获的意见书中，很多都赞成设立一套自愿性质的美

国代理人识别系统，藉此确保美国代理人资料准确。该局有意在未来推行这套系统。

惩罚

未有为食品设施注册续期者，可能要面对民事强制令诉讼及刑事处罚，而被裁定干犯与进口食品到美国有关的重大罪行者，会被褫夺进口资格。此外，注册若无续期，将被视作过期；持有过期注册的食品设施将被视作未经注册。

其他

最终规例把《食品安全现代化法》的一些条文编入规例，包括：本土设施的注册资料必须包含设施联络人的电邮地址，外国设施的注册资料必须包含设施的美国代理人的电邮地址；食品设施必须在每个双数年的 10 月 1 日至 12 月 31 日期间为注册续期；所有食品设施的注册资料必须包含一项保证，允许美国食品及药物管理局按照《联邦食品、药物及化妆品法》准许的方式及时间巡视设施。规例并把更多场所列作可获豁免注册要求的食品零售场所。

在香港和中国内地制造、包装或储存食品、食材、宠物食品或膳食补充品，并且已经注册可以向美国出口上述产品的设施，若希望从 2017 年 1 月 1 日起继续向美国出口产品，必须在今年年底前为注册续期。否则，有关食品设施便可能违反《联邦食品、药物及化妆品法》第 301(dd) 条。

假如食品设施没有向美国食品及药物管理局提交注册，或是注册资料不完整，又或注册已经过期，则局方可以视之为未经注册的设施。由未经注册的外国设施进口到美国或提供作进口美国之用的食品，会在进境港口遭到扣查，除非该等食品的出口已经得到美国海关与边境保护局同意，而且即时从抵境港口出口。在适当情况下，美国食品及药物管理局或会允许被扣留港口的食品转移至一所安全设施，但一般来说不会准许任何人士把该等食品从进境港口或安全设施移往别处。
<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/美国商情快讯/美国食品及药物管理局修订食品设施注册规定/baus/sc/1/1X300W0C/1X0A6WZD.htm>

（消息来源：香港贸发网）

[返回目录](#)

美国全国强制性基因改造食品标签标准获国会通过

美国参众两院通过法案(S. 764 号法案)，为含有基因改造生物的食品制订首项强制性联邦标签。佛蒙特州的基因改造生物标签法于 7 月 1 日生效，加上各州可能订立标准不一的基因改造生物标签法例，促使美国国会尽快通过这项法案。

S. 764 号法案禁止各州或其他实体规定基因改造食品或种子须附有标签，但要求美国农业部在两年内，为各类供人类食用的基因改造食品制订全国统一的披露标准。该标准将包括多个可选用的合规方法，如包装上的文字、符号或网址连结(QR 编码或类似技术)。若食品来自小型生产商及餐厅，或以肉类、家禽及蛋类产品为主要成份，将可获得豁免。此外，美国农业部不得只考虑源自动物的食品本身是否基因改造，原因是有关动物可能进食了基因改造的饲料。

总部设在美国首都华盛顿的消费者及环保机构食品安全中心(Center for Food Safety)表示，法案将豁免「现时及未来基因改造食品主要部分的标签规定」，并会取消佛蒙特州、康涅狄格州、缅因州及阿拉斯加州已订立的基因改造食品标签法例，无疑是「侵犯了多个州份的主权」。虽然一些国会议员促请总统奥巴马否决法案，但预期奥巴马会签署法案，令其成为正式法例。

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/美国商情快讯/美国全国强制性基因改造食品标签标准获国会通过/baus/sc/1/1X300W0C/1X0A6WRL.htm>

(消息来源: 香港贸发网)

[返回目录](#)

欧盟批准新食品原料反式白藜芦醇

据欧盟网站消息, 7 月 21 日欧盟发布委员会实施决定 (EU) 2016/1190, 授权新食品原料反式白藜芦醇 (trans-resveratrol) 上市。

反式白藜芦醇的化学名称为 5-[(E)-2-(4-hydroxyphenyl)ethenyl]benzene-1,3-diol, 化学式 C₁₄H₁₂O₃, 分子量 228.25 Da。

欧盟委员会表示, 反式白藜芦醇作为新食品原料用于胶囊或者片剂类食品补充剂供成年人服用时, 每天的最大剂量为 150mg。

按照新规定, 定义为反式白藜芦醇的食品, 其中的反式白藜芦醇含量不低于 99%。副产物总量不超过 0.5%, 其中任何一种杂质的含量不超过 0.1%。对于含有反式白藜芦醇的食品补充剂, 其标识上应该声明“使用时遵医嘱”。

原文链接:

<http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?qid=1460702430427&uri=CELEX:32016D1190>

<http://news.foodmate.net/2016/07/388538.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

欧盟批准紫外线处理牛奶作为新资源食品

据欧盟网站消息, 7 月 21 日欧盟发布 (EU) 2016/1189 委员会实施决议, 批准紫外线处理牛奶作为新资源食品。

在牛奶经巴氏灭菌后利用紫外线处理牛奶, 可以将 7-脱氢胆固醇转化为维生素 D₃, 进而增加乳品当中的维生素 D₃ 含量。

加工工艺要求: 紫外线波长 200-310 nm, 能量输入 1 045 J/l。

经过加工后维生素 D₃ 含量要求如下:

食品类别	维生素 D ₃
全脂巴氏灭菌乳	5 - 32 μg/kg 适用于除婴儿之外的所有人群
半脱脂巴氏灭菌乳	1 - 15 μg/kg 适用于除婴儿之外的所有人群

