|  |  |
| --- | --- |
| **世界贸易组织** |  |
|  |
| **G/TBT/N/EU/324**  2015年11月18日 |
|  | (15-6097) |
|  |  |
| **贸易技术壁垒委员会** | 原文：英语 |

通 报

以下通报根据TBT协定第10.6 条分发

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **1.** | **通报成员：**欧盟  **如可能，列出涉及的地方政府名称 ( 3.2条和7.2 条)：** | | |
| **2.** | 负责机构：欧盟委员会 | | |
| **3.** | **通报依据的条款 2.9.2 [ ], 2.10.1 [** **], 5.6.2 [X** **], 5.7.1 [** **], 其他:** | | |
| **4.** | **覆盖的产品 ( 如可能，提供产品的HS 或 CCCN编码, 否则提供国家减让表中所列关税税目号。如可能，可另提供国际标准分类ICS号):** 生物农药产品  **ICS:** **HS:** | | |
| **5.** | **通报文件的标题, 页数和使用语言:** 欧盟委员会法规实施细则草案，修订法规实施细则(EU) No 414/2013依照欧洲议会和理事会法规(EU) No 528/2012规定相同生物农药产品授权程序（5页，英语） | | |
| **6.** | **内容简述:** 本欧盟委员会法规实施细则(EU) No 414/2013规定了批准各方面都相同（相同性质）的生物农药产品的不同授权（如不同的授权持有人）的简化程序，除某些行政细节以外。通报的欧盟委员会法规实施细则草案提出修改授权程序，旨在进一步简化程序及更好地回应潜在申请人的需求，特别是，中小企业（SMEs）申请人。 | | |
| **7.** | **目标和理由, 如是紧急措施，说明紧急问题的性质:** 保护公众健康和环境。统一欧盟生物农药产品市场。 | | |
| **8.** | **相关文件:**  ·2012年5月22日欧洲议会和理事会关于生物农药产品上市和使用的法规(EU) No 528/2012（OJ L 167, 27.6.2012, p. 1），所有欧盟国家语言：  http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?qid=1426693289783&uri=CELEX:32012R0528  ·2013年5月6日欧盟委员会法规(EU) No 414/2013，依照欧洲议会和理事会法规(EU) No 528/2012，规定相同生物农药产品授权程序(OJ L 125, 7.5.2013, p. 4.)，所有欧盟国家语言：  http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?qid=1443794578428&uri=CELEX:32013R0414 | | |
| **9.** | **拟批准日期:**  **拟生效日期:** |  | 2016年4月  在欧盟官方公报上公布之后20天 |
| **10.** | **提意见截止日期:** 通报之后60天 | | |
| **11.** | **文本可从以下机构得到：国家咨询点 [**X**] 或其他机构，地址、 电话和传真号, e-mail 地址和网址:** | | |