

# 国外检验检疫快讯

2016 年第 7 期 总第 253 期

2016 年 6 月 7 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](mailto:zhuh@shciq.gov.cn) [xuxiaoyue@shciq.gov.cn](mailto:xuxiaoyue@shciq.gov.cn)

## 目录

### 业务观点

[中新中巴自贸协定技术性贸易措施章节评析](#)

### 食品安全

[欧盟关于可食用酪蛋白在食品添加剂中使用的法规获批](#)

[美国 FDA 发布食品安全现代化法预防性控制规则下合格设施的指南草案](#)

[美国实施食品营养标签重大改革](#)

[美国发布食品包装安全建议通告](#)

[美国食品及药物管理局监管范围扩大至电子烟产品](#)

[法国将推行新食品标签](#)

[日本修订相关国家进口食品监视指导计划](#)

[日本拟制定容易咀嚼食品农林规格](#)

[韩国发布《食品、药品领域试验、检验等相关法律》部分修改草案](#)

[俄罗斯修订食品标签技术法规](#)

[俄罗斯发布复原乳产品卫生标准](#)

[俄罗斯发布有关转基因食品标签技术法规修订草案](#)

[智利修订食品添加剂使用规定](#)

[澳大利亚拟修订澳新食品标准法典](#)

[印度修订谷物产品及辐照食品法规](#)

[韩国发布茶类产品中的苯并芘等有害物质的风险评估结果](#)

[荷兰拟修订食品包装法规](#)

### 机电产品

[美国能源部立例工作最新进展](#)

### 儿童产品及玩具

[纽约州议会通过儿童安全产品法案 AB 5612](#)

[欧盟延长禁售不具防范儿童把玩功能打火机及新奇打火机时间](#)

[印尼市场玩具检测必须在印尼执行](#)

### 化工产品

[美国马萨诸塞州参议院通过阻燃剂提案](#)

[欧洲化学品管理局建议限制消费品使用四种邻苯二甲酸酯](#)

[欧盟 6 月有望出台内分泌干扰素标准](#)

[REACH 法规下如何区分物品和混合物？](#)

[加速淘汰高危农药 粮农和世卫组织发布新编农药准则](#)

[韩国拟修订有关化学物质注册与评估的强制执行法规与条例](#)

### 动植物卫生

[美国加强兽药销售信息管理](#)

[欧盟发布 2014 年活动物及动物产品中兽药残留等报告](#)

[澳大利亚新生物安全法即将生效](#)

[日本发布植物保护法实施条例修订通知](#)

[墨西哥发布刨花板和纤维板材产品甲醛限量标准](#)

### 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。

### 业务观点

#### 中新中巴自贸协定技术性贸易措施章节评析

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。

（八）

#### 《中国新加坡自由贸易协定》

（2008年10月签订，2009年1月实施）

#### 中国新加坡经贸现状简介：

中国是新加坡的第一大贸易伙伴、第一大投资目的国，新加坡是中国在东盟的第三大贸易伙伴，在东盟的第一大投资目的国。

2014年中新双边贸易额达797亿美元。新加坡主要出口成品油、电子元器件、化工品和工业机械；主要进口成品油、电子元器件、原油、化工品（塑料除外）和发电设备。

### 第七章 技术性贸易壁垒，卫生与植物卫生措施

#### 第四十四条 定义

一、WTO《实施卫生与植物卫生措施协定》（“SPS协定”）附件A与WTO《技术性贸易壁垒协定》（“TBT协定”）附件一的定义适用于本章。

二、本章附件中的定义仅适用于对应的附件。

三、就本章而言：

（一）SPS是指卫生与植物卫生措施；

（二）TBT是指技术性贸易壁垒。

#### 第四十五条 目标

本章的目标是：

（一）促进双方履行SPS协定与TBT协定，以避免对双边贸易造成不必要的障碍，促进和便利双边贸易，同时保护人类、动物及植物的生命与健康或实现其他合法目标；

（二）通过建立沟通与合作的框架，加强对双方管理体制的了解，以迅速、高效的方式解决双边贸易中产生的相关问题，增加双边贸易的机遇。

#### 第四十六条 范围

本章适用于一方直接或间接影响双方之间贸易的全部卫生与植物卫生措施，全部技术法规、标准与合格评定程序。

#### 第四十七条 主管机构与联系点

一、双方主管机构是指负责本章实施的机构，联系点是负责双方之间信息交流的部门，详细信息见附件四（技术性贸易壁垒和卫生与植物卫生措施联系点）。  
二、对于主管机构及联系点的架构、组织和内设部门的任何重大变化，双方应相互通报。

#### 第四十八条 重申

双方重申在SPS协定与TBT协定下存在的权利和义务。

#### 第四十九条 区域化

一、双方同意按照SPS协定第六条要求，积极、妥善地解决两国关注的进出口农产品检疫问题。  
二、出口缔约方可以要求进口缔约方对其国内部分地区或全部地区作为有害生物或疫病非疫区进行认可。进口缔约方应积极考虑出口缔约方的请求，在进行评估后，可同意依据第一款规定对出口缔约方的有害生物或疫病非疫区进行承认。确定为有害生物或疫病非疫区后，进口缔约方应允许来自出口缔约方有害生物或疫病非疫区的农产品根据其SPS要求进入其市场。  
三、如果进口缔约方认为出口缔约方境内生产向其出口农产品的非疫区存在某一疫病或有害生物爆发的风险时，可对该非疫区的地位提出重新确认要求。进口缔约方也可要求出口缔约方采取具体的根除与控制措施来保持非疫区地位，确保出口缔约方动植物及其产品满足进口缔约方SPS要求。  
四、双方本协定下达成的关于区域化的任何协议或安排应按第五十八条（关于附件的最终条款）的要求列入附件。

#### 第五十条 信息交流与合作

一、双方应在有共同利益的SPS与TBT相关领域加强信息交流与合作，如：  
（一）动植物及其产品的检验检疫；  
（二）产品质量与安全的控制；  
（三）农产品食品企业注册批准程序与时限；  
（四）技术法规、标准与合格评定程序；以及  
（五）分享SPS与TBT咨询点实施透明度原则的经验。  
二、应要求，各方应积极考虑另一方提出的对现有标准、技术法规与合格评定程序合作内容进行补充的提议。此类合作应以双方同意的条款和条件为基础，包括但不限于与标准、技术法规与合格评定程序的制定或适用有关的建议与技术合作。  
三、在采取对双方产生影响的SPS和TBT措施时，双方应加强在经验和专业知识方面的合作和沟通。

#### 第五十一条 国际标准

一、只要有关国际标准已经存在或即将拟就，双方应当使用国际标准或其相关部分，作为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相关部分无法有效、恰当地实现法定目标。  
二、在适当的情况下，双方应在国际标准化机构互相合作，以确保这些组织制定的、可能成为技术法规基础的国际标准能够便利贸易，不对国际贸易造成不必要的障碍。  
三、在适当的情况下，双方在WTO技术性贸易壁垒委员会和WTO卫生与植物卫生措

施委员会及其他相关国际或区域论坛讨论国际标准和相关议题时,应当加强沟通和协调。

#### 第五十二条 合格评定程序

- 一、双方认识到彼此的合格评定法律体系制度存在差异,双方同意依照TBT协定的规定,探讨合格评定程序互认的可能性。
- 二、双方应就合格评定程序(包括检测、检验、认证、认可以及计量)开展信息交流,以推动承认对方的合格评定程序。
- 三、一方应积极考虑另一方提出的、通过互认协议或安排对在另一方境内进行的合格评定程序予以承认的请求。
- 四、双方在本协定下达成的任何关于合格评定互认协议或安排应按第五十八条(关于附件的最终条款)的要求列入附件。

#### 第五十三条 等效性

- 一、双方应积极考虑承认对方与本章目标、SPS协定与TBT协定一致的技术法规和SPS措施的等效性。
- 二、本协定下双方可能达成的任何关于技术法规和SPS措施等效性的协议或安排应按照第五十八条(关于附件的最终条款)的要求列入附件。

#### 第五十四条 透明度

- 一、双方应依照SPS协定和TBT协定的规定,通过SPS和TBT咨询点向另一方通报其与货物贸易有关的技术法规和SPS措施的任何制订及修订情况。对于任何通报,除非出于健康、安全、环境保护或国家安全问题或面临发生此类问题的威胁等考虑而采取更紧急的行动,各方应给予另一方至少60天的评议期,供其提交书面评议。
- 二、双方应通过电子或其他形式,向另一方提供最新的技术法规以及在技术法规中被引用或被用来判定符合这些技术法规的相关合格评定程序。各方应使另一方知晓在技术法规中被引用或被用来判定符合这些技术法规的相关标准。