原文链接:

http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=uriserv:OJ.L_.2016.196.01.0050.01.ENG&toc=OJ:L:2016:196:TOC

<http://news.foodmate.net/2016/07/388889.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

欧盟发布修订化妆品法规

2016 年 7 月 22 日，欧盟委员会发布法规 (EU) 2016/1198，对欧洲议会和理事会法规 (EC) No 1223/2009 化妆品法规附录 V 进行修订。修订内容包括：

1. (EC)No 1223/2009 附录 V 依据 (EC)2016/1198 的附件修订，(EC)No 1223/2009 附录 V 的第 57 条被以下内容取代：Methylisothiazolinone 允许用于冲洗型产品，使用最大限量为 0.01%；
2. 从 2017 年 2 月 17 日开始，只有符合该法规的化妆品方允许在欧盟市场投放和销售；
3. 该法规自欧盟官方公报发布 20 日后生效。

更多详情参见：

http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=uriserv:OJ.L_.2016.198.01.0010.01.ENG&toc=OJ:L:2016:198:TOC

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52130>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

澳新拟定部分猪肉产品中阿维拉霉素的最大残留量

2016 年 7 月 15 日，澳新食品局发布 A1133 号，拟制定特定猪肉产品中阿维拉霉素的最大残留量。

5 月 24 日，澳新食品局收到 Elanco Animal Health 公司的申请，申请制定特定猪肉产品的阿维拉霉素的最大残留量，申请制定该最大残留量的目的是为了进口贸易的协调。

本次拟修订有可能影响到表 20 的相关内容。最终的结果预期会在 2017 年 4 月底发布。

更多详情参见：

<http://www.foodstandards.gov.au/code/applications/Documents/A1133%20MRs%20for%20avilamycin%20AAR.pdf>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52134>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

澳新批准转基因玉米 MZIR098 等三项申请

2016 年 7 月 21 日，澳新食品标准局发布《食品标准法典》第 164 号修正案，批准三项申请。本次修订自公告之日起生效。

这三项申请分别为：(1) A1109：解淀粉芽孢杆菌源谷氨酰胺作为生产调味料时的加工助剂（酶）；(2) A1116：抗草铵膦与抗虫转基因玉米 MZIR098 用于食品；(3) A1120：琼脂糖离子交换树脂作为加工助剂用于乳铁蛋白生产。

更多详情参见：

<http://www.foodstandards.gov.au/code/changes/gazette/Pages/AmendmentN0164.aspx>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52132>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

新西兰修订部分食品中农残限量

2016 年 7 月 14 日，新西兰初级产业部 (MPI) 发布 G/SPS/N/NZL/537 通报，修订部分食品中农残限量。新增以下产品中部分农残限量：大葱中的阿维菌素和噻虫嗪、牛奶的头孢匹林、食用内脏（哺乳动物）的环唑醇、大白菜的茚虫威等。部分限量见下表：

序号	农药名称	产品名称	使用限量 (mg/kg)
1	阿维菌素	葱	0.01
		洋葱	0.02
2	头孢匹林	牛奶	0.06
3	环唑醇	食用内脏（哺乳动物）	0.5
4	氟吡菌酰胺	果蔬菜（除瓜类）	1
5	噻虫嗪	葱	0.01
		洋葱	0.2

<http://news.foodmate.net/2016/07/387806.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

加拿大批准一种过氧化物酶用于乳清产品

2016 年 7 月 13 日，加拿大卫生部发布公告，将从黑曲霉 MOX-54 中提取过氧化物酶正式批准为可使用的食品添加剂。主要用作漂色和 pH 稳定剂，经过氧化氢处理后用作干制乳清产品工艺中。

这种液体过氧化物酶经过了加拿大卫生部安全性有效性的评估，在良好操作规范（GMP）下的安全用量为 100ppm。

生效日期为 2016 年 7 月 13 日。

更多详情参见：

<http://www.hc-sc.gc.ca/fn-an/consult/nom-adm-0076/index-eng.php>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52125>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

加拿大批准苹果酸氢钠作为被膜剂用于部分食品

2016 年 7 月 7 日，加拿大卫生部发布公告，批准苹果酸氢钠作为被膜剂用于口香糖、饮料混合干粉的非标准化调味料（允许添加量 1.5%），以及非标准化的糖果和明胶甜点粉中（允许添加量 0.5%）。

更多详情参见：

<http://www.hc-sc.gc.ca/fn-an/consult/nom-adm-0075/index-eng.php>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52124>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

韩国拟修订生产阶段农产品等的有害物质残留标准

2016 年 7 月 19 日，韩国食品医药品安全部发布了《生产阶段农产品等的有害物质残留标准》部分修订案行政预告（第 2016—273 号公告）。主要内容如下：

1. 随着《食品的标准及规格》中对流通阶段农产品的农药残留标准的修订，为加强生产阶段农产品残留农药的安全管理，需对其残留许可标准进行修订。
2. 新增柑橘等 8 种农产品中啮酰菌胺等 19 项农药残留许可标准，对甜柿等 30 种农产品中百菌清等 31 项农药残留标准进行重新修订。
3. 新增生产阶段农产品农药残留许可标准，努力为国民提供安全食品。

更多详情参见：<http://www.mfds.go.kr/index.do?mid=688&seq=32628>

来源：质检总局网站

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52121>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

