

国外检验检疫快讯

2016 年第 6 期 总第 252 期

2016 年 5 月 15 日

编辑部地址：上海出入境检验检疫局风险处

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

出口预警

[上海局对《向南非出口猪肠衣的兽医卫生证书\(草案 2016-02\)》\(G/SPS/N/ZAF/43\)提出评议意见](#)

业务观点

[中瑞中冰自贸协定中技贸措施章节评析](#)

食品安全

[欧盟批准 2-乙酰噻吩、2-正丁基噻吩等 7 种新调味物质](#)

[美国更新肉类等安全适宜成分表](#)

[美国鲶鱼的进口检验由 FDA 移交至 FSIS](#)

[澳大利亚修订进口奶酪有关法规](#)

[澳大利亚食品标签原产地管理规定将发生变化](#)

[日本拟修订环菌酰胺等的最大残留限量](#)

[韩国修改食品添加剂分类体系等《食品添加剂法典》的内容](#)

[立陶宛发布酒精饮料标签要求草案](#)

[肯尼亚标准局进口食品将实行进口标准标识](#)

[印度更新专有食品相关规定](#)

[印度禁止进口中国牛奶等产品 称质量“不达标”](#)

机电产品

[美国能源部立例工作最新进展](#)

[日本拟修订无线电设备法规有关条款](#)

[韩国部分电池强制日期延后](#)

[印度颁布节能异步电机-三相鼠笼式电机\(质量控制\) 2016 法案](#)

儿童产品及玩具

[欧盟非政府组织建议限制玩具中的苯胺](#)

[印度尼西亚更新婴儿服装国家标准](#)

化矿产品

[欧洲化学品管理局更新有害物质评估计划](#)

[ECHA 公布 REACH 注册的相关信息要求](#)

[ECHA 就 29 种授权申请发布公众咨询](#)

[法国议会采纳“DETOX”提议,旨在规管超过欧盟 REACH 法规更多的有害物质](#)

[美国环保署提出减少使用有害 HFCs 的提案](#)

[美国缉毒局对化学物质实施进出口管制](#)

[粮农和世卫组织发布新编农药准则](#)

[巴西政府通过议案将成立一个新的部门来规范农用化学品登记](#)

动植物卫生

[欧盟允许在所有禽类和猪类饲料添加剂中使用 6-肌醇六磷酸酶](#)

[欧盟拟修订三种浆果中螺螨酯的最大残留限量](#)

[澳新发布农兽药残留新规定](#)

[法国暂停从允许使用乐果杀虫剂的国家进口樱桃](#)

[日本国内首次发现“非定型羊骚症”](#)

[欧盟就动物卫生方面发布相关法规](#)

[印度对植物检疫法中有关进口法规进行第 6 次修订](#)

其他

[欧盟个人防护装备新规例对制造商及进口商实施严格规定](#)
[俄罗斯发布建立生物医药制品检测法决议草案](#)
[加蓬将对进口商品强制要求商检证明](#)

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。

出口预警

上海局对《向南非出口猪肠衣的兽医卫生证书(草案 2016-02)》(G/SPS/N/ZAF/43)提出评议意见

2016 年 2 月，南非发布通报《向南非出口猪肠衣的兽医卫生证书（草案 2016-02）》（G/SPS/N/ZAF/43），调整进口盐渍猪肠衣卫生证书格式。要求“肠衣经过如下处理：在磷酸补充干盐或者饱和盐水（包含氯化钠 86.5%、10.7%磷酸氢二钠和 2.8%磷酸钠）中腌制 30 天，并且整个过程保持温度大于 20 摄氏度。”该条款的主要目的是控制猪肠衣携带口蹄疫病毒的风险。

根据 OIE《陆生动物卫生法典》中推荐对于猪肠衣中口蹄疫病毒的有效灭活程序有 3 种，国际上普遍采用干盐（NaCl）或饱和盐水（Aw<0.80）腌制至少 30 天的生产工艺，而不是南非通报中规定的方法。国内肠衣行业普遍采用干盐（NaCl）、饱和盐水（NaCl）（Aw<0.80）腌制 30 天的生产工艺。如本通报生效，国内出口肠衣行业将失去出口南非猪肠衣的市场，损失在 5000 万美元以上。为满足南非规定，肠衣工厂将单独增加生产线。另外，因南非新规对磷酸盐配比有明确的含量规定，企业及 CIQ 增加额外磷酸盐配比检测的成本。上述合规成本将给肠衣企业增加巨大的负担。

上海局对此项通报提出评议意见，建议新版《出口到南非猪肠衣的兽医卫生证书》增加猪肠衣腌制处理方法，包括干盐（NaCl）、饱和盐水（NaCl）（Aw<0.80）以及磷酸盐补充干盐或饱和盐水（重量比为氯化钠 86.5%、10.7%磷酸氢二钠和 2.8%磷酸钠）。

上海局已将该意见上报中国 WTO/SPS 国家通报咨询中心。

[返回目录](#)

业务观点

中瑞中冰自贸协定中技贸措施章节评析

编者按：截至目前，我国已经签署并实施14个自贸协定，分别是我国与东盟、韩国、澳大利亚、新加坡、巴基斯坦、冰岛、瑞士、智利、秘鲁、哥斯达黎加、新西兰的自贸协定，内地与香港、澳门的《更紧密经贸关系的安排》（CEPA），以及大陆与台湾的《海峡两岸经济合作框架协议》（ECFA）。上述自贸协定一般均涉及SPS和TBT安排，这些安排有的重申了WTO/SPS和TBT协定的要求，有的细化了WTO/SPS协定和TBT协定的要求，有的则高于WTO/SPS和TBT协定的要求。在研究、评议和应对上述国家地区SPS和TBT措施工作中，除了需要熟悉WTO/SPS和TBT协定，

了解、掌握和运用上述安排也同样重要。2016年,我国将加快构筑立足周边、辐射“一带一路”、面向全球的自由贸易区网络,进一步优化自贸区布局。国家质检总局2016年将加快自贸区谈判,积极参与全球经济治理,深化双多边质检合作。希望通过整理和简要评析上述章节,为进出口企业、评议专家等读者提供一个了解自贸协定相关内容的窗口。

(六)

《中国瑞士自由贸易协定》

(2013年7月签订,2014年7月实施)

中国瑞士经贸现状简介:

中国是瑞士在亚洲的第一大贸易伙伴,瑞士是中国在欧洲第5大贸易伙伴。中瑞自贸协定是中国与欧洲大陆国家商签的首个自贸协定,也是中国同世界经济20强国家中的第一个自贸协定。

2014年,双边贸易额435.8亿美元。中国从瑞士进口以机电产品、化工医药产品、光学仪器、医疗设备和钟表为主;中国向瑞士出口以纺织品、机电产品、化工原料、玩具、体育器材和皮革制品为主。

第六章 技术性贸易壁垒

第6.1条 目标

本章旨在:

(一)在本章范围内便利双边货物贸易和缔约双方市场准入,促进世贸组织《技术性贸易壁垒协定》(以下简称“《TBT协定》”)的实施;

(二)尽可能减少双边贸易不必要的成本;

(三)便利缔约双方间的信息交流和技术合作,增进对每一缔约方监管体系的互相了解;

(四)加强缔约双方在技术法规、标准与合格评定程序领域的合作。

第6.2条 申明

除本章另有规定外,就技术法规、标准与合格评定程序而言,《TBT协定》应在缔约双方之间适用,并经必要修订后纳入本协定,构成本协定的一部分。

第6.3条 范围和定义

一、本章适用于缔约双方所有的标准、技术法规和合格评定程序,但不适用本协定第七章所定义的卫生与植物卫生措施以及政府机构为其生产或消费要求所制定的采购要求。

二、《TBT协定》附件一的定义适用于本章。

第6.4条 国际标准

为实施本章之目的,尤其由国际标准化组织(ISO)、国际电工委员会(IEC)、国际电信联盟(ITU)、国际食品法典委员会(CAC)颁布的标准,应被视为《TBT协定》第2.4条所称相关国际标准。

第6.5条 技术合作

缔约双方应加强以下领域的技术合作,以增加对各自体系的相互了解,加强能力建设,便利双边贸易:

(一)国际标准化机构和世贸组织技术性贸易壁垒委员会的活动;

(二)缔约双方主管机构之间的交流,关于技术法规、标准、合格评定程序和良好法规规范的信息交换;

(三)增强国际标准作为技术法规和合格评定程序基础的作用;

(四)促进以国际标准化组织(ISO)和国际电工委员会(IEC)相关标准和指南为基础对合格评定机构的认可;

(五)鼓励对多边协定或多边安排承认并根据第(四)项认可的机构所做的合格评定结果进行互认。和

(六)缔约双方商定的其他领域。

第6.6条 边境措施

如果缔约一方因发现未满足技术法规或合格评定程序而在入境口岸扣留来自另一缔约方的货物,则主管机构应向进口商或其代表迅速通报扣留原因。

第6.7条 技术性贸易壁垒分委员会

一、在联合委员会下建立技术性贸易壁垒分委员会(以下简称TBT分委会)。

二、TBT分委会的职能:

- (一)监督本章的实施;
- (二)协调技术合作活动;
- (三)根据本协定第6.8条款的规定推动技术磋商;
- (四)确认加强合作的领域,包括对缔约双方的具体提议给予积极考虑;
- (五)根据本章目标,建立主管机构间的对话;
- (六)根据本协定第6.9条款规定,适时提议签署附带协定;
- (七)协调实施根据本协定第6.9条附带协定的规定所制订的附带协定;
- (八)适当时,在相关国际组织会议召开前就任何议题进行磋商。
- (九)缔约双方商定的其他职能;和
- (十)执行联合委员会分配的其他任务。

三、除缔约双方另有约定除外,TBT分委会应由缔约双方共同主持,并每年召开一次会议。会议可视情以缔约双方同意的任何方式召开并可依据本协定第7.9条设立的SPS分委会会议联合召开。

四、TBT分委会应及时更新其工作计划并跟踪相关活动。

五、TBT分委会可设立临时工作组完成专项任务。

六、TBT分委会应向联合委员会报告工作。

七、本协定第6.11条规定的联络点负责制订会议议程和组织会议。TBT分委会应当包括每一缔约方主管机构的具有待讨论领域专业知识的代表。

八、经缔约双方同意,可视情况邀请来自业界、商业协会或其他相关组织的代表参加部分TBT分委会的会议。

第6.8条 技术磋商

如缔约一方认为另一缔约方已经采取的措施可能对贸易造成或已经造成不必要的障碍,经其书面请求,由TBT分委会组织进行技术磋商。此类磋商应在书面请求提出后60天内进行,旨在寻求缔约双方共同接受的解决办法。此类磋商可视具体情况按缔约双方商定的任何方式进行。

第6.9条 附件和附带协议

一、缔约双方就纺织品标签达成一致并纳入本协定附件五。

二、根据本协定的规定,并为实施本章,缔约双方达成了若干附带协定。缔约双方可在今后继续达成此类附带协定。

第6.10条 审议条款

一、缔约双方应在不迟于本协定生效之日起两年和此后应要求对本章进行联合审议。

二、在审议中,如缔约双方与某个第三方都就标准、技术法规和合格评定程序缔

结了他合作安排，缔约双方应考虑就给予第三方的优惠待遇进入谈判程序。

第6.11条 联络点

一、缔约双方应交换负责处理与本章相关事务的联络点的名称和地址，以便利沟通和信息交换。

二、联络点机构的部门和职责发生重大改变时，缔约双方应互相通报。

评析：

本章总体上以重申WTO/TBT协定基本原则和要求为主，也对有关条款作了细化和有特色的规定，包括：

TBT分委会条款，提出经双方同意可以邀请“业界、商业协会或其他相关组织代表”参加部分TBT分委会会议，详见第6.7条。

技术磋商条款，规定了技术磋商的启动期限，即提出书面请求后60天内，详见第6.8条。

专门设立附带协议条款，为双方今后签订具体合作协议预留了接口，详见第6.9条。

专门设立审议条款，一是明确审议的频率，即生效之日起两年内进行审议，之后应要求开展审议；二是明确审议时要考虑的一项内容，即如果双方均与某第三方缔结了TBT领域的合作安排，则双方应考虑就给予第三方的优惠待遇进行谈判，详见第6.10条。

本章不同于中国已签订的其他自贸协定的TBT章节，没有设立透明度条款，只是在该协定的第一章设立“第1.5条 透明度”，但较为笼统，未对通报评议期限等做出细化规定。

第七章 卫生与植物卫生措施

第7.1条 目标

本章旨在：

（一）在本章范围内便利双边货物贸易和缔约双方市场准入，并促进世贸组织《实施卫生与植物卫生措施协定》（以下简称“《SPS协定》”）的实施；

（二）便利缔约双方间的信息交流和技术合作，并增进对每一缔约方监管体系的相互了解；以及

（三）加强缔约双方在卫生与植物卫生措施领域的合作。

第7.2条 重申

除本章另有规定外，《SPS协定》应在缔约双方之间适用，并经必要修订后纳入本协定，构成本协定的一部分。

第7.3条 范围与定义

一、本章适用于可能直接或间接地影响双边贸易的卫生与植物卫生措施。

二、《SPS协定》附件A中的定义适用于本章。

第7.4条 协调

为尽可能广泛地协调卫生与植物卫生措施，如果国际食品法典委员会(CAC)、世界动物卫生组织(OIE)和在《国际植物保护公约》(IPPC)框架内运作的相关国际和区域组织确定的国际标准、指南和建议已经存在或即将拟就，缔约双方应将其作为制定卫生与植物卫生措施的基础。

第7.5条 适应地区条件

一、缔约双方同意根据《SPS协定》第6条的规定来解决卫生和植物卫生状况不同地区的适应性或者影响或可能影响贸易的问题。

二、缔约双方注意到世贸组织SPS委员会通过的《关于进一步切实实施卫生和植物卫生措施协定第六条的指南》(G/SPS/48),以及OIE和IPPC制定的相关标准。

三、出现影响病虫害非疫区或低度流行区的卫生或植物卫生情况的事件时,缔约双方应考虑相关国际标准、指南和建议,在风险评估的基础上尽最大努力恢复原有状态。

第7.6条 检查和认证体系

一、缔约双方同意增强在检查和认证体系评估领域的合作。进口方应考虑国际食品法典委员会的“食品进口和出口检查及认证体系”标准和原则。

二、评估工具一般为对出口方的官方检查和认证体系的整体或部分审核,包括对主管机构基于适当法律实施和采取行动能力的审核。这些审核可包括按照具有代表性的比例对部分寻求出口市场准入的企业进行检查。

三、开展实地检查必须具有充分理由。

四、评估报告应清楚制定和记录缔约双方达成一致的整改措施、时限和后续核查程序。

第7.7条 技术合作

一、缔约双方应加强卫生与植物卫生措施领域的技术合作,以增进对彼此体系的了解,加强能力建设,促进农产品和食品的双边贸易,改进各自的卫生与植物卫生体系。

二、缔约双方已根据本协定第7.11条的规定针对本条制订了附带协议。

第7.8条 边境措施

如果缔约一方因发现未遵守卫生或植物卫生要求而在入境口岸扣留来自另一缔约方的货物,则应迅速将扣留的原因通报进口商或其代理人。

第7.9条 卫生和植物卫生措施分委员会

一、在本自由贸易协定联合委员会下设立卫生和植物卫生措施分委员会(以下简称“SPS分委会”)。

二、SPS分委会的职能包括:

- (一) 监督本章的实施;
- (二) 协调技术合作活动;
- (三) 根据本协定第7.10条技术磋商的规定便利技术磋商;
- (四) 确认需加强合作的领域,包括对任何缔约一方的具体提议给予积极的考虑;
- (五) 根据本章目标,建立主管机构间的对话;
- (六) 根据本协定第7.11条附带协议的规定,适时提议签署附带协定;
- (七) 协调实施根据本协定第7.11条附带协定的规定所制订的附带协定;
- (八) 在适当时,在相关国际组织会议召开前就任何议题交流意见。
- (九) 执行缔约双方同意的其他职能;和
- (十) 执行联合委员会分配的其他任务。

三、除缔约双方另有约定,SPS分委会应由缔约双方共同主持,并每年召开一次会议。SPS分委会会议可视情况以缔约双方商定的任何方式召开,并可与根据本协定第6.7条建立的TBT分委会会议联合召开。

四、SPS分委会应及时更新其工作计划并跟踪相关活动。

五、SPS分委会可设立临时工作组完成专项任务。

六、SPS分委会应向联合委员会报告工作。

七、本协定第7.12条规定的联络点负责制订会议议程和组织会议。SPS分委会应

当包括每一缔约方主管机构的具有待讨论领域专业知识的代表。

八、经缔约双方同意，可视情况邀请来自企业、商业协会或其他相关组织的代表参加部分SPS分委会的会议。

第7.10条 技术磋商

如缔约一方认为另一缔约方已经采取的措施可能对贸易造成或已经造成不必要的障碍，经其书面请求，由分委员会组织进行技术磋商。此类技术磋商应在书面请求提出后60天内进行，如事情紧急，则应在20天内进行，旨在寻求缔约双方共同接受的解决办法。此类磋商可视具体情况按缔约双方商定的任何方式进行。