#### 第五十五条 联合工作组

- 一、双方同意设立卫生与植物卫生措施和技术性贸易壁垒联合工作组,工作组由双方主管部门的代表组成。
- 二、工作组应由来自双方的联合主席协调和主持。
- 三、双方应自本协定生效之日起1年内设立工作组。除双方另有约定,工作组应每年举行一次会议,与根据第一百一十一条(执行和审议)建立的自由贸易区联合委员会会议一并召开。
- 四、工作组的职能包括:
  - (一)管理和监督本章的实施;
  - (二)解决本章和附件实施中产生的问题和争端;
  - (三)审议本章的文本和附件,在必要时增加辅助性的文件和附件;
  - (四)在适当的情况下,便利双方境内的认可与合格评定机构在具体领域的合作;
  - (五)确保双方相关管理部门以适当的方式就中国—新加坡自由贸易区联合研究报告中确定的优先议题开展磋商谈判,特别是在电子电器设备合格评定互认、区域化、电信设备合格评定互认、等效性等方面;
  - (六)在合适的情况下,加强在标准化、技术法规和合格评定程序领域等非官方、区域性和多边论坛活动中的信息交流;以及
  - (七)在合适的情况下,向自由贸易区联合委员会报告本章的实施情况。
- 五、应另一方要求,一方应积极考虑另一方提出的在本章项下具体部门进一步加

强合作的建议。

#### 第五十六条 保密

一、在一方根据本协定向另一方提供信息，并将该信息指定为机密的情况下，另一方应当对该信息保密。这些信息只能被用于规定的目的，且在没有信息提供方的特别准许时，不得对外披露。

二、本章不应被理解为要求任何一方提供或者允许获取可导致以下情形的信息：

（一）与核心安全利益相冲突；

（二）与国内法律法规和管理条例决定的公共利益相对立；

（三）违背包括但不限于有关保护个人隐私或者金融机构金融事务和个人客户帐户的任何国内法律法规与管理规定；

（四）阻碍法律的实施；或者

（五）损害特定的公有或私有企业的合法商业利益。

#### 第五十七条 管理职权的保留

一、任何一方保留在其法律下解释和执行其技术法规和SPS措施的所有权力。

二、本章不应：

（一）阻止一方根据其国际权利和义务采取或者维持技术法规和SPS措施，以适应本国特殊国情；

（二）阻止一方采取技术法规和SPS措施，以确保其进出口产品质量，或保护人类、动物或植物的生命或健康，保护环境，防止欺诈行为或其它合法目标；

（三）限制一方当认为某产品不符合其技术法规和SPS措施时采取所有适当措施的权力。这些措施包括从市场收回产品，禁止投放市场，限制自由流通，进行产品召回，启动法律程序，或其它包括通过禁止进口防止类似问题再次发生的措施。如果一方采取这种措施，应在15个工作日内通知对方，并说明理由；

（四）迫使一方等效认可另一方的标准、技术法规或者SPS措施；或者

（五）影响任一方作为TBT协定或者SPS协定成员的权利和义务。

#### 第五十八条 关于附件的最终条款

一、应一方要求，双方可在签署本协定后着手商讨制定符合双方利益的附件的可能性。

二、当一方出现或可能出现安全、健康、消费者或环境保护或国家安全的紧急问题时，可以立即全部或者部分暂停任何附件的实施。在这种情况下，该方应当立即将紧急情况的性质、涵盖的产品、暂停的目的和原因告知对方。

三、就本章而言，任何附件都应规定以下细节内容，包括但不限于：

（一）每一方指定的管理机构；

（二）详细的实施安排；以及

（三）生效和/或终止的规定。

#### 评析：

本章一大特点是将SPS和TBT两大领域条款合并为一个章节，更加集中和精炼。

另一大特点是强调附件的作用，即区域化、合格评定互认、等效性等方面的合作安排应列入本协定的附件，以及附件因紧急问题而暂停实施时应及时告知对方理由等信息，这样为协定签署后双方继续开展具体合作奠定基础，提高具体合作的权威性，也利于巩固谈判成果。详见第四十九条第四款、第五十二条第四款、第五十三条第二款和第五十八条。

信息交流与合作方面，特别提及“农产品食品企业注册批准程序与时限”，详见第五十条第一款。

透明度方面,细化了评议期限,即一般情况下给予对方至少60天的评议期,详见第五十四条。

联合工作组方面,细化其职能,尤其是“确保双方相关管理部门以适当的方式就中国—新加坡自由贸易区联合研究报告中确定的优先议题开展磋商谈判”,详见第五十五条第三款。

本章设立的保密和管理职权保留条款是我国已签订自贸协定中不多见的,同时也规定当一方对不合规产品采取措施时应在15个工作日内通知对方,详见第五十六条和五十七条。

## (九)

### 《中国巴基斯坦自由贸易协定》

(2006年11月签订,2007年7月实施)

#### 中国巴基斯坦经贸现状简介:

巴基斯坦是南亚地区第一个承认中国市场经济地位、第一个同中国建立自由贸易区的国家。

2014年,中巴双边贸易额超过160亿美元。巴基斯坦主要进口石油及石油制品、机械和交通设备、钢铁产品、化肥和电器产品等,主要出口大米、棉花、纺织品、皮革制品和地毯等。

## 第六章 卫生和植物卫生措施 (SPS)

### 第二十八条 定义

一、WTO/SPS协定的附件A中的定义在本章的实施中适用。

二、SPS协定指《世界贸易组织实施卫生与植物卫生措施协定》。

### 第二十九条 目标

本章目标是:

(一)促进和便利缔约双方动植物及其制品的贸易往来,并同时保护人类、动物和植物的生命或健康;

(二)重申SPS协定下双方相互间的权利和义务,SPS协定是本文本的组成部分;

(三)确保缔约双方的SPS措施不在情形相同或相似的情况下在双方之间构成任意或不合理的歧视;以及

(四)为讨论相互的SPS措施,迅速、有效地解决本领域的贸易问题提供场所,以确保缔约双方间的贸易扩展。

### 第三十条 范围

本章适用于可能直接或间接地影响缔约双方间贸易的双方间的全部卫生和植物卫生措施。

### 第三十一条 主管机关

一、缔约双方主管机关是各缔约方国内负责实施本章措施的机关。

二、对于主管机关结构、组织以及责任分工的任何重大变化,缔约双方应予相互通报。

三、为适当执行本章内容,应促进和加强缔约双方对应的卫生与植物卫生措施主管部门的联系。

### 第三十二条 透明度

一、缔约双方应遵照WTO/SPS协定规定的透明度要求展开合作。缔约双方依照SPS

协定建立的卫生与植物卫生咨询点应设立双边机制增进沟通,包括需采取的卫生与植物卫生措施,以及不符合进口方卫生与植物卫生要求情况的信息,并不得有不合理的迟延。

二、如有需要,缔约双方应交流本国境内的卫生与植物卫生状况信息,并提供进行风险评估和等效性进程的必要信息。

### 第三十三条 关于协调一致、等效性和证书互认合作

一、为实现协调一致,缔约双方SPS措施均应以国际标准、指南、建议为基础,或者以风险评估为基础,并应就此进行合作。

二、如果出口缔约方向进口缔约方客观地证明其措施达到进口缔约方卫生和植物卫生程序的适当水平,缔约双方都应考虑接受对方SPS措施为等效措施,即使该措施不同于其国内措施或者就同样产品进行贸易的其他成员所使用的措施。因此,应根据要求给予进口缔约方进行检查、检验和其他有关程序的合理机会。

三、缔约双方应就SPS证书互认进行合作。

### 第三十四条 卫生和植物卫生事务委员会

一、缔约双方据此同意建立卫生和植物卫生事务委员会,委员会由缔约双方负责卫生和植物卫生事务的代表组成。委员会将由以下人员主持协调:

(一)中方:质量监督检验检疫总局国际合作司司长或其代表;

(二)巴方:食物、农业和畜牧业部辅秘或其代表。

二、为促进沟通并确保委员会的正常运作,缔约双方应在不迟于自本协定生效之日起两个月内指定联系人。

三、缔约双方应不迟于自本协定生效之日起两个月内设立委员会。

四、委员会的工作目标是确保实现本章所述目标。

五、委员会应致力于推动缔约双方负责卫生和植物卫生事务的主管部门之间现有的或将来的关系发展。

六、委员会职能包括:

(一)增进对缔约双方彼此间卫生和植物卫生措施的了解,包括相应的管理程序;

(二)对于影响或者可能影响双边贸易的卫生和植物卫生措施的制定和实施进行磋商;

(三)对于SPS委员会、各类法典委员会(包括国际食品法典委员会)、国际植物保护公约、世界动物卫生组织及其他国际或区域性食品安全、人类、动物和植物健康的论坛会议的议题、立场和日程安排,进行磋商。

(四)协调卫生和植物卫生领域的技术合作计划;

(五)增进对SPS协定具体执行问题的相互了解;并且

(六)审议缔约双方主管部门之间处理卫生和植物卫生问题的进展状况。

七、除缔约双方另行商定外,委员会每年应举行一次会议。

八、委员会可根据其职能范围设立特别技术工作组。

## 第七章 技术性贸易壁垒

### 第三十五条 定义

一、“WTO/TBT协定”指世界贸易组织《技术性贸易壁垒协定》。

二、WTO/TBT协定附件一的定义应适用于本章。

### 第三十六条 目标

本章目标是:



- (一) 通过进一步实施WTO/TBT协定来促进和便利双边贸易;
- (二) 尽可能减少与双方贸易相关的不必要的交易成本。

#### 第三十七条 领域和范围

除本协定第六章规定的卫生和植物卫生措施以外,本章适用于缔约双方所实施的,直接或间接影响货物贸易的全部标准、技术法规与合格评定程序。

#### 第三十八条 重申

缔约双方有关技术法规、标准和合格评定程序的权利和义务须符合世界贸易组织《技术性贸易壁垒协定》(TBT)的规定。

#### 第三十九条 合作领域

一、缔约双方应以便利双边贸易为目标在技术法规、合格评定程序领域加强合作。缔约双方应协商确定合作的优先领域和产品范围,根据贸易需求和实际能力逐步安排具体的合作实施计划。

二、只要有关国际标准已经存在或即将拟就,双方应以国际标准或者以国际标准的相关部分作为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实现合法目标无效或不适当。

三、缔约双方应鼓励各自领域的相关机构加强技术合作以全面有效履行WTO协定规定义务的目标,增进对体制的相互理解,便利市场准入。为此,缔约双方应鼓励各自标准领域的主管机构开展以下合作:

- (一) 加强国际标准在技术法规中的基础作用;
- (二) 促进机构和管理信息的相互合作与交流;以及
- (三) 促进相关机构在多边和国际标准机构的双边协调。

四、在本条范围内,缔约双方应鼓励各自领域的相关机构:

- (一) 交换信息;以及
- (二) 对书面的合作要求给予优先考虑。

#### 第四十条 透明度

一、为给予公众更多机会进行评议,缔约双方依照WTO/TBT协定第2.9条或第5.6条进行法规公布时,应当:

- (一) 在通知中应当说明立法目标和拟议措施的合理性;并且

(二) 在其依照WTO/TBT协定规定通知其他WTO成员方时,应当通过WTO/TBT协定第10条设立的咨询点向另一缔约方传送相应的电子文档。

二、当一缔约方依照WTO/TBT协定第2.10条或第5.7条进行通报时,应同时通过第一款第二项所说的咨询点向另一缔约方传送通报的电子文档。

三、缔约双方应根据WTO/TBT协定规定的透明度要求展开合作,并在缔约双方咨询点之间建立合作机制。

四、缔约双方应相互提供各自主管部门的最新信息,并相互通报各自主管部门结构、组织、内设部门的重大变化。

五、缔约双方应对方要求,应向另一缔约方通报根据相应技术法规实施的合格评定程序及其产品清单。

#### 第四十一条 实施

一、缔约双方同意设立技术性贸易壁垒联合委员会,委员会由缔约双方代表组成。委员会将由以下人员主持协调:

(一) 中方: 中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局国际合作司司长或其指定人员。

(二) 巴方: 巴基斯坦伊斯兰共和国标准和质量控制局(PSQCA)局长或其指定

人员。

二、为便利交流并确保委员会职能的正常运作，在自由贸易协定生效之日起的两个月内缔约双方将指定联络人。

三、委员会职能包括：

（一）监督本章内容的管理和实施；

（二）及时解决缔约双方提出的涉及技术法规、合格评定程序的制定、实施、执行等方面的问题；

（三）加强缔约双方在制定和完善技术法规、合格评定程序方面的合作；

（四）采取缔约双方认为有助于执行WTO/TBT协定和促进双边货物贸易的其他各项措施；

（五）应任一缔约方要求，就本章项下的任何问题进行磋商；

四、一缔约方应另一缔约方要求，应当积极考虑另一缔约方提出的促进本章项下具体领域进一步合作的建议。

五、除缔约双方另有约定，委员会每年召开一次会议。会议可采取电话会议、电视会议以及缔约双方同意的其他形式。经协商同意，必要时设立临时工作组。

**评析：**

上述两章基本以重申WTO/SPS协定和WTO/TBT协定基本原则和要求为主。

（消息来源：风险处 胡亮）

[返回目录](#)

## 食品安全

### 欧盟关于可食用酪蛋白在食品添加剂中使用的法规获批

2016年5月13日，欧盟发布G/SPS/EU/156/Add.1号通报，公布2016年2月22日发布的G/SPS/EU/156号通报已于2016年5月4日获批，该委员会法规号为(EU) 2016/691。此法规对委员会执行法规(EC)No1333/2008附件II中有关可食用酪蛋白在食品添加剂中的使用进行了修订。

法规生效日期为2016年5月25日。

详情参见：

[https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE\\_Search/DDFDocuments/228766/q/G/SPS/NEU156A1.pdf](https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228766/q/G/SPS/NEU156A1.pdf)

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51632>

（消息来源：厦门WTO工作站）

[返回目录](#)

### 美国FDA发布食品安全现代化法预防性控制规则下合格设施的指南草案

2016年5月13日美国FDA官网消息，FDA当天宣布发布指南草案，帮助合格设施，例如非常小的企业，遵守“FDA食品安全现代化法”（FSMA）下的人类食品或动物饲料的预防性控制规则。

一家符合“合格设施”定义的企业必须遵守预防性控制规则的改进要求，要符合这些改进要求，可以向FDA提交一份表格，证明企业合规的状态，以及正实施预防性控制措施处理与其产品相关的危害，或者其遵守了非联邦的食品安全法律法规。该题为“使用表格FDA 3942a（适用于人类食品）或表格FDA 3942a（适用于动物饲料）进行合格设施证明”的指南草案解释了如何确定一家企业是否符合“合格设施”的定义，以及如何提交FDA表格以证明其作为合格设施的状态。

从 2016 年 5 月 16 日开始对该指南草案展开 180 天的公众评议，在完成定稿前 FDA 将考虑所有的评议意见。

原文参见：

<http://www.fda.gov/Food/NewsEvents/ConstituentUpdates/ucm499545.htm>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51648>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### 美国实施食品营养标签重大改革

美国政府 20 日发布针对包装食品营养标签的修改措施，这是美国对已实行 20 多年的食品营养标签规定第一次实施重大改革，旨在更好地满足美国人的健康饮食需求。

“让我们动起来”倡议发起者、美国第一夫人米歇尔·奥巴马当天在华盛顿举行的一个健康问题会议上，宣布了营养标签改革的新规定。她在白宫声明中说：“为全美家庭提供的（食品营养）信息将发生实质性变化，美国家庭需要这些信息来做出健康选择。”

根据新规定，每次食用分量及其所含的热量将以更大、更粗的字体在标签上面两行突出显示；每次食用分量更加接近于目前美国人每次的实际消费量，因此不到 2 次食用分量的小包装今后都将统一标为一次食用分量。

标签上除原来的“含糖量”外，将新增一项“添加糖”，反映食品加工过程中加入的非天然糖分。美国药管局说，平均每人每天应从饮食中摄取 2000 卡路里的热量，其中来自添加糖的热量不应超过 10%，即 200 卡路里。

关于营养成分，不再要求标注维生素 A、维生素 C，因为美国人很少缺这两种维生素，但厂家可自愿进行标注。新规定另外要求标注美国人摄取不足的维生素 D 与钾，而铁和钙仍是必须标明的成分。

此外，美国药管局要求继续标注“总脂肪量”、“饱和脂肪”和“反式脂肪”，但删除了“来自脂肪的热量”，因为研究表明脂肪类型比脂肪数量更重要。美国要求标注食品营养标签已有 20 年历史，除 2006 年要求添加反式脂肪含量的小改动外，一直没有进行过“大修”。

美国药管局说，这项新规定适用于除由美国农业部监管的特定肉类、禽类和蛋制品外的所有包装食品。多数食品厂家将有两年时间更换它们的食品营养标签，而年销售额低于 1000 万美元的小型食品厂家则有 3 年的更换时间。

<http://news.foodmate.net/2016/05/380430.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

### 美国发布食品包装安全建议通告

美国食品药品监督管理局 5 月 24 日发布 G/SPS/N/USA/2862 通告，通告中 FDA 代表乳腺癌基金会、环境卫生中心等多家公益组织，请求立法部门修订或取消关于准许将邻苯二甲酸盐作为直接接触食品包装材料的相关规定。详见：

[https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE\\_Search/DDFdocuments/228913/q/G/SPS/NUSA2862.pdf](https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFdocuments/228913/q/G/SPS/NUSA2862.pdf)

<http://news.foodmate.net/2016/05/380956.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

### 美国食品及药物管理局监管范围扩大至电子烟产品

美国食品及药物管理局刊登一项最终规则, 将其监管范围扩大至所有烟草产品, 包括电子烟及日后可能出现的烟草产品。该项规定, 所有新接受规管的烟草产品, 其进口商、制造商以及零售商都受各项适用条款监管, 包括为制烟工场注册、向局方提供产品清单、通报原料及有害和可能有害成份、新烟草产品推出市场前必须接受局方审核和获局方授权、烟草产品包装和广告必须附有健康警告, 以及除非获局方授权, 否则禁止销售风险改良烟草产品。