韩国：《食品卫生法》部分修改草案

据韩媒报道，7 月 14 日，韩国某议员提出了《食品卫生法》部分修改草案，其主要内容为：保质期标示对象产品中增加冰果类。

现行法令规定，制造、加工、分装、进口的食品上需标示产品名称、生产日期及保质期等，但糖类、冰果类、食用冰等可豁免标识保质期。

该议员指出：冰果类产品因长期流通在变质状态下销售的情况频繁发生，会影响消费者的卫生和安全。

因此，该修改草案规定：对于目前非强制性标识保质期的冰果类产品，应标识保质期。

原文链接：

<http://www.foodnews.co.kr/news/articleView.html?idxno=59766>

<http://news.foodmate.net/2016/07/387984.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

巴西对食品中乳糖含量标注进行强制规定

7 月 27 日，巴西发布 G/TBT/N/BRA/684 通报，内容为将技术法规 19a 部分（Art. 19a）加入 N°986 号法令（1969 年 10 月 21 日发布），建立基本食品法规，目的是将对含乳糖的食品进行强制标注，以及对含乳糖食品标签中，原乳糖含量已经改变的应提示剩余乳糖含量。生效日期：2017 年 1 月 5 日，详见：

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFdocuments/230203/q/G/TBTN16/BRA684.pdf

<http://news.foodmate.net/2016/07/389246.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

爱尔兰拟允许小批量的小包装食品免标营养标签

2016 年 7 月 18 日，爱尔兰食品安全监管局（FSAI）发布公告，拟允许小批量的小包装食品免标营养标签。

根据欧盟 1169/2011 法规的规定，部分食品可免除强制性营养标签，其中包括手工制作的小批量的产品。此类产品必须由生产商或零售商直接提供给消费者，而且“小批量”必须有官方的定义。

目前，FSAI 正在征询社会各界的意见，争取早日出台相关法规。

更多详情参见:

https://www.fsai.ie/news_centre/press_releases/nutrition_labelling_consultation_18072016.html

来源: 质检总局网站

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52135>

(信息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

爱尔兰发布新的特殊膳食食品法规

2016 年 7 月 20 日, 爱尔兰食品安全局发布公告, 从 7 月 20 日开始, 指令 2009/39/EC《特殊膳食用途食品》被废除, 取而代之的是 No 609/2013 号法规, 即《特殊群体食品法 (FSG)》。

新的法规废除了“疗效食品 (dietetic foods)”的概念, 同时新的法规还提供了一个新的食品分类框架, 该框架根据食品适用的群体来分类。主要分为四大类食品: 婴儿配方食品以及后续的配方食品; 谷物来源食品和婴儿食品; 特殊医学用途食品; 用于控制体重的替代食品。

更多详情参见: https://www.fsai.ie/news_centre/PARNUTS_200716.html
<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52131>

(信息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

印度尼西亚修订进口牛肉及制品检验检疫要求

2016 年 7 月 19 日, 印度尼西亚发布通报, 对印度尼西亚农业部 2015 年第 58 号令进行修订, 发布进口牛肉及制品检验检疫要求修订草案。草案涵盖了进口牛肉及制品的要求、进口程序、控制和处罚措施, 修订内容主要涉及有关清真食品要求和标签规定、卫生证书中应注明产品数量和进口申报要求等。该规例自公布之日起生效, 所有的印尼全国国有企业, 地方国有企业, 私有企业和外资企业在进口牛肉及肉制品, 都应遵守该规定。

<http://news.foodmate.net/2016/07/388318.html>

(信息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

印度再次修订食品安全标准法

2016 年 7 月 25 日, 据印度食品安全标准管理局消息, 印度再次对食品安全标准法进行修订, 本次修订涉及 2 项内容:

1. 对食品安全标准法 (食品标准和食品添加剂) 进行第 4 次修订, 主要有 3 点: (1) 2.1.9 款第 2 条和第 5 条增加“从隐甲藻、高山被孢霉、裂壶藻、肯氏壶藻提取的藻油或真菌油作为 DHA 和 ARA 的来源, 总脂肪酸中 DHA 水平不超过 0.5%, 且 ARA 与 DHA 的比例至少为 1: 1”。(2) 2.7 款关于异麦芽酮糖的规定中, 2.7.1~4 款增加“总糖中异麦芽糖 50% 的最大含量对产品的稳定性不产生负面影响”, 2.7.5 款增加“冰糖果或食用冰的总糖中异麦芽糖 50% 的最大含量对产品的稳定性不产生负面影响”。(3) 2.11 款中增加 2.11.8 款“膳食纤维 (糊精-可溶性纤维) 是通过 dextrinification 方法获得的天然纤维, 即特定条件下葡萄糖聚合物干燥焙烧和进一步纯化的酸化淀粉, 与普通淀粉相比, 膳食纤维的

平均聚合度仅为 12-25。不像淀粉和麦芽糊精只包含‘可消化的’ α -(1,4) 和 α -(1,6) 糖苷键,膳食纤维还应包含‘可消化的’ α 型和 β 型联系。膳食纤维可用于即食早餐干谷物、面条和通心粉等 7 类食品,使用量按 GMP 规定使用。”