第7.11条 附带协议

根据本协定的规定，并为实施本章，缔约双方达成了若干附带协定。缔约双方可在今后继续制订此类附带定。

第7.12条 联络点

一、缔约双方应交换负责处理与本章相关事务的联络点的名称和地址，以便利沟通和信息交换。

二、联络点所在部门的机构和职责发生重大改变时，缔约双方应互相通报。

评析：

本章总体上以重申WTO/SPS协定基本原则和要求为主，也对有关条款作了细化和有特色的规定，包括：

专门设立检查和认证体系条款，就如何评估进口方检查和认证体系做了规定，包括评估标准和评估工具，实地评估和评估报告，详见第7.6条。

SPS分委会条款，提出经双方同意可以邀请“业界、商业协会或其他相关组织代表”参加部分SPS分委会会议，详见第7.9条。

技术磋商条款，规定了技术磋商的启动期限，即提出书面请求后60天内，如事情紧急，则缩短至20天内，详见第7.10条。

专门设立附带协议条款，为双方今后签订具体合作协议预留了接口，详见第7.11条。

本章不同于中国已签订的其他自贸协定的SPS章节，没有设立透明度条款，只是在该协定的第一章设立“第1.5条 透明度”，但较为笼统，未对通报评议期限等做出细化规定。

(七)

《中国冰岛自由贸易协定》

(2013年4月签订，2014年7月实施)

中国冰岛经贸现状简介：

中国是冰岛第五大进口来源国，在其出口市场排位中列第二十一位。中冰自贸协定是中国和欧洲国家商签的首个自贸协定。

2014年，冰岛与中国双边贸易额为4.0亿美元。中国从冰岛进口以鱼及其他水生无脊椎动物，贱金属及制品和动植物油脂为主，中国向冰岛出口以机电产品、纺织品及原料和家具玩具为主。

第十九条 卫生与植物卫生措施

一、本条旨在：

(一) 避免不公正地扭曲双方之间动植物及其产品贸易，同时保护人类、动物和植物的生命或健康；

(二) 确保双方的卫生与植物卫生措施(以下简称SPS措施)不在双方之间构成任意或不合理的歧视;

(三) 快速有效地解决本领域出现的贸易问题; 以及

(四) 为扩大双方之间的贸易提供机会。

二、本条适用于双方可能直接或间接影响双方间贸易的所有SPS措施。

三、双方有关SPS措施的权利和义务须遵循世界贸易组织《实施卫生与植物卫生措施协定》(以下简称《SPS协定》)。双方同意在制定相关SPS措施时遵守《SPS协定》的科学依据、协调一致、等效性与区域化原则。

四、双方同意依照《SPS协定》附件B的规定全面实施《SPS协定》第七条(透明度)。

五、双方主管机构负责本条的实施。主管机构与联络点的名称与地址在附件2中列明。各自主管机构的结构、组成与职责分工如有重要变化,双方须予相互通报。

六、前段所述联络点应负责沟通与信息交流。对于双边贸易中出现的SPS问题及双方所采取的可能对双方间贸易产生影响的SPS措施,双方须通过联络点交流信息。

七、双方认识到《SPS协定》第四条(等效)规定的适用于SPS措施的等效性原则对进口国和出口国互为有利。如果出口方向进口方客观地证明其措施达到进口方适当的卫生和植物卫生保护水平,进口方须给予有利考虑以接受对方SPS措施为等效措施。

八、双方应加强在SPS措施领域的合作,以增进对彼此SPS管理体制的了解,便利各自的市场准入。

九、如果一方认为另一方所采取的措施可能或已经影响了其市场准入,根据一方的书面要求,须尽快组织专家磋商。此类磋商应致力于找到符合《SPS协定》的适当解决办法。为有效利用资源,双方应尽可能利用现代通讯手段,如电子通讯、视频或电话会议等。如需要,专家磋商结果应报告根据第十章设立的自由贸易协定联合委员会。

第二十条 技术性贸易壁垒

一、本条旨在:

(一) 便利双方建立更广泛的信息交流与合作机制,增进对彼此管理体制的相互了解;

(二) 加强双方在技术法规、标准与合格评定程序领域的合作,降低贸易成本,促进和便利缔约双方贸易;

(三) 有效解决双边贸易中出现的问题。

二、本条适用于除第十九条的卫生和植物卫生措施之外的所有直接或间接影响双方间货物贸易的技术法规、标准与合格评定程序。

三、双方有关技术法规、标准与合格评定程序的权利和义务须遵循世界贸易组织《技术性贸易壁垒协定》(以下简称《TBT协定》)。本条的任何规定不得阻碍一方根据《TBT协定》规定的权利和义务采用或者维持技术法规、标准和合格评定程序。

四、双方主管机构负责本条的实施。主管机构与联络点的名称与地址在附件3中列明。各自主管机构的结构、组成与职责分工如有重要变化,双方须予相互通报。

五、前段所述联络点应负责沟通与信息交流。

六、双方须按照《TBT协定》规定的透明度要求建立TBT国家咨询点间的信息交流

机制。

七、当相关国际标准已经存在或即将拟就，双方须使用这些国际标准或其中的相关部分，作为其技术法规和相关合格评定程序的基础，除非这些国际标准或其中的相关部分对达到合法管理目标无效或不适当。

八、双方认识到《TBT协定》第二条规定的等效性原则对进口国和出口国互为有利。如果一方的技术法规在实现合法目标和相同水平的保护方面与另一方国内技术法规具有相同的效果，则另一方须积极考虑接受对方的技术法规为等效法规。

九、关于合格评定程序：

（一）双方认识到双方的合格评定法律体系存在差异，同意依照世界贸易组织《TBT协定》规定，探索合格评定程序互认的可能性；

（二）双方须就合格评定体系开展信息交流，以推动双方合格评定程序的互认；以及

（三）一方须积极考虑另一方关于通过相互认可协议或互认安排对另一方境内机构开展的合格评定程序予以承认的请求。

十、为增进对彼此TBT体系的相互了解，便利各自的市场准入，双方应特别加强下列领域的合作，包括但不限于：

（一）加强在参与国际标准化机构和世界贸易组织技术性贸易壁垒委员会活动时的合作、沟通与协调；

（二）加强双方主管机构间的交流，及时交换有关技术法规、标准、合格评定程序、良好管理规范的信息；以及

（三）为实施本条要求，加快有关技术法规、标准、合格评定程序的信息交流，并积极考虑任何书面提出的磋商请求。

十一、在不影响第三款规定的情况下，双方须根据一方书面要求尽快召开专家会议，解决具体技术法规、标准与合格评定程序实施中产生的问题，以及一方认为已造成或可能造成贸易障碍的问题，以找到符合《TBT协定》的适当解决办法。

十二、为有效利用资源，双方应尽可能利用现代通讯手段，如电子通讯、视频或电话会议等。如需要，专家磋商结果应报告根据第十章设立的自由贸易协定联合委员会。

评析：

上述两条分别简要重申了WTO/SPS协定和WTO/TBT协定的基本原则和要求。

（消息来源： 风险处 胡亮）

[返回目录](#)

食品安全

欧盟批准 2-乙酰噻吩、2-正丁基噻吩等 7 种新调味物质

2016年5月4日，欧盟委员会发布2016/692，修订（EU）No1334/2008食品用香料香精法规附件。

在附件I中，批准2-乙酰噻吩（2-Acetylthiophene）、2-正丁基噻吩（2-Butylthiophene）、5-乙基-2-噻吩甲醛（5-Ethylthiophene-2-carbaldehyde）、2-正己基噻吩（2-Hexylthiophene）、2-正辛基噻吩（2-Octylthiophene）、2-正戊基噻吩（2-Pentylthiophene）、2-丙酰噻吩（2-Propionylthiophene）等7种调味物质。欧洲食品安全局经过评估，认为这7种调味物质无食品安全风险。

新条例自发布之日起第20天生效。

更多详情参见:

http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?qid=1462457533656&uri=OJ:JOL_2016_120_R_0003

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51605>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

美国更新肉类等安全适宜成分表

2016 年 4 月 26 日, 美国农业部食品安全检验署 (FSIS) 发布 7120.1 指令第 34 版, 为检验工作人员提供肉类、禽及蛋制品中允许使用的物质更新列表, 并适用于在线后处理和离线后处理抗菌干预系统, 该指令第 33 版同时失效。具体物质见下表:

物质名称	分类	更新类型
二氧化氯	抗菌剂	新增
山梨酸钾	抗菌剂	新增
磷脂	乳化剂	新增
二甲基聚硅氧烷 (甲基聚硅氧烷)	其他	新增
ChemSan RBR-22/Chemsan RBR-XC	在线后处理和离线后处理抗菌干预系统	新增

更多详情参见:

<http://www.fsis.usda.gov/wps/wcm/connect/bab10e09-aefa-483b-8be8-809a1f051d4c/7120.1.pdf?MOD=AJPERES>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51482>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

美国鲶鱼的进口检验由 FDA 移交至 FSIS

2016 年 5 月 2 日, 据美国食品药品监督管理局 (FDA) 消息, 有关鲶形目鱼类 (俗称鲶鱼) 及其制品的进口检验把关工作, 已经移交美国农业部 (USDA) 所属食品安全检查署 (FSIS)

2016 年 3 月 1 日美国国内鲶鱼监管工作完成移交, 2016 年 4 月 15 日进口鲶鱼监管工作完成移交。

更多详情参见:

<http://www.fda.gov/Food/NewsEvents/ConstituentUpdates/ucm498382.htm>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51531>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

澳大利亚修订进口奶酪有关法规

2016 年 5 月 9 日, 澳大利亚农业和水资源局发布 G/SPS/N/AUS/386 通报, 修订进口原料乳奶酪有关法规。修订内容主要包括:

1. 此前描述为“软的、半软和新鲜的奶酪”修改为“单增李斯特菌可能污染的奶酪”。这种奶酪将只检测特征性微生物单增李斯特菌，不再检测大肠杆菌和沙门氏菌。

2. 原料乳奶酪须符合一定条件才能进口，例如出口国需向澳大利亚提供有关原料乳奶酪风险分析报告，评估本国的原料乳生产系统是否与澳大利亚的系统相当，原料乳奶酪须遵守澳新食品标准法典标准 4.2.4 有关乳制品主要产品和加工标准的规定等。

<http://news.foodmate.net/2016/05/378953.html>

(消息来源：食品伙伴网)

[返回目录](#)

澳大利亚食品标签原产地管理规定将发生变化

2016 年 4 月 20 日，据澳大利亚农业与水利资源部 (DAWR) 公告，澳大利亚食品标签原产地管理规定将发生变化。

据悉，此次澳大利亚食品原产地标示管理规定变动是为了让消费者更好的了解食品来源。澳大利亚本国食品、进口食品都将受此变化影响。

2016 年 6 月 30 日，澳大利亚相关部门网站将向企业提供免费的新食品标签管理材料。有关食品标签中原产地新变化内容将于 2016 年 7 月 1 日生效，过渡期 2 年。

更多详情参见：

<http://www.agriculture.gov.au/import/industry-advice/ian/16/25-2016>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51468>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

日本拟修订环菌酰胺等的最大残留限量

2016 年 5 月 10 日，日本厚生劳动省 (MHLW) 分别发布 G/SPS/N/JPN/457 号、G/SPS/N/JPN/458 号、G/SPS/N/JPN/459 号、G/SPS/N/JPN/460、G/SPS/N/JPN/461、G/SPS/N/JPN/462 号通报，拟修订食品安全法案下的食品与食品添加剂标准与规范中有关环菌酰胺、吡氟禾草灵、氟吡菌酰胺、仲丁威、氟苯达唑、氟苯尼考的最大残留限量 (MRLs)。

该通报的评议截止日期为 2016 年 7 月 9 日，评议截止日期后将尽快批准和发布，并将经过一定宽限期后生效实施。

详情参见：

1.

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228673/q/G/SPS/NJPN457.pdf

2.

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228674/q/G/SPS/NJPN458.pdf

3.

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228675/q/G/SPS/NJPN459.pdf

4.

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228676/q/G/S/PS/NJPN460.pdf

5.

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228677/q/G/S/PS/NJPN461.pdf

6.

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228678/q/G/S/PS/NJPN462.pdf

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51602>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

韩国修改食品添加剂分类体系等《食品添加剂法典》的内容

2016 年 4 月 29 日，韩国食品和药品安全部（MFDS）发布第 2016-32 号《食品添加剂法典》全部修改告示，其主要内容如下：

a. 修改食品添加剂分类体系

取消原来的合成和天然添加剂分类体系，以用途为中心分类为甜味剂、着色剂、抗氧化剂等 31 个种类；总则中加入了 31 种功能分类的定义，在相应的食品添加剂中可见各功能分类。

b. 总则及通用标准修改

1) 制造标准中，增加制造食品添加剂时所使用用水的条件与香料纯度相关原则，修改提取溶剂相关规定；

2) 新设一般使用标准中营养强化剂使用原则及告示中未规定用途认证相关的规定；

3) 新设食品添加剂通用保存及流通标准。

c. 新指定 2 种食品添加剂并修改 46 种添加剂的名称。

1) 建立如下 2 个新的食品添加剂标准与规范：纽甜（作为甜味剂）、柠檬酸亚铁钠（作为营养强化剂）；

2) 为了标准化外语标记，“L-谷氨酸钠”等 40 种添加剂的德文发音标记改为英文发音标记，并修改“天然胶”等 6 种添加剂的名称。

d. 成分规格及一般试验法的修改。

1) 成分规格中追加别名、国际通用分类编码，分子式等；

2) 41 种酶制剂定义中增加了酶类催化反应，“ β -葡聚糖酶”及“普鲁兰酶”定义中追加来源微生物；

3) 修改微晶纤维素等 63 种添加剂的成分规格及 6 种添加剂试验法；

4) 一般试验法中追加仪器分析法，并修改 471 种添加剂的规格。

e. 修改添加剂的使用标准

1) 修改添加剂使用标准体系，将各类添加剂使用标准整理成表格形式，并追加主要用途，以便于确认食品添加剂的使用标准及主要用途；

2) 调制乳等婴幼儿食品中所使用营养强化剂等的目录移到各类添加剂使用标准中并对各类营养素进行重新分类整理；

3) 扩大山梨酸、山梨酸钾、山梨酸钙的使用范围，允许其用于液状健康功能食品中，乙酰氨基磺酸钾的使用标准中增加健康功能食品相关附加条款；

4) 咖啡因的使用对象中可乐型饮料改为碳酸饮料, 修改 7 种铝色淀系列着色剂使用标准语句。

更多详情参见: <http://www.mfds.go.kr/index.do?mid=686&seq=10647>
<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51517>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

立陶宛发布酒精饮料标签要求草案

2016 年 5 月 9 日, 立陶宛发布 G/TBT/N/LTU/28 通报, 发布酒精饮料标签要求草案。该草案规定, 预包装销售的酒精饮料的所有包装单位应当随附酒精对怀孕妇女有害影响的图片警语, 并列举警示规定图形的例子, 制定关于酒精饮料标签与上述警语图片的规则。

<http://news.foodmate.net/2016/05/378958.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

肯尼亚标准局进口食品将实行进口标准标识

据肯尼亚标准局称, 2016 年 7 月 1 日起肯尼亚将实行进口标准标识 (ISM), 所有进口商品如无此标识将无法在超市等零售市场上进行销售。肯尼亚标准局称此标识更加安全, 可以有效防止劣质产品走私。同时, 只要扫描标识上的二维码并发送短信至 20023, 消费者就可以了解产品制造商的相关情况。

另外, 肯尼亚标准局表示将在国产瓶装水、软饮料和酒类产品上试行该标识

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51589>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

印度更新专有食品相关规定

2016 年 4 月 27 日, 印度发布关于修订“专有食品”相关规定的法规, 具体内容包括:

1. 本法规为 2016 年食品安全及标准 (食品标准和食品添加剂) 修订法规, 并于官方公报公布之日起生效。

2. 2011 年食品安全及标准 (食品标准和食品添加剂) 法规中修订更新内容如下:

(1) 专有食物是指尚未依照本法规规范的物品, 但不包括任何新食品、特殊膳食食品、功能性食品、营养制品、保健品和中央政府可能会通知的其他物品; (2) 专有食品仅包含除本法规规定的添加剂或允许使用于预制食品的添加剂以外的成分; (3) 专有食品仅用作特定食品种类的添加剂, 并在标签上清晰标注其名称、性质和组成; (4) 专有食品须符合附录 A 食品添加剂的规定、附录 B 微生物指标的规定以及本法所有其他相关规定; (5) 食品经营者应当对专有食品的安全负全责。

更多详情参见:

http://www.fssai.gov.in/Portals/0/Pdf/Draft_Notifications_Proprietary_Food_26_04_2016.pdf

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51487>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

印度禁止进口中国牛奶等产品 称质量“不达标”

2016 年 4 月 25 日, 据印度《经济时代》消息, 印度已禁止从中国进口牛奶、乳制品, 以及部分移动电话和其他一些商品, 原因是印度方面发现这些产品“不达标”或不符合印度的安全准则。

印度商业和工业部长尼尔马拉·西塔拉曼日前在印度下院人民院表示, 禁止从中国进口牛奶以及奶制品原因是, 该类商品的质量是“不可接受的”。她同时透露, 一些不具备国际移动设备识别码或是其他一些安全功能的中国手机, 以及一些钢铁产品也被禁止进口。

她还称: “由于世贸组织的规定, 完全禁止某国的进口是不可能的, 即使两国存在外交、领土或在军事上的问题。”

据报道, 西塔拉曼表示, 2015—2016 财年(4 月至来年 2 月)期间印度对华贸易逆差总额为 486.8 亿美元, 同期的双边贸易总额为 651.6 亿美元。

西塔拉曼还补充称: “对华贸易逆差的不断增加可以主要归因于这样一个事实: 中国对印度的出口高度依赖于已制造好的商品, 可以满足快速扩张行业的需求, 如电信以及电力行业。而印度对华出口的特点主要是初级产品或中间产品。”

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51489>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[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, 涉及移动式空调机、若干类灯具、直接加热设备、循环泵及特定用途池泵。