现时受食品及药物管理局监管的烟草产品有香烟、香烟烟草、自制卷烟以及无烟烟草。新规则把监管范围扩大至各类烟草产品, 包括现时仍未受局方监管的可溶解烟草产品、尼古丁凝胶、水烟烟草、可释出尼古丁的电子系统(包括电子烟、电子水烟、电子雪茄、笔形电子烟、预充式个人喷雾器以及电子烟斗)、雪茄以及烟斗烟草。该规则亦订明, 日后推出的烟草产品若符合「烟草产品」(配件除外)的法定定义, 也认定为须接受局方监管的产品。例如, 市场日后或会推出一些烟草产品, 可释出尼古丁(如通过皮肤吸入或喷鼻剂), 与现时在市场销售的药用尼古丁产品相似, 但并非药物或装置。

该规则亦适用于受监管烟草产品的零部件。烟草产品零部件是指, 任何有意或在合理预期下会改变或影响产品性能、构成、成份或特征, 或供人类吸食烟草产品使用的软件或物料组合。

该规则不适用于已受规管烟草产品的配件。配件是指供人类吸食烟草产品使用的任何产品, 但不含烟草, 及并非以烟草制造, 以及(i)并非有意或在合理预期下会影响或改变烟草产品的性能、构成、成份或特征或(ii)有意或在合理预期下会影响或维持烟草产品的性能、构成、成份或特征, 但只会控制储存产品的湿度及/或温度, 或只提供外部热力来源以点燃烟草产品, 但不会令烟草产品持续燃烧。例如, 烟灰缸、痰盂、水烟钳、雪茄夹座及烟斗袋。

自 8 月 8 日起, 在新规则下被认定为烟草产品的产品, 须受现时规管香烟、香烟烟草、自制卷烟以及无烟烟草的《联邦食品、药物及化妆品法》相同条款及相关监管规定规管:

为限制年轻人接触受规管的烟草产品, 规则禁止香烟产品售予 18 岁以下人士, 购买烟草产品时必须出示附有相片的身份证以资核证。此外, 规则亦禁止自动贩卖机销售烟草产品(成人场所除外)以及派发免费试用装。

8 月 8 日之后, 若烟草产品的广告违反该规则, 受监管烟草产品的任何进口商、生产商、包装商、分销商或零售商, 不得为该烟草产品进行广告宣传; 若烟草产品的包装违反该规则, 任何分销商或零售商均不得在美国销售、要约销售、分销或进口该烟草产品以作销售或分销(8 月 8 日前制造的烟草产品除外), 亦不得因销售或分销而在美国制造该烟草产品。

自 9 月 7 日起, 若烟草产品的包装违反该规则, 不论制造日期, 一律不得推出美国市场销售(即在 8 月 8 日前制造的违规烟草产品, 在 9 月 7 日之后不得分销作零售之用)。

售卖烟草产品的最低年龄、身份核证及自动贩卖机等限制自 8 月 8 日起生效。健康警告规定将于 2018 年 5 月 10 日生效。当健康警告规定生效后, 生产商仍可于 30 日内在各州份的烟草产品市场销售 2016 年 8 月 8 日前制造而包装也不含警告字句的烟草产品。

由于该规则订明,《联邦食品、药物及化妆品法》的用户费用规定适用于雪茄及烟丝的进口商及美国制造商,所以,食品及药物管理局刊登另一项最终规则,规定进口商及美国制造商于 8 月 20 日前,必须提交用于计算用户费用的所需资料,并于 10 月 1 日起接受用户费用评估。

<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监管范围扩大至电子烟产品/baus/sc/1/1X300W0C/1X0A674B.htm>

(消息来源: 香港贸发网)

[返回目录](#)

### 法国将推行新食品标签

法国网站消息,从今年 9 月开始,法国 50 家超市内将开始试用给食品营养评分的新标识系统。

在欧洲,其实已经有 2 种正在使用的食品营养标识,且都是描述性的。在此基础上,法国的营养专家们决定用不同颜色为食品的营养标签分类。

今年 9 月投入试用的 LOGO 主要是为了测试在消费者中能否取得效果,如果可行,那么 2017 年这项工作将覆盖全法国。

据了解,颜色标签又分为两大类。第一类由绿色、蓝色、橙色和紫色四种颜色组成,用来建议该食品的食用频率。绿色建议“经常食用”,蓝色建议“较经常食用”,橙色为“有规律地少食”,紫色则代表“偶尔少食”。第二类标识是在将所有食物按照营养价值分为 A、B、C、D、E 五类的基础上,为每种食物分配一个颜色标签来指示其营养的得分。从 A 到 E 类的食品分别对应绿色到红色。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51629>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

### 日本修订相关国家进口食品监视指导计划

2016 年 5 月 11 日,日本厚生劳动省发布生食输发 0511 第 1 号通知。在芬兰、俄罗斯、白俄罗斯生产的进口干浆果粉末干检出放射性物质超标。根据进口自主检查结果,对 2012 年 3 月 29 日食安输发 0329 第 1 号和食安检发 0329 第 1 号(2016 年 1 月 29 日生食输发 0129 第 1 号更新)通知进行修订,将检查对象修订为:乌克兰、保加利亚、立陶宛、芬兰、俄罗斯、白俄罗斯进口的食品。

<http://news.foodmate.net/2016/05/379534.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

### 日本拟制定容易咀嚼食品农林规格

容易咀嚼食品是看护用食品中与通常食品相比咀嚼负担较小的加工食品。这类食品具有便于咀嚼的形状、硬度及其他特性,但不包括婴幼儿食品。日本农林水产省为了满足生产厂家的期望,根据已存民间规格和生产与流通实践,制定了《容易咀嚼食品农林规格》(案),征求意见截止日为 2016 年 6 月 17 日。

本《容易咀嚼食品农林规格》(案)规定了容易咀嚼食品食用范围及定义;摄取时的性状及硬度,添加剂等品质基准;还规定了不同硬度的标记方法和烹制方法等。



容易咀嚼食品分为容易嚼碎食品、用牙根可弄碎食品、用舌头可弄碎食品和不咬也可食用食品等 4 个级别。

更多详情参见：

<http://search.e-gov.go.jp/servlet/Public?CLASSNAME=PCMMSTDETAIL&id=550002320&Mode=0>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51679>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### 韩国发布《食品、药品领域试验、检验等相关法律》部分修改草案

5 月 12 日，据韩媒报道，韩国食品和药品安全部（MFDS）发布了《食品、药品领域试验、检验等相关法律》部分修改草案，其主要内容如下：

- a. 扩大试验、检验机构的业务范围。食品等试验、检验机构增加食品及畜产品的食品安全管理认证、产品制造报告、保质期设定、标识相关考试及检查业务；现行法律规定：试验、检验机构的业务只有自我质量委托检验、进口检验、检验规定检验。
- b. 禁止出借指定书并扩大限制指定范围。依据修改草案，试验、检验机构的指定书禁止出借，试验、检验机构被取消指定时，机构代表以及高管（理事、监事）在内的法人，今后 2 年内不得接受试验、检验机构指定。
- c. 制定了未使用实验室信息管理系统时的行政处罚依据。对于试验、检验机构无正当理由不使用实验室信息管理系统或虚假录入的情况，制定了行政处分的依据。
- d. 为加强试验、检验监督业务的专业性，新设“试验、检验监督员”，出入试验、检验机构进行指导、检查工作，同时，将委托试验、检验领域权威专家为“名誉试验、检验监督员”进行相关业务。

<http://news.foodmate.net/2016/05/379247.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

### 俄罗斯修订食品标签技术法规

2016 年 5 月 24 日，俄罗斯联邦发布 G/TBT/N/RUS/69 通报，发布对俄罗斯海关联盟《食品产品标签技术法规》（TP TC022/2011）的第二号修订草案，规定了使用转基因生物获得的食品的标签附加要求。具体见：

<https://docs.wto.org/imrd/directdoc.asp?DDFdocuments/t/G/TBTN16/RUS69.DOC>

<http://news.foodmate.net/2016/05/380960.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

### 俄罗斯发布复原乳产品卫生标准

2016 年 5 月 23 日，俄罗斯发布 G/TBT/N/RUS/68 号通报，俄罗斯对海关联盟“乳和乳制品的安全”的技术法规（TR CU033/2013）进行修订，修订草案指定了复原乳的卫生要求、产品分类、品质要求。

草案征求意见时间截至 2016 年 7 月 13 日。

修订内容参见:

[http://www.eurasiancommission.org/ru/act/texnreg/deptexreg/tr/Pages/moloko\\_1.aspx](http://www.eurasiancommission.org/ru/act/texnreg/deptexreg/tr/Pages/moloko_1.aspx)

来源: 珠海进出口公共技术服务平台

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51714>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

### 俄罗斯发布有关转基因食品标签技术法规修订草案

2016 年 5 月 24 日, 俄罗斯联邦欧亚经济委员会发布 G/TBT/N/RUS/69 号通报, 公布关税联盟第 No. 2 号有关“食品标签”技术法规修订草案。该修订草案对含有转基因生物的食品标签提出了特定的附加要求, 以保护人类健康安全, 预防欺诈行为, 保护消费者。

该通报的评议截止日期为 2016 年 7 月 22 日, 批准和生效日期为技术法规批准后不少于 180 天。

详情参见:

[https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE\\_Search/DDFDocuments/228905/q/G/TBTN16/RUS69.pdf](https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228905/q/G/TBTN16/RUS69.pdf)