2. 对食品安全标准法(包装和标签)进行第 3 次修订,2.4.5 款中序号 52 后增加“53 包装上应申明异麦芽糖含量、54 允许添加膳食纤维的食品应在包装上申明膳食纤维含量(可溶性膳食纤维)、55 含有植物固醇的涂布脂肪、乳制品、乳基果汁饮料、发酵乳制品、大豆和大米饮料、奶酪制品、酸奶制品、调味酱汁、沙拉酱、果汁和果肉饮料、食用油、烘焙类等食品应申明植物固醇的含量及警示语”等内容。

该 2 项修订内容与官方公报发布之日起生效。

更多详情参见:

<http://www.fssai.gov.in/Portals/0/Pdf/Gazette Notification Plant Sterol HFD 25 07 2016.pdf>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52145>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

印度拟修订方便面标准

2016 年 7 月 20 日,印度食品安全与标准局发布公告,拟修订方便面标准。新的标准包括了方便面的定义(分为油炸和非油炸),理化性质,食品添加剂,污染物和农残,食品卫生,包装标签和分析方法。

该标准为《食品安全与标准修正案》(2016)的引用标准,该草案接受评议期为 60 天。

更多详情参见:

<http://www.fssai.gov.in/Portals/0/Pdf/Draft WTO SPS Notification Atta Rice 20 07 2016.pdf>

来源: 质检总局网站

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52133>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

日本食品行业新指南-加工食品的赏味期限以月为单位标记

2016 年 7 月 20 日,据日本 NHK 消息,在日本保存时间较长的加工食品,允许以日或月为单位进行赏味期限的标记,但出现只超过赏味期限一天也废弃食品的现象,也曾提倡以月为单位进行赏味期限的标记,但未得到真正普及。为此,日本食品行业团体制定新的指南,呼吁调味料、方便食品等赏味期限超过一年的食品要求以月为单位进行有效期的标记。

该食品行业团体制定的新指南中还提到,日本废弃食品增多的原因之一是三分之一规则。即生产日期至赏味期限截止日为止的时间划分为三等分,要求工厂在前三分之一时间段内将产品交货给销售商。该三分之一规则虽然没有法律效率但已成为食品行业内普遍默认的惯例。为了减少废弃食品,新指南中要求赏味期限超过 180 天的加工食品,超过生产日期至赏味期限截止日期为止的时间一半以上也要求商家接受。日本食品行业团体称,通过这些措施每年有望减少约 4 万吨废弃食品。

更多详情参见:

<http://www3.nhk.or.jp/news/html/20160720/k100106html01471000>.

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52149>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

日本制定符合国际标准的食品安全规格以扩大出口

由日本食品相关企业设立的民间团体 26 日宣布, 已与农林水产省合作制定了符合国际标准的“食品安全管理规格”。今后在与海外企业的交易中将采用新规格, 以扩大日本食品出口。此外还将根据新规格制定大酱、副食等和食相关食品管理指针。

日本推出该标准的目的在于防止食品制造过程中混入异物及伪造现象。当天开始受理企业关于新标准的认证申请。运营方为一般财团法人“食品安全管理协会”。

围绕国际食品交易, 欧美零售巨头及制造商采用的是世界性业界团体承认的规格。而日本没有这样的标准, 日企迄今必须采用海外规格。日语规格出台后, 日本各商家将容易获得认证。

具体来讲, 使规定经营一把手的参与及组织体系等内容的管理系统、分析危害要因的卫生管理标准“HACCP”、洗手及清扫等方面的制造规范等符合了国际标准。

安倍晋三首相表示要提前一年实现到 2020 年农林水产品和食品出口额增至 1 万亿日元(约合人民币 634 亿元) 的政府目标。农相森山裕在 26 日的记者会上表示: “以此次制定规格为契机, 想发布日本高端的安全管理水准, 完善出口环境。”

<http://news.foodmate.net/2016/07/389028.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

日本拟修改食品添加剂过氧化氢的残留限量要求

关于食品添加剂过氧化氢(H_2O_2), 日本现行食品添加剂适用标准规定, 过氧化氢作为加工助剂使用, 一般应在制成最终成品之前除去。修改案将设定特例, 即水煮小沙丁鱼及水煮小沙丁鱼干燥品中过氧化氢的残留每公斤不超过 0.005 克以上。除了水煮小沙丁鱼及水煮小沙丁鱼干燥品之外的其他产品一如既往要求最终产品完成之前必须分解或去除。

水煮小沙丁鱼是指将体长小于 5 厘米的小鱼, 通过热水煮熟凝固其蛋白质的产品。

水煮小沙丁鱼干燥品是指将对水煮小沙丁鱼进行干燥的产品。

该修改案目前处于征求意见中, 相关征求意见结果将在今年内公布。

原文链接:

<http://search.e-gov.go.jp/servlet/Public?CLASSNAME=PCMMSTDETAIL&id=495160133&Mode=0>

延伸阅读: <http://news.foodmate.net/2016/01/348287.html>
<http://news.foodmate.net/2016/07/388869.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

机电产品

美国能源部立例工作最新进展

最近,美国能源部公布数项立例行动,涉及发光二极管(LED)灯具、电视机、电动马达、冷藏设备、一般用途灯具以及中央空调。

LED 灯具

能源部已为整合式 LED 灯具订立新的能源测试程序,以配合联邦贸易委员会实施的标签规定,以及仍在进行的一般用途灯具(包括 LED 灯具)规例制订工作。最终规例采纳了判断 LED 灯具流明输出、输入功率、灯具功效、相关色温、显色指数、功率因素、寿命及待用模式的测试程序。该规例并纳入失效时间(time to failure)的定义,以补充寿命(lifetime)的定义。规例提及 4 项业界标准,包括两项最近公布的标准,这两项标准说明获取流明维持率测量数据,及在寿命测试方法中使用该等测量数据的程序。2016 年 12 月 28 日起,有关产品的表述必须以按照新规定进行的测试结果为依据。