移动式空调机: 美国能源部最终决定, 移动式空调机属于《能源政策及节约法》(Energy Policy and Conservation Act)标题 III 下 A 部分涵盖的产品。这项决定未有订立该种产品的节能标准, 只表示将来可能需要制订标准, 应在订立规例时探讨。

移动式空调机能为单一房间提供每小时 8,000 至 14,000 英热单位(Btu)的冷却能力, 并非永久安装于墙上或窗中。美国能源部把这种产品界定为一体式空调机组、房间空调机或抽湿机以外的移动式密封组装产品, 由单相电流驱动, 向一个密闭空间提供经过冷却调节的空气。这种产品包含一个冷源, 并可能具备空气循环及加热功能。

若干类灯具: 美国能源部将公布 5 类灯具的出货数据, 并会制作列表以比较该等灯具的实际及基准估算销售数字。该 5 类灯具为耐用灯、防震灯、三档白炽灯、2,601-3,300 流明的一般用途白炽灯和不易碎灯, 目前不受强制节能标准监管。由于除却防震灯外其他 4 类灯具的实际销售量均不高于 2015 年预计数字的 200%(即启动节能标准订立程序的门槛), 能源部决定现时毋须采取针对该等灯具的立例行动, 但会继续跟进该等豁免灯具的销售数据。由于防震灯的实际销售量达到基准估计数字的 272.5%, 因此必须加快订立节能标准规例, 于 2016 年 12 月 31 日前完成。

直接加热设备：美国能源部暂时决定，不必修订现行的直接加热设备能源效益标准，原因是更严格的标准并不符合经济原则。能源部正就这项暂时决定征求意见、数据及资料，截止日期为 6 月 10 日。

循环泵：美国能源部公布，循环泵工作小组将举行多场公开会议及网上视频研讨会，讨论循环泵的定义、测试程序及节能标准等事项，并期望能达成共识。

池泵：特定用途池泵工作小组将举行多场公开会议及网上视频研讨会，讨论该等产品的节能标准事宜。

<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/1X0A61IF.htm>

（消息来源：香港贸发网）

[返回目录](#)

日本拟修订无线电设备法规有关条款

2016 年 5 月 3 日，日本内务交通部发布 G/TBT/N/JPN/527 号通报，拟对无线电设备法规体系第四条款进行修订，修订的主要原因是：

- a) 增加频道以满足日益增多的无线电频率的使用；
- b) 因为机器人的新应用，需拟定各种技术法规。

该通报的评议截止日期为通报发出后 60 天，批准和生效日期预计为 2016 年 8 月。

详情参见：

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228569/q/G/TBTN16/JPN527.pdf

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51520>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

韩国部分电池强制日期延后

根据韩国国家技术标准院第 2015-276 号告示，从 2016 年 4 月 1 日起把能量密度小于 400Wh/L 的锂蓄电池（锂二次电池）归类为安全确认对象。2016 年 5 月 4 日，该院对此告示的执行将延迟到 2016 年 12 月 31 日，并从 2017 年 1 月 1 日开始正式实施。

来源：http://www.baclcorp.com.cn/show.asp?para=cn_2_7_924
<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51600>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

印度颁布节能异步电机-三相鼠笼式电机（质量控制）2016 法案

2016 年 4 月 27 日，印度工商部产业政策与推广司（DIPP）发布 G/TBT/N/IND/55 号通报，发布节能异步电机-三相鼠笼式电机（质量控制）2016 法案，旨在节约能源，保护环境，降低故障，减少交通事故，确保消费者安全。该通报的评议截止日期为通知发出后 60 天，批准日期待定，生效日期为官方公报发布后即生效。

详情参见:

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228434/q/G/TBTN16/IND55.pdf

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51483>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

儿童产品及玩具

欧盟非政府组织建议限制玩具中的苯胺

日前, 欧盟一非政府组织 (Anec) 呼吁修订玩具安全指令 (TSD) 附件 II 附录 C, 新增苯胺的含量限制, 对 3-6 岁以下儿童玩耍的玩具以及可被儿童放入口中的玩具产品中苯胺的进行管控。

Anec 建议:

1. REACH 法规中对布或皮革制玩具中偶氮染料释放的致癌芳香胺清单中新增苯胺, 限量为 30mg/kg;
2. ISO 17234-1 和 EN 14362 分别给出的对于皮革和纺织品中芳香胺的检测方法, 应该进行更新以能够检测苯胺;
3. EN 71-7 指画颜料对于苯胺的限量 10mg/kg 和从偶氮染料中释放的苯胺 30mg/kg 应适用于所有的液体玩具。

此外, Anec 还建议考虑:

1. 将布或皮革制玩具中苯胺的限量延伸到其他玩具材料;
2. 并考虑制定用于玩具的着色剂和其他物质中苯胺的限量。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51554>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

印度尼西亚更新婴儿服装国家标准

印度尼西亚工业部第 07/M-IND/PER/2/2014 号法令自 2014 年 5 月 17 日生效, 规管了印尼国家标准 (SNI) 认证项目有关的一系列 36 个月以下儿童用婴童服装。更新后的法令适用于外国实验室完成的测试。

据悉, 印度尼西亚工业部第 07/M-IND/PER/2/2014 号法令于 2014 年 5 月 17 日生效, 实施的印尼国家标准要求婴儿服装强制性检测。实际上, 法令中印尼工业部第 33/M-IND/PER/5/2014 号法令中制定的外国实验室的有效期为 2 年。

因此从 2016 年 5 月 18 日开始, 外国实验室将不被允许进行 SNI 测试, 所有的认证测试必须在经批准的当地实验室完成。

所有在印尼进口或生产、分销和销售的婴儿服装必须贴有 SNI 认证标识 (SNI 标签产品认证, SPPT SNI)。SNI 认证标识必须由经印尼国家认可委员会认证和工业部指定的产品认证机构 (LSPro) 签发。证书必须证明产品符合 SNI 7617:2013 要求, SNI 标识必须贴在每个产品易于接触的区域。具体要求如表格一所示:

表格一:

SNI 7617:2013 婴儿服装化学要求:

限制有害化学品	婴儿服装要求
致癌物质偶氮染料 (a)	不能使用 (b)
甲醛含量	不得检出 (c)

萃取金属含量	镉 \leq 0.1 毫克/千克 铜 \leq 25 毫克/千克 铅 \leq 0.2 毫克/千克 镍 \leq 1 毫克/千克
--------	-----------------------------------------------------------------------------------

(a) 根据 SNI 7334.1 附件 A 中的胺化合物组列表三 (MAK-德国) 类别一和类别二

(b) 如果小于 20 毫克/千克, 报告为“不能使用”

(c) 根据 SNI ISO 14184-1, 如果小于 20 毫克/千克, 报告为“不得检出”

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51571>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

化矿产品

欧洲化学品管理局更新有害物质评估计划

2016 年 3 月 22 日, 欧洲化学品管理局(ECHA)宣布, 已为 2016-2018 年更新社区滚动行动计划(CoRAP)。该计划于未来 3 年, 为有可能对人体健康或环境构成风险的 138 种物质进行评估, 当中包括 54 种新增物质以及前一份行动计划(于 2015 年 3 月 17 日公布)中的 84 种物质。

物质获选接受评估的理由包括: 潜在持久、生物累积和有毒(PBT)特性; 非常持久和非常生物累积(vPvB)特性; 疑似可导致内分泌失调特性; 以及致癌、诱变及生殖毒性(CMR)特性。欧洲化学品管理局已为每种获选物质草拟文件, 说明需要接受评估的理由及其疑似风险。

例如, 根据 2016-2018 年的社区滚动行动计划, 德国将评估化学物 1,3-二氧戊环。1,3-二氧戊环获选理由是: 疑似 PBT/vPvB 特性; 有能可导致内分泌失调; 疑似诱变和生殖毒性特性等。1,3-二氧戊环广泛应用于纺织业、金属加工和电镀, 以及锂电池、汽油和石油生产。

此外, 2016-2018 年的社区滚动行动计划提出, 瑞典应于今年评估甲基丙烯酰胺。这种物质获选的理由是工人接触后有可能受到伤害。甲基丙烯酰胺用于生产纺织品, 如乳胶、皮革和毛皮, 亦可用于制造化学品及精细化学品。从 2016 年 3 月 22 日起, 成员国有 12 个月时间评估于 2016 年获列入清单的 39 种物质, 厘清物质是否对人体健康或环境构成风险。

当评估完成后, 每个成员国会就物质的风险作出结论。某成员国或许会认为现有措施已足以控制风险, 或者会建议在全欧盟推行其他风险管理措施。每个成员国必须于 2017 年 3 月 22 日前, 就 2016 年进行评估的每种物质提交决定草案, 最终决定将刊登于欧洲化学品管理局网站。