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51710>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

### 智利修订食品添加剂使用规定

2016 年 5 月 17 日, 智利卫生部发布 No. 977/96 法规, 对食品卫生条例的食品中食品添加剂使用规定进行修订, 对着色剂和甜味剂的使用增加限制使用条款, 修订调味料的定义, 调整食品添加剂列表分类顺序。具体见:

[https://members.wto.org/crnattachments/2016/SPS/CHL/16\\_1919\\_00\\_s.pdf](https://members.wto.org/crnattachments/2016/SPS/CHL/16_1919_00_s.pdf)

<http://news.foodmate.net/2016/05/379938.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

### 澳大利亚拟修订澳新食品标准法典

2016 年 5 月 13 日, 澳新食品标准局发布 G/SPS/N/AUS/387 号通报, 建议修订澳大利亚新西兰食品标准法典的 No. 4 标准 (MRL 标准), 以使各种农畜化学品的最大残留限量与其它国家农畜化学品的安全和有效应用相一致。

该通报的评议截止日期为 2016 年 7 月 18 日, 批准、发布和生效日期预期为 2016 年 7 月。

详情参见:

[https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE\\_Search/DDFdocuments/228768/q/G/SPS/NAUS387.pdf](https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFdocuments/228768/q/G/SPS/NAUS387.pdf)

<http://news.foodmate.net/2016/05/379555.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

### 印度修订谷物产品及辐照食品法规

5 月 11 日, 印度食品安全与标准管理局修订了食品安全和标准(食品标准及食品添加剂)法规, 在“规例 2.4 谷物和谷物产品”的有关规定中补充了麦芽提取物、乳酸、面包酵母、抗坏血酸、丙酸钙等 7 种产品的相应条款, 明确规定了相关产品的品质、卫生、污染物及标签和包装的有关要求。详见:

[http://www.fssai.gov.in/Portals/0/Pdf/Draft\\_Notification\\_Irradiated Food\\_11\\_05\\_2016.pdf](http://www.fssai.gov.in/Portals/0/Pdf/Draft_Notification_Irradiated_Food_11_05_2016.pdf)

<http://news.foodmate.net/2016/05/379537.html>

(消息来源: 食品伙伴网)

[返回目录](#)

### 韩国发布茶类产品中的苯并芘等有害物质的风险评估结果

2016 年 5 月 26 日, 据韩媒报道, 韩国食品药品安全评价院以浸出茶、液体茶等茶类产品为对象, 对苯并芘等 4 种多环芳烃(Polycyclic Aromatic Hydrocarbons, PAHs)的实际情况进行了风险评估, 评估结果为处于安全水平。此次调查对象为浸出茶 190 件、液体茶 177 件、固体茶 145 件, 共 512 件茶类产品, 调查的 4 种 PAHs 分别为△Benzop(a) Anthracene△Chrysene △Benzo(b) Fluoranthene △Benzo(a) Pyrene。

调查结果为: 浸出茶(未检出~44.25 μg/kg)、液体茶(未检出~0.78 μg/kg)、固体茶(未检出~12.70 μg/kg)。

通过茶类产品摄入的 4 种 PAHs 暴露量相关风险评估结果: 全体国民的暴露限值(MOE)为  $4.43 \times 10^6 \sim 4.62 \times 10^6$ , 处于很安全的水平。尤其是浸出茶, 根据不同的饮用方法, 若考虑浸出量(0~6.5%), 危害影响更低。

MOE 作为苯并芘等人体致癌物风险评估时所用标准, 分为: a. 10,000~100,000 风险较低; b. 100,000 以上 几乎无风险; c. 1,000,000 无风险。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51732>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

### 荷兰拟修订食品包装法规

2016 年 5 月 9 日, 荷兰向欧盟委员会提交 2016/208/NL 号通报, 拟修订其食品接触材料立法——商品法: 包装和消费品。

本次修订拟新增部分允许用于食品接触材料和制品的物质, 并对一些技术指标进行修订。具体内容可查阅文末相关链接的草案。

详情参考:

[http://www.cirs-ck.com/uploads/soft/160513/2016\\_208\\_NL.pdf](http://www.cirs-ck.com/uploads/soft/160513/2016_208_NL.pdf)

<http://news.foodmate.net/2016/05/380116.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, 涉及荧光灯镇流器、压缩机、热水装置以及商用组装锅炉。



**荧光灯镇流器：**能源部刊登一项最终规则，在各项关于荧光灯镇流器规例内以镇流器照明效益取代镇流器功效因素，并在镇流器照明效益及功率因素等部分加入四舍五入指示。当局亦澄清功率因素的代表值指示，以及修订附录 Q 以清楚规定进行测试时的灯具与镇流器配搭。自 2016 年 6 月 28 日起，该最终规则将强制性适用于产品测试。

**热水装置：**能源部建议修订《1975 年能源政策及节约法》下的商用热水器、非燃式热水储水槽及热水锅炉测试程序。具体建议有(i)采用最新版本的业界测试标准；(ii)为若干级别的商用热水器修改现行测试方法；(iii)制订新测试标准，以厘定非燃式热水储水槽、商用热泵热水器及流水启动即热式热水器的效益；(iv)澄清各个商用热水器级别的测试设置及设定；(v)修订商用热水器的认证规定；以及(vi)采纳相关的实施规例及定义。能源部将就该建议于 6 月 6 日举行会议，并于 7 月 8 日前接受书面意见和数据。

**压缩机：**能源部建议为压缩机订立新定义、抽样条款以及测试程序。当局建议的测试程序将根据国际标准化组织的「容积式压缩机—验收试验」1217:2009 标准，就厘定定速压缩机的全负载等熵效益，以及变速压缩机的部分负载等熵效益提供指引。当局亦建议修改及增订 ISO 1217:2009 标准，更具体说明若干测试程序以及减少测试和测量值的重覆程度。能源部将就该建议于 6 月 20 日举行会议，并在 7 月 5 日前接受书面意见和数据。

**商用组装锅炉：**能源部将商用组装锅炉的强制性能源效益标准修订建议意见收集期，由 5 月 23 日延长至 6 月 22 日。当局暂时认为，建议的能源效益标准在技术上可行，也符合经济效益，可把能源效益的改善程度提升至最高水平，并可节省大量能源。此外，目前已有符合建议标准的产品在市场出售。这些标准若获采纳，将适用于最终规则刊登后 3 年，在美国生产或进口到美国的商用组装锅炉。  
<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/1X0A66NV.htm>

(消息来源：香港贸发网)

[返回目录](#)

## 儿童产品及玩具

### 纽约州议会通过儿童安全产品法案 AB 5612

2016 年 5 月 4 日，纽约州议会通过提案《儿童安全产品法案》，旨在修订环境保护法，通过物质报告、物质禁令以及零售标志等要求管控儿童产品中的有毒物质，目前该提案已经移交参议院审议。

根据该提案，儿童产品定义为设计、制造或销售以供儿童使用的产品，如婴儿产品、玩具、汽车安全座椅、文具、学习用品、个人护理产品（设计或制造以帮助儿童咀嚼、磨牙、促进睡眠、放松及喂食的产品）、新奇产品、儿童珠宝、床上用品、家具、陈设及儿童珠宝等。

AB 5612 主要有以下要点：

- 1、要求环境保护部（DEC）于 180 天内在其官网上发布优先化学品及高关注化学品清单；
- 2、允许环境保护部及卫生部进行审查并更新上述化学品清单；
- 3、要求有意添加清单中优先化学品的儿童产品制造商向 DEC 报告关于产品名称、添加的化学品的名称及用途等信息，但同时授权 DEC 豁免部分化学品的报告要求；
- 4、要求含有邮箱化学品的儿童产品的制造商和批发商项下游零售商传递所含化

学物质及其毒理信息等数据；

5、2019 年 1 月起，禁止销售含有优先化学品的儿童产品。

AB 5612 中同时公布了 10 种优先化学品：三(1,3-二氯-2-丙基)磷酸酯、苯、铅及其化合物、汞及其化合物、铈及其化合物、甲醛、石棉、砷及其化合物、镉、钴及其化合物。2019 年 1 月 1 日起，含有这些化学品的儿童产品不得在纽约销售，同时，后来加入优先化学品清单的物质，在加入 3 年后同样不得销售。作为豁免，该法规不适用于玩具产品的封闭的电池和电子元器件等。

<http://www.tbmap.cn/portal/transfer.jsf?id=722891668>

(消息来源：技术壁垒资源网)

[返回目录](#)

### 欧盟延长禁售不具防范儿童把玩功能打火机及新奇打火机时间

欧盟《官方公报》于 2016 年 4 月 14 日刊登欧洲委员会第 2016/575 号实施决议，把原有的第 2006/502/EC 号决议的有效期限再延长一年。原有决议禁止销售某些不具防范儿童把玩功能的打火机以及“新奇打火机”。

该决议规定，受其规限并在欧盟市场投放的打火机，必须按照特定标准，具有防范儿童把玩的功能。此外，新奇打火机外形仿似对儿童甚具吸引力的物品，例如卡通动物角色、音符、食品及玩具，将继续在欧盟市场上禁售。