电视机

能源部就是否需要修订电视机的能源测试程序谘询业界,业界可于 7 月 25 日前提出意见。能源部发出的文件主要关乎开机模式的功率测量,但亦欢迎业界提出任何关于电视机测试程序的意见。

电动马达

能源部建议修订电动马达及小型电动马达的认证、合规和执行条例,以便配合其他所有受涵盖产品和设备的执行条例,以及尽量整合有关产品和设备的认证及合规条例。方案并提及关于电动马达和小型电动马达的具体抽样计划、能效认证要求、独立测试机构、认证计划与标签规定。业界可于 7 月 25 日前就该方案提出意见。

冷藏设备

能源部发出一项最终规则,把各种冷藏设备分类为《能源政策及节约法》的受规管产品。这些冷藏设备设有一个或多个分隔,与一般冷藏箱的分隔相比,所保持的温度较高,如酒柜及饮品冻柜。此外,能源部已修订或制订与上述产品相关的多项定义,并为某些级别的其他冷藏设备采纳能源测试程序。测试程序是以 2014 年 12 月的一项议案为基础,并加入经商议后的意见,将沿用现行适用于电冰箱、附有冷冻箱的电冰箱和冷冻箱的一般方法。

虽然最终规则于 8 月 17 日生效,但能源测试程序的修订将自 2017 年 1 月 16 日起才适用。

一般用途灯具

能源部建议为某些类别的一般用途灯具制订能源测试程序,以支援正在进行的节能标准规则制订工作。具体来说,该部将为未有配备发光二极管灯泡、紧凑型荧光灯泡或一般用途白炽灯泡的一般用途灯具制订新的能源测试程序,以确定其初始输出亮度、输入功率、灯具效益、功率因素及待机模式功率。现行建议是参照美国照明工程学会(IES)的非整合式 LED 灯泡测试标准 LM-79-08,修订能源部过往建议的某些测试程序。此外,能源部建议厘清现行的灯泡测试方法以及抽样方案,以确定整合式发光二极管灯泡、紧凑型荧光灯泡以及一般用途白炽灯泡的代表值。相关人士可就此提出意见,限期至 8 月 19 日。

中央空调

能源部发出一项最终规则，采纳关于中央空调地区性标准执行办法的条款。2015 年 11 月 19 日，能源部发出一项规则制订建议通知，根据《1975 年能源政策及节约法》，采纳关于中央空调地区性标准执行办法的规定。该项规则制订建议是最终规则的基础，有助能源部执行中央空调的地区性节能标准。

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/美国商情快讯/美国能源部立例工作最新进展/baus/sc/1/1X300W0C/1X0A6RL6.htm>

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/美国商情快讯/美国能源部规则制订最新进展/baus/sc/1/1X300W0C/1X0A6W00.htm>

（消息来源：香港贸发网）

[返回目录](#)

新加坡 NEA 能源标签

随着全球能源效益政策的推行，作为全球核心金融中心之一的新加坡，很早就开始强制执行能源标签政策，所有强制能源标签范围内的耗能产品在进入新加坡市场销售时，必须满足相关要求，并在包装上体现相应的能源标签。

NEA 发展背景

2002 年 4 月，新加坡国家环境局（National Environment Agency, NEA）与新加坡环境理事会（Singapore Environment Council, SEC）对家用电器引入了自愿性的能源标签制度（Energy Labeling Scheme, ELS），帮助家庭选择高效产品。2007 年 3 月，新加坡环境与水资源部部长在议会上宣布将建立强制性能源标签制度，家用空调和电冰箱计划于 2007 年中引入强制性能源标签制度。2007 年 6 月，新加坡发布了《环境保护与管理法》（Environmental Protection and Management Act, EPMA），规定从 2008 年 1 月 1 日起，注册商品应加贴能源标签，原法案 EPCA 也被更名为 EPMA。所有规定的产品，在销售前都必须注册申请相应标签，并体现在包装上。