接受评估的化学品或许会被列入候选清单。当某种物质列入候选清单, 该种物质的欧盟生产商、进口商及分销商必须承担若干法律责任。之后, 该种物质最终会限制或禁止使用。

若物品含有候选清单物质, 而浓度高于 0.1%, 供应商必须提供充足资料, 让欧盟顾客(下游使用者, 而非消费者)可以安全使用该物品; 或应消费者要求, 在接获要求 45 天之内提供资料。资料必须至少包括物质名称。

此外, 若物品含有候选清单物质, 而物质浓度高于 0.1%, 物品生产商或进口商有责任通知欧洲化学品管理局, 只有少数个案可以获得豁免。

候选清单物质的供应商必须向顾客提供安全数据表。若混合物含候选清单物质，供应商必须根据具体情况向下游顾客提供安全数据表。

来源：

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-EU/Action-Plan-for-Evaluating-Harmfulness-of-Substances-Updated/baeu/en/1/1X2ZT68A/1X0A604W.htm>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51518>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

ECHA 公布 REACH 注册的相关信息要求

2016 年 4 月 25 日，ECHA 在其网站上公布到 2016 年 6 月底，企业注册时需提交一些新增信息，如毒性终点总结、在环境中的暴露情况及 IUCLID 6 版出台的一些新要素。该要求只针对新增和更新的档案，对之前提交的档案要求将于之后公布。

毒性终点总结：指的是在化学品安全评估中那些与毒性终点最直接相关的研究结果，这些公布的毒性终点总结能让注册者在其提交的档案中，以简明扼要的形式突出其关键的研究结果。

ECHA 也将公布有关毒性终点总结的相关信息，包括安全使用条件。企业如要求对其暴露情况进行保密，请在提交更新文件前仔细审核自己档案的相关信息。如果没有要求保密，将会得到 IUCLID 第 1.1 节中其它的标识信息，今后对每一项研究的可靠性评分都会进行公布。

此外，还将公布 IUCLID 6 版中的一些新增要素，这些新增要素包括：

评估机构；

新成份类型，包括其边界组份；

注册物质的纳米结构；以及

提供一套精简的信息要求（附录 III）卷宗

其它相关的注册资料将同时发布，REACH-IT 在线信息（6 月 21 日）也将公布对提交给 ECHA 的新增或更新档案的资料信息。2018 年注册截止日期后，未经更新的档案也需要经过重新修订后再公布这些资料。ECHA 旨在将企业的负担降至最低，如对涉及到有关潜在性机密问题，避免进行大规模的更新。

更多宣传信息和资料将于 2016 年 4 月 29 日发布的更新手册上公布，IUCLID 上发布的预览插件也将公开显示注册者在档案中提供的相关资料。

更多详情参见：

http://echa.europa.eu/view-article/-/journal_content/title/more-information-to-be-published-from-reach-registrations

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51474>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

ECHA 就 29 种授权申请发布公众咨询

2016 年 4 月 27 日，ECHA 就覆盖 47 种用途的 29 种授权申请，发布公众咨询，相关内容如下：

铬(VI)化合物：用于表面处理，镀硬铬，机外涂布，钝化，冷却系统。这些用途可用于各种产业如化工，金属与机械行业，武器，航天，电子及平板印刷术。

1, 2 二氯乙烷(EDC)：作为溶剂用于杀虫剂/农药，药用活性成分(API)，固体石蜡和聚合物的生产，在离子交换树脂的生产过程中常作为膨松剂。

2-甲氧乙基乙醚(二甘醇二甲醚)：在浸蚀剂中作为载体溶剂用于含氟聚合物表面的修饰及 API 的生产中；在化学物质生产过程中作为加工助剂；在免疫磁珠的生产过程中作为制版化学品。

蚁醛，带有苯胺的低聚物反应产品(技术性 MDA)：用于环氧树脂的硬化剂中。

更多关于授权申请应用的相关信息，包括物质功能描述，暴露场景，由申请者鉴定提出的可能性替代品以及一些社会、经济信息，可在 ECHA 网站上查询。相关评议可在 ECHA 网站上以表格形式于 2016 年 6 月 22 日前提交更多详情参见：

http://echa.europa.eu/view-article/-/journal_content/title/public-consultations-launched-for-applications-for-authorisation
<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51511>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

法国议会采纳“DETOX”提议，旨在规管超过欧盟 REACH 法规更多的有害物质

一条不逊于备受争议的欧盟 REACH 法规的化学品规管立法建议，正在等待法国参议院的审议。2016 年 1 月 14 日，法国国民议会对该立法建议进行了第一次审议，今后该法律被称为“DETOX”。只有在上述两个行政机构审议通过后，该法律才能正式生效。

DETOX 的目的是为了鼓励在法经营的企业，在合理经济成本基础上，选择更安全的物质来代替危险的化学物质进行生产。

这条立法建议是对“WHO 确认的慢性疾病的增加与有毒物质引起的污染源有关”所进行的补救。该立法建议的起草人认为，EU 的 REACH 法规虽然有重大的突破，但是也有不足之处：REACH 只涉及化学物质清单上逾百万品种中的 3 万多种化学物质，而且其更着重于管理方面而不是寻求合适的替换物质，导致忽略了小剂量化学物质或者混合效应（即单一化学物质混合在一起后的影响）的影响。

起草人进一步指出，“除需授权的 31 种物质外（详见 REACH 附件 XIV），没有任何强制性措施让化学品行业替换 CMR 物质（即致癌、致突变的和生殖毒性物质等），即使市场上可能存在可替代的物质。这主要是因为超过 830 种需引起高度关注的危险物质不在任何法律手段的监管之下。

所以，这条立法建议意在 REACH 进行进一步补充，同时鼓励化学品行业进行创新。特别要指出的是，这条建议将对公司提出强制性要求，要求根据 CLP（即，《欧盟物质和混合物的分类、标签和包装法规》）法规、《化妆品法规》或者医疗器械相关指令要求，上报和申报在市场上流通的物质、混合物或物品。

需申报的物质将涉及由法国环境部、卫生部和劳保部根据法国食品、环境和职业健康和安局(ANSES)的提议而列明的物质。REACH 法规第 59(10)条款中的“引起高度关注的物质”将很有可能被纳入需上报物质清单。员工人数少于 10 人的公司可豁免此类申报。

受该拟定法规管制的公司将自行选择由本公司或通过外部专业机构来进行上报和申报。

有反对者对这条立法建议提出异议。比如，法国国家化学工业联合会声称此建议是没有必要的，因为 EU 法规已经存在，而且此建议还会产生负面影响，因为法国化学制品公司多是由中小企业组成，这样的法律会加重企业潜在的人力资源和经济上的负担。

这条立法建议现须通过参议院的审议（至今仍没有具体审议日期）。根据法国立法程序，一条立法建议只有在议会和参议院皆获通过后才能成为法律，而这个过程估计持续数月。

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-EU/French-Assembly-Adopts-DETOX-Proposal-Aiming-to-Regulate-More-Harmful-Substances-than-EU-s-REACH/baeu/en/1/1X2ZT68A/1X0A5PAN.htm>

（消息来源：香港贸发网 局 WTO 青年兴趣小组 航交所办 尚梦苇 翻译）

[返回目录](#)

美国环保署提出减少使用有害 HFCs 的提案

美国环保署（EPA）公布了一项提案，增加了可接受替代物的目录，同时禁止在美国使用某些化学物质，因为该类化学物质严重影响到气候变化，而在美国可以找到更安全和气候友好型的替代物。

该提案是奥巴马总统气候行动计划的一部分，该计划旨在减少从空调、冰箱和其他设备里释放出来的氢氟碳化物。这项规定提出后，到 2030 年减少的氢氟碳化物的排放量将高达 1100 百万公吨二氧化碳当量，该数量相当于任何一年中 100 万户家庭的能源使用排放量。该提案将扩大美国环保署的重要新型替代物质政策（Significant New Alternatives Policy, SNAP）计划中气候友好型可替代物质的名录。而原先那些列为可接受的物质，其实存在某些让全球温室化的风险，而现在这些物质的地位将被改变。

列为可接受的是，在确保安全使用的情况下，丙烷和 HFO-1234yf 可用于冰箱和空调领域明确的终端用途，以及可用于在飞机上使用的一种新的流式和全淹没式灭火剂。

列为不可接受的是，在原先设计成使用非可燃制冷剂的住宅用中央空调设备中，改用某些可燃碳氢制冷剂 and HC 共混。

列为不可接受的是，在有明确终端用途的冰箱和空调领域使用丙烯及 HC 与 R-443A 的混合物。

对那些造成全球温室效应的可能性（GWP）较高的物质的替代物的列表地位进行修改，用于冰箱和空调（例如：冷水机和家用冰箱）、泡沫灭火和防火防爆领域的终端使用，或修改二氯甲烷的列表地位用于发泡领域的终端使用。

EPA 指出，在 SNAP 计划下开展的该行动，有力确保了美国遵守《蒙特利尔议定书》，该议定书中所有国家已达成协议，减少对地球大气有害的化学物质的使用。

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-US/EPA-Announces-Proposal-to-Reduce-Use-of-Harmful-HFCs/baus/en/1/1X300W0C/1X0A5SQY.htm>