不具防范儿童把玩功能的打火机以及新奇打火机禁止投放市场和进口的规定是由欧委会 2006 年的决议订出，于 2007 年 3 月 11 日生效，起初为期一年。自 2008 年 5 月 11 日起，禁令扩大到禁止销售有关产品予消费者。其后，禁令每年均获延长。去年的决议把禁令延长至 2016 年 5 月 11 日。根据 2016 年 4 月 14 日刊登的最新决议，禁令将一直有效到 2017 年 5 月 11 日，这是第 10 次延长。今后几年，禁令很可能再度延长。

根据该决议，若打火机的设计及制造，在正常或合理可预见的情况下，不能被不足 51 个月大的儿童操作，就可视为具有防范儿童把玩的功能。符合欧洲标准 EN 13869:2002 (订立防范儿童把玩打火机规格的标准)的打火机，可推定符合原有的第 2006/502/EC 号决议。打火机若符合非欧盟国家的防范儿童把玩规定，而该等规定相当于 2006 年决议的要求，也会推定为合规。

打火机若要在市场上投放，其中一项条件是欧盟进口商必须保存一份由认可检验机构发出的防范儿童把玩测试报告，证明有关打火机型号具有防范儿童把玩功能，并在成员国主管当局要求时提交。

出口商应特别关注的是，防范儿童把玩规定主要影响用后即弃式塑胶打火机和廉价金属打火机。因此，符合以下条件的充气式打火机不受防范儿童把玩规定约束，因为儿童不易接触这些产品：

- 充气式打火机在设计上必须可用至少 5 年，期间可以修理；
- 打火机必须有生产商保证书，保用至少两年；
- 打火机在使用期内必须是实际上可予修理及安全充气，尤其是点火装置必须可以修理；
- 打火机内的非消耗性零部件，必须可以由设在欧盟的认可或专门售后服务中心更换或修理。

新奇打火机，即外形仿似对儿童甚具吸引力的物品者，继续禁售，没有豁免。鉴于目前没有其他令人满意的措施能处理打火机的儿童安全问题，欧委会认为有需要再度延长对不具防范儿童把玩功能的打火机以及新奇打火机的禁令。因此，

这些出口产品将继续受到各成员国主管当局的检查,以确保欧盟市场只有专门设计并具有儿童防护功能的打火机投放及销售,而且没有新奇打火机出售。

最新的决议延长了原有的 2006 年决议,同时指出,不具防范儿童把玩功能的打火机仍有投放市场。因此,欧委会呼吁各成员国加强市场监督活动,确保能进一步减少此类产品在市面上的数目。

详情参见:

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-EU/EU-Extends-Prohibition-of-Non-Child-Resistant-Lighters-and-Novelty-Lighters/baeu/en/1/1X2ZT68A/1X0A64F9.htm>  
<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51655>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

### 印尼市场玩具检测必须在印尼执行

印尼近日通知,最初的为期两年的非印尼实验室玩具检测已经过期。作为认证过程的一部分,从现在起玩具需要在印尼接受检测。

2013 年 4 月,印尼工业部第 24/M-IND/PER/4/2013 号法令修订了印尼国家标准(SNI)和玩具安全标准 EN 71-5。该法令由第 55/M-IND/PER/11/2013 号法令修订而成,指定了印尼和非印尼实验室执行的取样和检测要求。注册的非印尼实验室必须是谅解备忘录(MOU)中由印尼工业部长指定的产品认证机构

(LsPro),从 2014 年 4 月计,有最初的两年期限。在最初的两年之后,就需要非印尼实验室政府和印尼共和国政府重新签署双边互认协议。

从 2016 年 4 月 16 日起,第 55/M-IND/PER/11/2013 号法令范围内的印尼境外制造的玩具必须经过印尼实验室认证。印尼境外的经批准送样人员可以继续将样本送往印尼进行测试。

根据印尼玩具法,工业部对《商品名称及编码协调制度》(HS codes)下的特定玩具产品列表制定了强制性标准。合规玩具必须贴有印尼国家认证机构(KAN)和工业部指定的产品认证机构出具的 SNI 认证标识(SNI 标签产品证明, SPPT SNI)。SNI 标签必须根据贸易部长第 73/M-DAG/PER/9/2015 号法令贴在每个玩具或其包装上。

玩具产品 HS 编码范围和强制性标准如表格一和表格二所示:

表格一

项目编号	玩具类型	HS 编码(关税)
1	婴儿学步车 -金属制成 -塑料制成	9403.20.90.00 9403.70.10.00
2	三轮车、踏板车、踏板骑车和类似带轮子的玩具;娃娃车	9503.00.10.00
3	玩偶,有或没有衣服,包括部件和配件	9503.00.21.00 9503.00.22.00 9503.00.29.00
4	电动火车,包括轨道、信号灯和其他配件	9503.00.30.00
5	缩小尺寸(规模)模型、装配工具和类似	9503.00.40.10

	休闲类模型	9503.00.40.90
6	其他建筑套装和除塑料材质外的建筑玩具	9503.00.50.00
7	玩具或非人类造型填充玩具	9503.00.60.00
8	拼图	9503.00.70.00
9	数字、字母或动物块或图案；单词本套装；词语训练和对话套装、玩具印刷套装、玩具缝纫机、玩具打字机	9503.00.91.00
10	跳绳	9503.00.92.00
11	玻璃球	9503.00.93.00
12	上述 2 至 11 项意外的玩具，由各种材料制成，无论是否电动 -气球、儿童充气救生圈或其他橡胶和/或塑料制成的漂浮玩具 -玩具步枪或手枪 -其他玩具	9503.00.99.00

表格二

项目编号	标准方法	参数
1	SNI ISO 8124-1:2010	物理和机械
2	SNI ISO 8124-2:2010	可燃性
3	SNI ISO 8124-3:2010	认定元素的迁移
4	SNI ISO 8124-4:2010	室内和室外秋千、滑梯和类似活动玩具
5	SNI IEC 62115:2011	电动性能
6	EN 71-5	邻苯二甲酸酯
7	SNI 7617:2013/Amd. 1:2014	偶氮染料 甲醛

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51664>

(消息来源：厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

## 化矿产品

### 美国马萨诸塞州参议院通过阻燃剂提案

2016 年 5 月 19 日，美国马萨诸塞州参议院通过阻燃剂提案 (S. 2293)，要求如下：

制造商或零售商不得制造或出售任意部件含有超过 0.1% 化学阻燃剂的儿童产品或软垫家具，除了库存生产期在 2017 年 1 月 1 日之前的。阻燃剂如下：

- (1) 磷酸三(1,3-二氯-2-丙基)酯 (TDCPP) (CAS No. 13674 - 87 - 8).
- (2) 磷酸三(2-氯乙基)酯 (TCEP) (CAS No. 115 - 1496 - 8).
- (3) 十溴联苯醚 (CAS No. 1163 - 19 - 5).
- (4) 三氧化二锑 (CAS No. 1309 - 64 - 4).
- (5) 六溴环十二烷 (HBCD) (CAS No. 25637 - 99 - 4).



- (6) 四溴邻苯二甲酸双(2-乙基己基)酯(TBPH) (CAS No. 26040 - 51 - 7).
- (7) 2-乙基己基-四溴苯甲酸(TBB) (CAS No. 183658 - 27 - 7).
- (8) 短链氯化石蜡(CAS No. 85535 - 84 - 8).
- (9) (1-氯-2-丙基)磷酸酯(TCPP) (CAS No. 13674 - 84 - 5).
- (10) 多溴联苯醚包括: 五溴联苯醚 pentaBDE (CAS No. 32534-81-9), 把溴联苯醚(CAS No. 32536-52-0), 及十溴联苯醚 (CAS No. 1163-19-5)

儿童产品: 是指为 12 岁或以下儿童设计, 生产及销售的产品。

软垫家具: 是指用于家庭或其他居所, 含有填充材料并由织物覆盖的家具。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51716>

(消息来源: 厦门 WTO 工作站)

[返回目录](#)

### 欧洲化学品管理局建议限制消费品使用四种邻苯二甲酸酯

2016 年 4 月 1 日, 欧洲化学品管理局(ECHA)提交一项议案, 限制 4 种邻苯二甲酸酯用于消费品(包括进口产品)内, 即邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯(DEHP)、邻苯二甲酸丁苄酯(BBP)、邻苯二甲酸二丁酯(DBP)以及邻苯二甲酸二异丁酯(DIBP)。

丹麦曾促请欧盟当局广泛禁止邻苯二甲酸酯用于消费品内, 以保障人体健康。ECHA 分析后发现, 这些化学物质的已知风险未能有效控制, 必须采取措施加以限制。

ECHA 建议的限制措施订明, 若以下产品含有上述 4 种邻苯二甲酸酯(一种或多种), 而含量超出有关塑化物料的 0.1%, 将被禁止投放到欧盟市场:

- 在任何(室内或室外)物品中, 含邻苯二甲酸酯的物料可能放入口中, 或持久接触人体皮肤或与黏膜有任何接触, 以及
- 任何用于(包括存放于)室内并含有邻苯二甲酸酯的物品, 而有关室内环境在正常及可预见情况下会有人类出现, 以及可能因吸入而接触邻苯二甲酸酯。不过, 限制措施并不适用于仅用在工业或农业工地的产品。