2015 年 7 月 1 日，正式将白炽灯泡，紧凑型荧光灯泡及 LED 灯泡纳入强制管控范围。

NEA 产品类别

新加坡强制能源标签现阶段涵盖了空调，冰箱，干衣机，电视机和灯泡五大类产品。

其中，灯泡产品指：带 E 系列螺旋灯头和 B 系列卡口灯头，能直接接入 230V 电网并且能满足以下条件的灯泡产品：

- ※ 白炽灯的功率为 25W-200W
- ※ 自镇流 CFL 灯泡的功率最大为 60W
- ※ LED 灯泡的功率最大为 60W

但是不包括以下产品：

- ※ 0-60 度内能集中 80%光通量的定向灯泡
- ※ 输出光通量低于 130 lm 的灯泡
- ※ 具有特殊用途的灯泡

NEA 性能要求

新加坡强制能源标签对灯泡产品的具体要求如下：

产品类别	性能要求	实测功率	实测初始光通量
白炽灯泡 25-200W	$\text{Maximum } P_{\text{lamp}} = 0.8 \times (0.88 \sqrt{\phi^4} + 0.049\phi)$	钨丝灯： $\leq 104\%$ 宣称功率	钨丝灯： $\geq 95\%$ 宣 称光通量
		卤素灯： $\leq 108\%$ 宣称功率	卤素灯： $\geq 90\%$ 宣 称光通量
荧光灯泡 $\leq 60\text{W}$	$\text{Maximum } P_{\text{lamp}} = 0.24 \sqrt{\phi^4} + 0.0103\phi$	$\leq 110\%$ 宣称功率	$\geq 95\%$ 宣称光通量
	自镇流 CFL 裸灯 (CFL) : 2000 小时流明维持率 ≥ 0.85 6000 小时流明维持率满足 50%的灯比例 ≥ 0.5		
	CFL 罩灯 (Covered CFL) : 2000 小时流明维持率 ≥ 0.8 6000 小时流明维持率满足 50%的灯比例 ≥ 0.5		
LED 灯泡 $\leq 60\text{W}$	$\text{Maximum } P_{\text{lamp}} = 0.24 \sqrt{\phi^4} + 0.0103\phi$ 1000 小时流明维持率 $\geq 85\%$, 存活率 ≥ 0.95 或 :6000 小时流明维持率满足 70%的灯比例 ≥ 0.9	$\leq 110\%$ 宣称功率	$\geq 90\%$ 宣称光通量

新加坡能源标签以 \checkmark 的个数来区分能效等级，数量越多代表能效等级越高。能源标签上必须体现能效等级和产品的注册码。

所有灯	1 个 \checkmark	2 个 \checkmark	3 个 \checkmark
	$0.8 \times (0.88 \sqrt{\phi^4} + 0.049\phi) \geq P_{\text{lamp}} > 0.24 \sqrt{\phi^4} + 0.0103\phi$	$0.24 \sqrt{\phi^4} + 0.0103\phi \geq P_{\text{lamp}} > 0.17 (0.88 \sqrt{\phi^4} + 0.049\phi)$	$P_{\text{lamp}} \leq 0.17 \times (0.88 \sqrt{\phi^4} + 0.049\phi)$

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52113>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

化矿产品

美国环保局公布化学改革法例实施计划

美国环境保护局就最近制订的《劳滕伯格 21 世纪化学物质安全法》(Frank R. Lautenberg Chemical Safety for the 21st Century Act) 公布未来一年为实施部分主要规定而计划采取的行动。该法例是对 40 年前订立的《有毒物质管制法》

(Toxic Substances Control Act)的首次重大修订,对环保局委以多项新责任,而该局须于相当短的限期内完成工作。

该法例实施首天,环保局即须采取行动,包括以下方面:

- 新化学物质

法例规定,所有化学物质投产前通知书及重要新用途通知书,必须经环保局审阅批核,方能展开生产程序。对于在法例制订前已经提交投产前通知书,现处审阅阶段的公司,环保局会尽力在原定限期的余下时间内完成审阅及作出决定。新例把审核期重新设定为 90 天。

- 商业机密资料

环保局接获商业机密资料声明后,会在 90 天的限期内处理。该局将于 7 月中前拟订计划,把相关资料连结起来。环保局亦会在 7 月中前制订方针,目的是审阅至少 25% 关于其他类别资料的新机密声明。该局并将于 7 月中前向业界提供更多关于声明和证书的资料。

- 继续进行《第 6 条》规例订立工作

对于在立例日期前已经完成风险评估的化学品,法例第 26(1)(4)条允许环保局公布与该等风险评估范畴一致的建议及最终规例,即使该等规例并非涵盖所有使用情况。环保局会继续处理关于三氯乙烯(TCE)、二氯甲烷(MC)及 N-甲基吡咯烷酮(NMP)的风险问题。

环保局计划在法例实施首年展开以下长远性质的工作:

- 初步风险评估

环保局会在 2016 年 12 月中前公布被纳入工作计划的 10 种化学物质清单,2017 年 6 月中前公布各项评估的范畴。

- 优先处理规例

环保局预期在 2017 年 6 月中前公布一项最终规例,藉此订立程序和准则,以识别须优先进行风险评估的化学物质,以及急切性较低者。预料该局会在 2016 年 12 月中前公布建议规例。

- 风险评估处理规例

环保局预期在 2017 年 6 月中前公布一项最终规例,藉此订立程序,评估优先处理类化学品的风险。预料该局会在 2016 年 12 月中前公布建议规例。

- 收费规例

法例授权环保局收取费用,以帮助支付实施某些规定涉及的费用,以及全数支付业界要求进行的风险评估费用,但该局必须公布一项规例以便收取该等费用。环保局计划在 2016 年 12 月中前公布建议规例,2017 年 6 月中前公布最终规例。

- 库存汇报规例

环保局将于 2017 年 6 月中前公布一项规例,要求业界汇报过去 10 年制造或加工的化学物质;预料建议规例会在 2016 年 12 月中前出台。

- 化学物质科学谘询委员会

环保局须成立委员会,就与法例实施有关的科学和技术问题提供独立建议和专家意见。环保局希望能在 2016 年 12 月中前成立该委员会。预料该局会在 2016 年 9 月初在《联邦纪事》刊登通告,业界可以提出意见,截至 2016 年 11 月初为止。