（消息来源：香港贸发网 局 WTO 青年兴趣小组 外高桥局 李艳霞 翻译）

[返回目录](#)

美国缉毒局对化学物质实施进出口管制

美国缉毒局(Drug Enforcement Administration)颁令,把化学物质 AH-7921(3,4-二氯-N-((1-(二甲氨基)环己基)甲基),包括其同分异构物、酯类、醚类、盐类以及其同分异构物、酯及醚的盐类纳入《受管制物质法》(Controlled Substances Act)的附表 I,5 月 16 日起生效。美国缉毒局表示,AH-7921 是一种 μ 鸦片类受体致效剂,其镇痛作用类似吗啡,但现时在美国未有已获接受的医疗用途。

上述颁令对处理化学物质 AH-7921 的人士,施行适用于附表 I 受管制物质的监管规定以及行政、民事与刑事制裁。处理是指进口、出口、制造、分销该等物质或从事与该等物质有关的研究或指导活动。处理或有意处理 AH-7921 的人士,必须向美国缉毒局注册,方能进行该等活动。任何人士若不愿意或未能获取注册,必须交出全部现时管有的 AH-7921,或全部转让予一名已注册人士。进口或出口 AH-7921,必须符合《美国法典》第 21 篇第 952、953、957 及 958 条的规定,及依据《联邦规章典集》第 21 篇第 1312 部分进行。

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/美国商情快讯/美国缉毒局对化学物质实施进出口管制/baus/sc/1/1X300WOC/1X0A61KD.htm>

(消息来源:香港贸发网)

[返回目录](#)

粮农和世卫组织发布新编农药准则

据联合国粮农组织网站近日报道,粮农和世卫组织发布新编农药准则。

报道称,为加快淘汰危害人类健康和环境的高危农药,联合国粮农组织和世界卫生组织发布新编农药准则。该准则提出了一个路线图,帮助各国确定和处理高危农药,主要工作是盘点存货、评估风险和实际需求,采取相应减少风险的措施,淘汰高危产品或采取其它规避风险的措施。

粮农组织还发布了一个农药登记工具包,协助各国政府开展危害和风险评估,并将其作为本国农药审批的环节。

<http://www.cacs.gov.cn/cacs/newcommon/details.aspx?navid=A17&articleId=137514>

(消息来源:中国贸易救济信息网)

[返回目录](#)

巴西政府通过议案将成立一个新的部门来规范农用化学品登记

一项由巴西联邦众议员 Covatti Filho 提出的规范农用化学品市场的议案,近日获得通过。原来的“Agrotoxic Law”(8,702/89)法案将更名为“plant health protection and environmental control products”。

为了成功的实施该议案,巴西政府成立了国家植物检疫产品技术委员会(CTNFito),其主要职能为对于新植保产品环境要求、技术产品以及相关产品的综合技术评价。该委员会将集中目前分布于各个部门机构(环保部门、卫生健康部门以及农业部门)的职能。

“这个提案阐述了针对植保产品的国家政策,并提议建立类似加拿大和美国,植保产品新的评价登记系统,将相关的每个功能都整合在一个部门,优化效率。”Covatti Filho 评论道。

根据通过的议案, CTNFitto 将会由 23 个成员构成, 其中 15 位来自化学、生物、农业产品、植保检疫、环境控制, 人体健康和毒理学领域的拥有专业知识的著名科学研究者; 6 位来自于六个政府部门(农业部; 发展部; 贸工部; 环境部; 卫生部以及科学技术创新部)的代表; 1 位工人健康保护机构的代表以及 1 位来自农用化学品制造商协会的代表。23 位成员由巴西农业部根据以下规则提名: 成员需在 CTNFitto 任职两年, 并允许连任一届。被选上的成员在任期满后只可以在结束任期三年之后重新被提名。根据议案, 农业部将会在 23 个成员中选出一个为该委员会主席。

根据议案, CTNFitto 的职能如下所述:

评价新技术产品的登记需求, 对农学、毒理学和生态毒理学领域产品登记的批准需求, 做出综合的技术评估;

评估和批准风险评估报告或者活性成分的新用途;

分析提议的对于规范行为的编辑修改问题;

对职能部门在验证作物保护产品的控制病虫害效果的过程中提供技术性的支持;

对作物保护产品发布相关的使用指导和方法, 降低不规范使用对人体和环境带来的危害。

鉴别农用化学品对环境的潜在危害等级;

对植物健康产品的怀疑请求提供证明。

根据议案, 在 CTNFitto 综合评估结果出来后, 农业和自然环境部门应该在 30 天内颁布新的植物检疫和环境控制登记证。

和目前的“Agrotoxic Law”法案一样, 对于用于试验和研究的新产品, 议案也对试验性的临时研究项目的考察标准进行了规范。此外, 也规范了其他各种类型的登记, 例如相同出口产品的登记、评估和登记费用的设定。

Covatti Filho 强调对于所谓的植物检疫不完整的作物要进行差别对待, 要充分利用家族企业。“现在农民, 研究者或者扩展实体, 或者登记员能够要求农业部评价植物检疫产品的新用途或者相关的已经登记的产品在其它生物靶标上的使用情况。” Covatti Filho 强调。

<http://news.foodmate.net/2016/05/378314.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

动植物卫生

欧盟允许在所有禽类和猪类饲料添加剂中使用 6-肌醇六磷酸酶

2016 年 3 月 8 日, 欧盟公报发布委员会执行法规(EU)2016/329, 公布批准 6-肌醇六磷酸酶作为饲料添加剂用于所有禽类和猪类饲料中。

欧洲食品安全局在 2015 年 6 月 17 日, 就已得出结论, 表明 6-肌醇六磷酸酶只要按照使用条件应用, 不会对动物健康、人类健康或环境造成不利影响。同时, 还得出结论表明该添加剂对磷的消化吸收, 磷的利用或蛋鸡、肉鸡及各种猪和食用火鸡的骨矿化均有潜在的促进作用, 而且还能提高各种家畜的产蛋率, 由此推测对小猪也有类似作用。该法规于欧盟公报发布 20 天后生效。

详情参见:

http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=uriserv:OJ.L_.2016_.062.01.0005.01.ENG&toc=OJ:L:2016:062:TOC

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51598>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

欧盟拟修订三种浆果中螺螨酯的最大残留限量

据欧盟食品安全局 (EFSA) 消息, 4 月 25 日欧盟食品安全局 (EFSA) 就修订浆果中螺螨酯 (spirodiclofen) 的最大残留限量发布意见。

据了解, 依据欧盟委员会法规 (EC) No 396/2005 第 6 章的规定, 比利时提议修订蓝莓、蔓越莓等浆果中螺螨酯的最大残留限量。

欧盟食品安全局对叶菌唑的最大残留限量进行了审查, 提议如下:

产品名称	现有限量 (mg/kg)	修订限量 (mg/kg)
蓝莓	0.1	0.8
蔓越莓	0.1	0.8
醋栗	0.5	0.8

原文链接:

http://www.efsa.europa.eu/sites/default/files/scientific_output/files/main_documents/4457.pdf

<http://news.foodmate.net/2016/04/376045.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

澳新发布农兽药残留新规定

2016 年 4 月 21 日, 澳新食品标准局发布 G/SPS/N/AUS/385 号通报, 主要内容是对农兽药的最大残留限量值 (MRL) 做出规定, 该通报评议期为 60 日, 拟于 6 个月后生效。具体内容为:

1. 对除动物产品之外的所有其他食品的农药残留的 MRL 做出规定, 该规定涵盖澳新食品标准法典附表 20 内的所有农兽药。
2. 对在澳大利亚境内销售的零容忍和低水平限量的农兽药残留进行更为严格的要求。
3. 要求所有涉及规定的农兽残的 MRL 采取规定的检测方法, 其实验原理源于最早列入该规范的 21 中化学药品采取的检测方法, 其 MRL 值的风险评估和膳食暴露评估结果密切相关。
4. 该法规不适用于原始产品、生鲜农产品及其衍生产品, 适用于已上市并具有产品代码的产品。

原文链接:

<http://www.foodstandards.gov.au/code/changes/pages/documents-for-public-comment.aspx>

<http://news.foodmate.net/2016/04/375801.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

法国暂停从允许使用乐果杀虫剂的国家进口樱桃

新华社巴黎 4 月 22 日电（记者张雪飞）法国农业部 22 日宣布，法国将于 4 月 23 日至 12 月 31 日期间停止从允许使用乐果杀虫剂的国家进口樱桃。但欧盟目前没有支持推广这种措施。

乐果是有机磷杀虫杀螨剂，被广泛用于杀灭危害樱桃果实的害虫斑翅果蝇。法国国家食品、环境及劳动卫生署于今年 2 月撤回了乐果杀虫剂在法国的上市许可。法国农业部部长斯特凡纳·勒福尔在今年 3 月底要求欧盟委员会根据欧盟法规，针对乐果杀虫剂启动相应的应急措施。对此，欧洲食品安全局本月中旬表示，欧洲范围内现有的乐果杀虫剂资料不足以明确这种产品是否对消费者健康构成风险。