“与人体皮肤持久接触”是指产品与皮肤的日常接触持续超过 10 分钟或间歇性接触 30 分钟。

“与人体皮肤持久接触”的规定并不适用于以下制品:

- 在限制措施生效前以及在 3 年过渡期内(限制措施预料于 2020 年生效)已投放到欧盟市场的物品;
- 已受现行欧盟法例规管(限制)的物品:
  - 与食品接触的物料;
  - 医药产品的直接接触包装;
  - 医疗设备;
  - 含 DEHP、DBP 及 BBP 的玩具及儿童护理物品; 以及
- 供实验室使用的测量设备

主要受限制的产品包括: 地板、涂层布料和纸品; 褥垫; 鞋履; 办公室用品和设备; 电线; 电缆; 及以涂层塑料模塑而成的其他物品。

ECHA 的限制措施报告指出, 限制措施建议自 2020 年生效后, 可以在合理时间内大幅减低人体接触邻苯二甲酸酯的风险。欧盟的相关主管部门亦鼓励采取必要措施, 减低因进食食物而产生的邻苯二甲酸酯相关风险。

ECHA 表示，限制措施将可发挥效用，原因包括：该措施针对因接触邻苯二甲酸酯而引致的风险；该措施可在合理时间内减低已知风险；以及减低风险的好处大于成本。

详情参见：

<http://economists-pick-research.hktdc.com/business-news/article/Business-Alert-EU/Proposal-Submitted-to-Restrict-Four-Phthalates-in-a-Wide-Array-of-Consumer-Goods/baeu/en/1/1X2ZT68A/1X0A64J5.htm>

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51645>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### REACH 法规下如何区分物品和混合物？

REACH 法规涉及的企业非常广，无论是物质、混合物还是物品都在 REACH 法规的管控范围内。在 REACH 法规下，对于物质、混合物和物品的应对措施截然不同：物质、混合物需要花费大量的费用进行 REACH 注册，而物品则不需要注册，只需要应对产品有害物质管控即可。因此，准确的判别产品属于 REACH 法规下的物质、物品还是混合物，尤其是一些介于物品和混合物之间的产品，对企业来说至关重要。

#### REACH 法规下物质、混合物和物品的定义：

- 物质(Substance)：指自然存在的或人工制造的化学元素和它的化合物。包括加工过程中为保持其稳定性而使用的添加剂和生产过程中产生的杂质，但不包括任何一种在不影响其稳定性或改变其成分的情况下就可被分离的溶剂。金属也属化学物质。
- 混合物(Mixture)：指所有两种或两种以上的化学物质的溶液或混合物。合金被归类为混合物。
- 物品(Article)：指由一种或多种物质和(或)混合物组成的物体。在生产过程中，它被赋予了特定的形状、外观或设计，比它的化学成分有更多的最终功能。例如纺织品、汽车、电子芯片、轮胎、胶鞋、不干胶贴、玩具、PVC 洗澡垫、记号笔等。

#### 物质、混合物和物品判定方法：

判定产品到底属于物品还是混合物，需要从多个方面来判断。ECHA 在最新的指南文件中，给出一系列判定步骤，根据问题的答案来选择最合适的分类。由于产品种类繁多，无法一一列举，因此，以下针对 3 种有代表性的物品/混合物跨界产品——打印机墨盒、烟花和电池——进行详细的分析，企业可以根据这些判别依据，对自己的产品做出准确分类：

#### 产品名称 1：打印机墨盒（功能为把墨粉/墨水印到纸上）

- 步骤 1：把物质/混合物移除后，这些物质/混合物是否还能发挥预期功能？

是。如果墨粉/墨水被使用到其他打印装置上，还能继续发挥功能。

- 步骤 2：物体主要目的是作为容器还是用于控制释放相关物质/混合物的载体？

是。墨盒的主要功能就是控制墨粉/墨水的释放速度。

- 步骤 3：在物体的使用过程中，物质/混合物被消耗完，是否导致物体无用从而达到生命周期的结束？

是。正常使用过程中会被消耗，墨盒被单独丢弃。

**结论：**由于上述三个问题答案都是“是”，所以打印机墨盒属于容器内的物质/混合物。

### 产品名称 2：烟花（功能为通过爆炸释放出光亮效果）

- 步骤 1：把物质/混合物移除后，这些物质/混合物是否还能发挥预期功能？

是。如果化学物质被分离出来，能够爆炸释放出光亮效果。

- 步骤 2：物体主要目的是作为容器还是用于控制释放相关物质/混合物的载体？

是。烟花的主要目的就是要把物质/混合物的反应产物释放到空气中。

- 步骤 3：在物体的使用过程中，物质/混合物被消耗完，是否导致物体无用从而达到生命周期的结束？

是。在使用过程中，爆炸性物质发生反应，外面的容器部分被单独丢弃。

**结论：**由于上述三个问题答案都是“是”，烟花属于容器内的物质/混合物。

### 产品名称 3：电池（功能为提供电能）

- 步骤 1：把物质/混合物移除后，这些物质/混合物是否还能发挥预期功能？

否。在电池外的电解液和电极无法单独提供电能，放入其他未经特别设计的容器，也无法提供能量，光有容器，没有电解液也无法发挥功能。

- 步骤 2：物体主要目的是作为容器还是用于控制释放相关物质/混合物的载体？

否。电解液和电池在正常使用过程不会释放出来，容器不具备释放功能。

- 步骤 3：在物体的使用过程中，物质/混合物被消耗完，是否导致物体无用从而达到生命周期的结束？

是。电解液在使用过程中会被消耗掉，在使用寿命的最后阶段无法提供电能。

由于上述三个问题的答案有 2 个是“否”，所以加入额外的判定步骤：

- 步骤 4：物质/混合物被移除，物体不能发挥预期功能？

是。电解液只有在容器中才能提供电能。

- 步骤 5：产品的主要设计目的是否为控制释放以外的功能？

是。电池的主要的目的是提供电能。

- 步骤 6：使用后，物体是否通常和混合物一起被废弃？

是。当电池被废弃时，包含其中的混合物。

**结论：**上述三个问题答案都是“是”，所以电池属于物品。

另外，针对金属、纤维、塑料等相关产品，可按以下步骤进行：

	铝锭	铝铸件
1. 物体在进一步处理前是否具有特定功能？	否	是
2. 购买物体的主要目的是出于外观/表面/设计还是化学组分？	化学组分	出于外观/设计原因
3. 进一步被处理后，物体是不是仅仅被轻微处理？	否，一般融化后加工	是，一般通过打磨、钻孔、表面处理等方式来加工

结论	物质/混合物	物品
----	--------	----

	合成聚合物	人造纤维
1. 物体在进一步处理前是否具有特定功能?	否	是
2. 购买物体的主要目的是出于外观/表面/设计还是化学组分?	化学组分	出于外观/设计原因
3. 进一步被处理后, 物体是不是仅仅被轻微处理?	否, 一般通过纺丝、拉伸等方式来加工	是, 一般通过切割、扭曲、精加工等
结论	物质/混合物	物品

	PE 塑料粒子	PE 薄膜
1. 物体在进一步处理前是否具有特定功能?	否	是
2. 购买物体的主要目的是出于外观/表面/设计还是化学组分?	化学组分	出于外观/设计原因
3. 进一步被处理后, 物体是不是仅仅被轻微处理?	否, 一般要加热融化再吹膜或注塑	是, 一般通过切割、压延、涂布等方式来加工
结论	物质/混合物	物品

#### 玻璃属于物质、混合物还是物品?

液态玻璃体(在生产玻璃的过程中产生)虽然比较特殊, 仍然属于混合物, 这与金属合金的情形类似。如果液态玻璃体中的物质是矿物质而且在这个过程中没有被化学改性, 那么这些物质的制造商或进口商就不需要进行 REACH 注册。而其他用于玻璃制造的物质, 如玻璃改性剂、着色剂/脱色剂、涂层剂、产品润滑剂等就需要进行 REACH 注册。当玻璃最终成型时(例如玻璃瓶), 那么玻璃就成了物品, 但是, 如果玻璃被冷却成玻璃块以进行下一个步骤, 那么它仍然是混合物。

#### 综述:

如果能够按照 ECHA 提供的分类依据, 按照产品的功能、释放、使用、处置等判别条件进行分类, 企业也就无需担心自己的输欧产品不符合 REACH 法规和进口商的要求。如果企业还有这方面的疑惑, 可咨询瑞旭技术。

[http://www.cirs-group.com/reg/news/expert\\_interpretation/8849.html](http://www.cirs-group.com/reg/news/expert_interpretation/8849.html)

(消息来源: 杭州瑞旭产品技术有限公司)

[返回目录](#)