- 风险评估年度计划

这项计划必须列出预期在年内展开或完成评估的化学物质和所需资源,在适当情况下亦应列出其他评估中的化学物质的状况。首项计划将于 2017 年 1 月初公布。

- 禁止出口汞化合物

《2008 年汞出口禁止法》禁止出口汞元素,现在汞化合物亦被禁止输出。环保局将于 2016 年 9 月中前公布一份禁止出口的汞化合物初步清单。

- 汞库存量报告

环保局将于 2017 年 4 月 1 日前公布一份关于美国国内汞供应、使用及贸易的报告。这份报告将会每 3 年更新一次。

- 小型企业定义

法例要求环保局检讨现时识别小型生产商和加工商的标准是否足够,必要时加以修订。环保局会在立法后 180 天内决定是否需要修订。

- 向国会报告

环保局须向国会报告,需要甚么资源来进行风险评估及颁布规例,去处理不合理的风险。该局亦须报告,是否有能力进行业界要求的风险评估,以及业界对这类评估的需求有多大。首份报告将于 2016 年 12 月中提交,之后每 5 年更新一次。

其他必须在法例实施首数年内完成的工作包括:

- 汞使用/产品汇报规例

立法后两年内,或在 2018 年 6 月中前公布一项最终规例。

- 商业机密资料审核规例

刊登活性化学物质清单 1 年后,公布一项最终规例。

- 商业机密类化学物质的通用名称

立法后两年内,或在 2018 年 6 月中前公布指引。

- 化学物质数据汇报 — 副产品汇报

立法后 3 年内,或在 2019 年 6 月中前公布一项建议规例。

- 另类测试方法策略

2018 年 6 月中前公布策略。

来源:

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-US/EPA-Issues-Plan-to-Implement-Chemical-Reform-Legislation/baus/en/1/1X300W0C/1X0A6RUX.htm>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=52164>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

英国脱欧对 REACH 法规及其他欧盟环境法例的影响

英国公投决定退出欧盟,影响非常广泛,环境法例亦不例外。这次公投结果造成的冲击,很大程度上须视乎退出谈判的成果,才会全面展示出来。退出谈判有待英国正式引用《里斯本条约》第 50 条,方能展开。

文翠珊(Theresa May)于 2016 年 7 月 13 日获委任为英国首相。新任脱欧大臣戴德伟(David Davis)表示,英国应可在明年初或之前,引用《里斯本条约》第 50 条启动脱欧程序。无论如何,除非英国确实离开欧盟,否则后者的化学及环境法例将继续适用于出口到英国的产品。

英国决定脱欧后，在欧盟机构内的影响力随即大减。环境法例的每个范畴均受到英国脱欧影响，但其中 3 个范畴与欧盟法例的关系尤其密切，分别是化学物质监管法例的遵守(例如《化学品注册、评估、授权和限制法规》(REACH)、《化学物质和混合物分类、标签及包装法规》(CLP))；废料管理(例如《电器及电子设备废料指令》(WEEE))；以及关于气候变化的法规。

假如英国继续保留欧洲经济区成员的身分，仍是单一市场的一部分，便须继续实施 REACH 法规。英国将留在现有的化学物质单一市场，并保留和 REACH 有关的注册资料，但不能参与欧盟的决策过程。

按照 REACH 法规，每年在欧盟制造或输入欧盟，数量在 1 至 100 公吨之间的化学物质登记截止日期为 2018 年 5 月 31 日。在脱欧方案敲定前，英国公司仍须完成有关登记工作(即使将来这些登记最终可能失效)，才能继续在单一市场贸易。其他仍在实施的 REACH 规定，例如与高度关注化学物质有关的限制，亦将继续适用。

假如英国离开单一市场，则直接适用于所有欧盟/欧洲经济区成员国的 REACH 法规，将不再适用于英国。和其他非欧盟制造商一样，英国公司将须委托其位于欧盟市场或欧洲经济区的进口商或新委任的唯一代表，为他们的化学物质办理注册。因此，英国制造商或须重整其供应链以便符合规定，并须提供注册所需的各种相关资料和文件。香港贸易商若已在英国委任一名唯一代表，很大机会要重新安排，原因是唯一代表必须位于欧盟/欧洲经济区成员国内。如果英国加入欧洲经济区协定，则仍可选择在英国委任唯一代表。

倘若 REACH 法规不再适用于英国，则按照该法规注册的制造商、进口商及唯一代表的有效性将会成疑。英国公司已完成约 5,000 项 REACH 注册，究竟这些注册将来会否失效，并由欧盟境内的进口商或唯一代表办理的注册取代，亦须继续观察。

如果英国另订全国化学品监管政策，那么已被欧盟取缔的化学物质便有机会重新引入，为贸易商提供一个新市场。对一些英国公司特别是中小企业来说，可以减轻 REACH 法规带来的行政负担是一件好事。

废料管理方面，欧盟的法例十分重要。循环再造目标(例如废旧电器)、废料的级别及定义等，全部源自欧盟的规例。英国的废料管理行业十分发达，向其他共同市场成员国出口大量可循环再造物料。估计英国政府希望继续采取现行措施，不会在脱欧后大举修改废料管理法例。

至于气候变化法例，英国政府已经藉着《2008 年气候变化法》及国内的减碳计划，例如气候变化征费和减碳承诺能源效益计划等，订立了具法律约束力的气候变化(减少排放)目标。外界普遍认为这些措施不会有重大改变。

总括而言，预料欧盟的环境法例短期内仍会在英国实施。不少环保团体担心，英国脱欧后监管变得宽松，甚至会放弃气候变化目标。不过，鉴于许多企业和行业受惠于单一市场，留在欧洲经济区可能是英国的谈判目标。假如英国达成类似挪威的新安排，将会沿用许多现行的欧盟环保法规。