由于欧盟成员国尚未就此问题达成一致，法国决定单方面依据其相关条款暂停从允许使用乐果杀虫剂的国家进口樱桃。

法国是欧洲第四大樱桃生产国，年均产 5 万吨樱桃。今年的樱桃收获季即将到来，法国的一些樱桃种植者认为，乐果杀虫剂能有效保护樱桃免受虫害，禁止使用这种杀虫剂有可能影响樱桃收成。

<http://news.foodmate.net/2016/05/377479.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

日本国内首次发现“非定型羊骚症”

4 月 28 日，日本福冈县发表消息称，在筑紫野市的县农林业综合试验场中，一只 3 月 25 日死去的羊曾经感染了“非定型羊骚症”。“非定型羊骚症”没有传染性，在欧美的老羊和山羊中有自然产生“非定型羊骚症”的报告，在日本国内发现此病症尚属首次。

根据福冈县称，非定性与普通的“羊骚症”和“疯牛症”相同，由蛋白质异常的“朊病毒蛋白”而引起的羊脑疾病。国立研究开发法人的研究机关根据《家畜传染病预防法》检查判定为“非定型羊骚症”。

死去的羊是在试验场饲养用于食物消化实验的。动物间并没有感染，但《家畜传染病预防法》没有规定“非定型羊骚症”和普通“羊骚症”的区别，因此 4 月 28 日将该试验场饲养的 4 只羊都进行了宰杀处理。

原文链接：<http://mainichi.jp/articles/20160429/ddl/k40/040/558000c>
<http://news.foodmate.net/2016/05/377032.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

欧盟就动物卫生方面发布相关法规

2016 年 5 月 2 日，欧盟发布 G/SPS/N/EU/45/Add.2 号通报，通知 2013 年 5 月 21 日发布的 G/SPS/N/EU/45 通报已获批，2016 年 3 月 9 日欧洲议会和理事会已就动物传染病、修订和废除某些动物卫生法方面发布了 (EU) 2016/429 法规，该法规为动物卫生构建了一个新的欧盟法律框架，为动物传染性疾病的预防和控制提供了一个综合而又简明清晰的法规。

该法规将于 2021 年 4 月 21 日生效。

详情参见：

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228526/q/G/SPS/NEU45A2.pdf

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51510>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

印度对植物检疫法中有关进口法规进行第 6 次修订

2016 年 5 月 9 日, 印度政府农业与农户福利部农业, 合作与农户福利司发布 G/SPS/N/IND/145 号通报, 对 2016 年植物检疫法草案中有关进口法规进行第 6 次修订。该修订旨在进一步放宽 2003 年进口植物检疫法附录 VI 中 4 种商品和附录 VII 中 1 种商品的相关管理规定(印度进口法规)。此次修订将进一步许可更多的植物及植物材料进口到印度。

该通报的评议截止日期和批准日期均为 2016 年 7 月 31 日。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51586>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

其他

欧盟个人防护装备新规对制造商及进口商实施严格规定

2016 年 3 月 31 日, 欧盟在《官方公报》刊登关于个人防护装备的第 2016/425 号规例。当新规例全面生效, 旧例即理事会第 89/686/EEC 号指令会被废除。根据规例, 个人防护装备是指其设计或制造目的是供使用者穿戴或手提, 以免其健康或安全蒙受风险的装备, 亦包括这些装备的可互换零部件及连接系统。

个人防护装备的例子有太阳眼镜、其他类型的护目镜、验光眼镜、安全帽、特殊用途鞋、保护手套、保护衣、救生衣、高能见度背心等。新规例不适用于特别为军装部队、维持法纪及自卫用途而设计的个人防护装备(运动用个人防护装备除外)。此外, 规例并不包括供私人使用以保护个人免受非极端大气状况影响, 以及清洗碗碟时免被溅湿的个人保护装备。

个人防护装备规例属于强制性性质, 将于欧盟全境实施。向欧盟市场出口个人防护装备的贸易商, 必须确保其产品符合新规例。规例列出对制造商、进口商、分销商、获授权代表及经济营运商的要求。有意在欧盟市场销售个人防护装备的人士, 应特别注意规例第 8 及 9 条列出的要求。要言之, 制造商必须:

- 确保其产品符合规例附件 II 列出的基本健康及安全要求;
- 撰写附件 III 所述的技术文件;
- 进行适用的合规评估程序;
- 撰写欧盟合规声明;
- 按照规例在产品贴附 CE 标记;
- 在个人防护装备标明制造商的名称、注册商号或注册商标, 以及可以联络到他们的邮递地址;
- 确保个人防护装备附有类型、批次或序列编号, 以便识别; 及
- 撰写使用说明, 与个人防护装备一并提供。说明书必须包含制造商的名称及地址, 以及可以连结到欧盟合规声明的互联网址。不过, 若欧盟合规声明是随个人防护装备附上, 则说明书毋须包含互联网址。

个人防护装备投放市场后 10 年内, 制造商必须保存其技术文件及欧盟合规声明。至于进口商, 他们有责任确保投放欧盟市场的个人防护装备符合规例。进口商必须确保制造商已履行以下责任或符合以下要求:

- 完成合规评估程序；
- 备妥技术文件；
- 贴附 CE 标记；
- 随个人保护装备附上规例要求的文件；
- 贴附类型、批次或序列编号；
- 贴附制造商名称、注册商号或注册商标，以及邮递地址；及
- 随个人保护装备附上附件 II 所列的使用说明及资料。

进口商须于个人保护装备标示其名称、注册商号或注册商标，以及可以联络到他们的邮递地址。

个人保护装备投放市场后 10 年内，进口商必须保存一份欧盟合规声明副本，供市场监管部门检视。进口商亦应保留技术文件，在监管部门要求查看时出示。个人保护装备必须符合附件 II 所列的基本健康及安全要求，进口商须确保产品经他们仓储或运输时不会损害其合规状态。

若进口商有理由相信某款个人保护装备不符合附件 II 所列的基本健康及安全要求，便不能把产品投放市场。产品经纠正并符合规定后，方能投放市场。

若进口商发现某款个人保护装备存在风险，必须立即通知他们投放产品的市场所在成员国的监管部门，提供详情，特别是产品违规之处及已经采取的纠正措施。

若成员国在欧盟市场发现违规的个人保护装备，会首先指令有关经营商终止违规情况。假如违规情况持续，根据规例第 41 条，该成员国可采取适当措施以限制或禁止该款个人保护装备投放市场，或是确保产品已从市场回收。规例第 45 条允许成员国处罚违规者。

新规例将自 2018 年 4 月 21 日起实施，只有少数条文较早实施，详见第 48 条。旧有的第 89/686/EEC 号指令将于 2018 年 4 月 21 日废除。

受第 89/686/EEC 号指令监管的产品，若符合该指令的规定并于 2019 年 4 月 21 日前已经投放市场，成员国不得阻止该等产品在市场出售。根据第 89/686/EEC 号指令发出的 EC 型检验证书及审批决议仍然有效，直至 2023 年 4 月 21 日（除非在该日期前已经期满）。

来源：

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-EU/New-EU-Regulation-on-Personal-Protective-Equipment-Imposes-Stringent-Requirements-on-Manufacturers-and-Importers/baeu/en/1/1X2ZT68A/1X0A607T.htm>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51519>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

俄罗斯发布建立生物医药制品检测法决议草案

2016 年 5 月 10 日，俄罗斯联邦欧亚经济委员会发布 G/TBT/N/RUS/50 号通报，公布欧亚经济联盟委员会有关“在欧亚经济联盟范围内建立检测生物医药制品法规”的决议草案，该草案规定生物医药制品的检测及临床前和临床评估要求。该通报的评议截止日期为 2016 年 6 月 5 日，批准日期为 2016 年 7 月 5 日，生效日期为 2017 年 1 月 1 日。

详情参见:

https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228664/q/G/TBTN16/RUS50.pdf

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51603>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

加蓬将对进口商品强制要求商检证明

2016 年 4 月 26 日,据加蓬团结报报道,加蓬标准化管理局近日宣布,自 2016 年 5 月 20 日起,所有出口到加蓬的商品都要求提供商检证明,否则无法进行清关。商检证明必须由三大国际检验机构出具,即必维国际检验集团(bureauVéritas)、SGS 检验机构、天祥集团(Intertekinternational)。

据加蓬标准化管理局介绍,为加强对进口商品的质量管理,参照国际通行做法,加蓬政府于 2012 年制定了进口商品“规范性评估计划”,并于 2016 年 2 月颁发法令正式施行,目前尚处于宽限期,但 5 月 20 日之后将严格执行。法令正式生效后,首当其冲的家电和电子产品,随后是建材、化妆品、玩具等商品,最后是食品类商品。

来源: 驻加蓬使馆经商处

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51480>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)