#### 加速淘汰高危农药 粮农和世卫组织发布新编农药准则

2016 年 5 月 10 日, 罗马-粮农和世卫组织发布了一套旨在减少农药损害的新编准则, 这些农药尤其给人类健康和环境造成极大危害。

该机构表示, 含剧毒化学物质的产品导致了大量急性中毒病例, 特别是在发展中国家, 而导致慢性中毒的产品可能会使处于发育期的儿童罹患癌症或出现发育障碍。在发达国家, 这种所谓的“高危农药”可能已被禁用或受到严格限制, 但在发展中国家它们仍被普遍使用。即使在工业化国家仍允许使用的危险产品也可能会由于使用条件的巨大差异而给发展中国家造成严重问题。尤其是发展中国



家的小农往往没有或不使用必要的防护装备，他们大多使用那些很容易接触农药的背负式喷雾器。

事实证明，针对此类高危产品的使用限制很难得到落实，导致它们被未经培训的人员广泛使用，从而造成大量的人员中毒、食品污染和环境破坏。

#### 聚焦元凶

导致中毒事件背后的元凶主要是少数高危农药。在许多情况下，它们可以被危害较小的产品所替代，但更好的办法是采用旨在减轻对农药依赖性的有害生物综合管理方法。

该套准则提出了一个路线图，帮助各国确定和处理高危农药。所涉及的工作包括盘点存货，评估风险和实际需求，然后采取相应的减少风险措施。常见的做法是逐步淘汰这类产品，但是在找不到更好替代品的情况下，可以考虑采取其他风险规避措施。该准则同时认为应当把当地的使用条件和管理措施可行性作为决策的一个重要考虑因素。

此外，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程序的一个环节。该工具包还可用于对过去已获批但现在成为高危产品的农药进行重新评估。

#### 协调一致的全球行动

去年召开的 SAICM 化学品管理国际会议通过了一项决议，呼吁采取协调一致的行动，解决高危农药问题，此后，改善农药治理的工作得到提速。目前，粮农组织和世卫组织为此提供指导，进一步推动此项工作。

鼓励各国政府采用新的准则和工具包，重新审查其现有获批农药名单，确定高危农药，并采取必要措施，降低给用户、消费者和环境带来的风险。这也意味着在设计可持续作物保护体系中强化有害生物综合管理。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51663>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### 欧盟 6 月有望出台内分泌干扰素标准

欧洲动态 5 月 23 日报道。在推迟两年多后，内分泌干扰素标准有望在 6 月 15 日提交欧委会委员会议讨论。内分泌干扰素在欧盟两项法规中被提及，即 2009 年的农药法规和 2012 年的植保产品法规，但是都没有给出定义。

根据这两项法规，任何农药或者植保产品，如果被认定为内分泌干扰素，将被撤出市场。化学产业游说欧委会进行评估并关注这些产品撤出市场后的经济影响。因此，对干扰素进行定义的工作被推迟，欧委会因此也被欧洲法院判定渎职。

消息称，欧委会长达 250 页的评估报告已经完成，但被作为欧洲最高机密。法国生态部长要求欧委会公开报告，并表示，如果内分泌干扰素的定义与科学共识相左，瑞典将起诉欧委会，法国也将加入。

<http://www.cacs.gov.cn/cacs/newcommon/details.aspx?navid=A17&articleId=137838>

（消息来源：中国贸易救济信息网）

[返回目录](#)

### 韩国拟修订有关化学物质注册与评估的强制执行法规与条例

2016 年 5 月 26 日，韩国环境部发布 G/TBT/N/KOR/646 号通报，拟对化学物质注册、评估等的强制执行法规和强制执行条例进行修订，主要内容如下：

- 规定对化学物质评估委员会的管理措施；
- 扩大性删除一些如生产等的申报责任；
- 放宽一些替代检测方法的应用；
- 确定政府扶持一些中小型企业的内容；
- 修订批准及撤消相关机构使用危害评估结果的相关法规；
- 确保 14 天的宽限期，以确定用于科研和课题研究的进口化学物质的免注册职责并为支持注册咨询组的联动提供法律依据。

该通报的评议截止日期为通报发出后 30 天，批准日期和生效日期均为 2016 年 7 月 31 日。

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51736>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

## 动植物卫生

### 美国加强兽药销售信息管理

2016 年 5 月 10 日，美国食品药品监督管理局（FDA）发布“兽药信息管理规定”公告：修改兽药年度报告内容，要求兽药赞助商提交不同动物类别用兽药流通销售信息，确保主要兽药品种能够得到合理使用。

新规定要求，所有兽药公司按照动物类别（如牛、猪、鸡、火鸡）提供预期销售兽药信息，并提供这些公司销售其他兽药的信息。

更多详情参见：

[http://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm500149.htm?source=govdelivery&utm\\_medium=email&utm\\_source=govdelivery](http://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm500149.htm?source=govdelivery&utm_medium=email&utm_source=govdelivery)  
<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51628>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### 欧盟发布 2014 年活动物及动物产品中兽药残留等报告

欧洲食品安全局 5 月 25 日消息，欧盟于 5 月 17 日发布 2014 年活动物及动物产品中兽药残留和其他物质监测报告。该报告总结了 2014 年收集的动物和动物产品中兽药残留和其他物质的监测数据，28 个欧盟成员国上报了 73.69 万个样品给欧盟委员会，目标样品的阳性率（0.37%）略高于前 7 年（2007-2013，0.25%-0.34%），与前 7 年相比，二羟基苯甲酸酯类、化学元素（主要是金属）和真菌毒素的检出率有一定的增长，而禁用物质的检出率最低，其他物质已经超过 8 年没有显著变化。

<http://news.foodmate.net/2016/05/381283.html>

（消息来源：食品伙伴网）

[返回目录](#)

## 澳大利亚新生物安全法即将生效

2016 年 5 月 17 日，澳大利亚政府农业与水资源部发布 G/SPS/N/AUS/363/Add. 7 号通报，提醒各产业利益相关方及客户，澳大利亚 2015 新生物安全法将于 2016 年 6 月 16 日开始生效。

新立法是通过与各产业利益相关方、各州和国家政府机构、卫生技术人员、环境机构、贸易合伙人及广大民众进行广泛咨询后作出的。

以下为最终立法包含的内容：

- 2016 生物安全法规；
- 2016 生物安全费征收（综合）法规；
- 2016 生物安全费征收（海关）法规；
- 2016 生物安全（相关修订与过渡版）法规；以及
- 2016 撤消检疫公告。

建议各进口商，经纪人，港口经营人和物流运输或供应链相关单位，应确保了解新法规生效后，其变化内容对相关产业造成的影响。

以下相关决议的公众咨询截止日期为 2016 年 5 月 17 日。

- 2016 生物安全（禁止和有条件非禁止性产品）决议；
- 2016 生物安全（安全事故报告）决议。

对一些关键领域，为确保企业有时间满足新规定要求，立法会给出一段过渡期以便企业有时间作相关准备。

详情参见：

[https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE\\_Search/DDFDocuments/228791/q/G/SPS/NAUS363A7.pdf](https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228791/q/G/SPS/NAUS363A7.pdf)

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51653>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### 日本发布植物保护法实施条例修订通知

2016 年 5 月 24 日，日本发布 G/SPS/N/JPN/438/Add. 1 号通报，通知“植物保护法实施条例”修订版于 2016 年 5 月 24 日发布于日本官方公报上。

修订列表将于公报发布后 6 个月生效，即生效日期为 2016 年 11 月 24 日，以下情况例外：

-从附表 1 中删除 3 种检疫性有害生物，删除附表 1-2 中第 No. 22 和 23 项中列出的国家，删除临时检疫性有害生物列表中列出的国家、植物以及在附表 2 的第 No. 1 项中列出的其它植物。非检疫性有害生物列表将于 2016 年 5 月 24 日批准生效。

-附表 1-2 中的修订版将于批准一年后（即 2017 年 5 月 24 日）生效，但不包括将从附表 1-2 移到附表 2-2 的 9 种检疫性有害生物，它们将于批准后 6 个月生效。

详情参见：

[https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE\\_Search/DDFDocuments/228921/q/G/SPS/NJPN438A1.pdf](https://docs.wto.org/dol2fe/Pages/FE_Search/DDFDocuments/228921/q/G/SPS/NJPN438A1.pdf)

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51708>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)

### 墨西哥发布刨花板和纤维板材产品甲醛限量标准

2016 年 4 月 19 日，墨西哥发布 PROY-NOM-203-SCFI-2015 标准，规定了刨花板和纤维板材产品中挥发甲醛及甲醛含量的最高限量要求（见下表）。根据该标准，墨西哥市场上销售的刨花及纤维板产品都应针对挥发甲醛的限量进行测试和认证。

刨花板		纤维板厚度>8mm		纤维板厚度<8mm	
挥发 ppm	含量 mg/100g	挥发/ppm	含量 mg/100g	挥发/ppm	含量 mg/100g
0.18	9.08	0.21	10.64	0.22	11.15

来源：

[http://www.tbtguide.com/bzhyjs/xwdt/gwxw/201605/t20160516\\_159465.html](http://www.tbtguide.com/bzhyjs/xwdt/gwxw/201605/t20160516_159465.html)

<http://www.xmtbt-sps.gov.cn/detail.asp?id=51631>

（消息来源：厦门 WTO 工作站）

[返回目录](#)