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/欧盟商情快讯/英国脱欧对 REACH 法规及其他欧盟环境法例的影响/baeu/sc/1/1X2ZT68A/1X0A6TST.htm>

(消息来源：香港贸发网)

[返回目录](#)

ECHA 就乙醛的统一分类标签提案发布公众咨询

2016年6月13日欧洲化学品管理局（ECHA）发布消息，荷兰已报送乙醛的统一分类与标签（CLH）提案，风险评估委员会（RAC）在6月举行的会议中，要求其补充信息以澄清乙醛的作用方式，特别是通过实验和人体研究以阐明乙醛脱氢酶（ALDH2）基因多态性对乙醛生理水平和健康可能存在的影响。

对人体而言，乙醛主要是乙醇在肝脏经过乙醇脱氢酶（ADH）氧化而成，少量乙醛也可经内源产生，乙醛经乙醛脱氢酶（ALDH）发生NAD-依赖性反应，进一步氧化成乙酸。ADH和ALDH则依人体基因多态性和种族多样性而不同，与毒理学相关的多态性包括线粒体的ALDH2，而无活性的ALDH2*2或多或少对催化作用起到一定的影响，该非活性形式在亚洲人群中约占50%，但在高加索人身上却没有。

基因多态性对毒物代谢动力学有直接影响，特别是对乙醛在体内的分布有直接影响。但体内致突变研究发现存在一些有争议性结论，尤其在乙醛能否进入生殖细胞以及不同基因型的ALDH其乙醛在人体内的半衰期（包括其它代谢动力学参数）方面，均未得到可靠数据。有些癌症研究发现基因多态性与乙醇有关的癌症风险之间存在关联性，但是乙醛与癌症之间尚无直接的关联性证据。

为此，EACH要求各利益相关团体对以上科学研究的不确定性有直接相关数据，参考或评论的，可以直接以书面形式邮寄至提供的信箱上，评议截止日期为2016年7月25日。

<http://news.foodmate.net/2016/07/387804.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

动植物卫生

欧盟更新部分动物及其产品的法规

欧盟委员会7月27日发布公告，对2016年1月29日发布的G/SPS/N/EU/155号通报进行更新，更新部分动物及其产品的检查规定，主要内容包括修改部分产品的条码和适用范围，涉及食品的内容包括畜肉及其制品、禽肉及其制品、野生动物肉及其制品、食用明胶等。

<http://news.foodmate.net/2016/07/389245.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

欧盟批准大肠杆菌产苏氨酸作为动物饲料添加剂

据欧盟网站消息，27日欧盟委员会发布（EU）2016/1220实施条例，批准大肠杆菌产苏氨酸（L-threonine）作为动物饲料添加剂。本次新批准的苏氨酸属于“营养添加剂”，功能分组上属于“氨基酸，及其盐与类似物”。

按照新规定，苏氨酸可以作为预混添加剂的一种配料，饲料经营者应该为使用者制定操作规程，以及相关措施告知操作者潜在的风险。

苏氨酸可用于动物的饮水中。饲料及其预混物产品标签应该标注“如果用于动物饮用水，那么需避免蛋白过剩”。

88/485/EEC指令批准的苏氨酸以及含苏氨酸的预混物可以在2017年5月16日之前按照有关条例继续在市场销售，直至库存耗完为止。

用于产肉动物的饲料产品可以按照有关条例在 2017 年 8 月 16 日之前继续在市场销售，直至库存耗完为止。

用于非产肉动物的饲料产品可以按照有关条例在 2018 年 8 月 16 日之前继续在市场销售，直至库存耗完为止。

新条例自发布后第二日起生效。

原文链接：

http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=uriserv:OJ.L_.2016.201.01.0011.01.ENG&toc=OJ:L:2016:201:TOC

<http://news.foodmate.net/2016/07/389171.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

美国拟修订进口动物和动物产品进口法规

7 月 25 日，美国发布 G/SPS/N/USA/2873 号通报，拟修订动物和动物产品的进口法规草案。美国动物和植物卫生检疫局（APHIS）建议对进口的绵羊、山羊和部分非牛反刍动物及其制品，在疯牛病等防控方面的法规进行修订。草案建议取消对绵羊、山羊及其大部分制品采取的有关疯牛病的进口限制。草案最后评议日期：2016 年 9 月 16 日。

<http://news.foodmate.net/2016/07/389241.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

巴西修订动物食品加工技术法规

7 月 27 日，巴西发布 G/TBT/N/BRA/682 通报，修订了于 2006 年 11 月 21 日实施的动物食品的加工的技术法规 NoSDA No65。修订了附件一、二、三、四部分，目的是建立生产、销售和使用饲料产品、以及在饲料中加入兽药、抗生素、抗寄生虫药物的标准和程序，以保证对人类和动物不造成健康危害。生效日期：2017 年 7 月 18 日详见：

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFdocuments/230199/q/G/TBTN16/BRA682.pdf

<http://news.foodmate.net/2016/07/389247.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

印度发布禽流感疫情下禽及禽制品的管控措施规范

7 月 26 日，印度发布 G/SPS/N/IND/150 通报，主要内容针对发生禽流感的情况下禽及禽制品的进口控制。文件强调，进口到印度的禽及禽制品必须符合世界动物卫生组织的陆生动物卫生法典和该通报中的要求。对禽流感疫区和非疫区也发布了判定规则。

<http://news.foodmate.net/2016/07/389069.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)