



Vistos: el Informe Técnico N° 022-2007-PRODUCE/DVI/DGI de la Dirección General de Industria del Despacho Viceministerial de Industria, el Informe (Viaje) N° 00074-2007-PRODUCE/OGPP-Octai de la Oficina de Cooperación Técnica y Asuntos Internacionales de la Oficina General de Planificación y Presupuesto, el Informe N° 596-2007-PRODUCE/OGPP-Op de la Oficina de Presupuesto de la Oficina General de Planificación y Presupuesto y el Informe N° 038-2007-PRODUCE-OGAJ-EAF de la Oficina General de Asesoría Jurídica; y,

CONSIDERANDO:

Que, mediante Carta de fecha 14 de setiembre de 2007, el Jefe del Programa para América Latina y el Caribe invitó al Viceministro de Industria del Ministerio de la Producción a participar en el seminario denominado "Competitividad de las Pequeñas Empresas: Clusters y Desarrollo Local", que tendrá lugar el 29 y 30 de octubre de 2007, en la ciudad de Washington D.C., Estados Unidos de América;

Que, a través del Oficio N° 425-2007-PRODUCE/DVI, de fecha 20 de setiembre de 2007, el Viceministro de Industria del Ministerio de la Producción, acredita ante el Jefe del Programa para América Latina y el Caribe de la Organización de las Naciones Unidas para el Desarrollo Industrial (ONUDI), la participación del ingeniero Manuel Pino Patiño - Patroni, Director de Competitividad de la Dirección General de Industria del Despacho Viceministerial de Industria, en el indicado seminario;

Que, el seminario tiene como objetivo mostrar los resultados alcanzados por los proyectos promovidos por el Fondo Multilateral de Inversiones (FOMIN) y la Organización de las Naciones Unidas para el Desarrollo Industrial (ONUDI), asimismo, permitirá fortalecer y consolidar la presencia del Ministerio de la Producción ante FOMIN y ONUDI, y fomentar el desarrollo de políticas de competitividad, incrementando las inversiones en nuestro país, por lo que resulta oportuno autorizar la participación de un representante del Ministerio de la Producción;

Que, la Oficina de Presupuesto de la Oficina General de Planificación y Presupuesto del Ministerio de la Producción mediante Informe N° 596-2007-PRODUCE/OGPP-Op señala que existe disponibilidad presupuestal para atender dicho viaje;

Con el visado del Despacho Viceministerial de Industria y de las Oficinas Generales de Planificación y Presupuesto, de Administración y de Asesoría Jurídica;

Estando a lo informado y de conformidad con lo dispuesto en el Decreto Legislativo N° 560 - Ley del Poder Ejecutivo, el literal b) del numeral 3) del artículo 4° de la Ley N° 28927 - Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2007, Ley N° 27619 - Ley que regula la autorización de viajes al exterior de servidores y funcionarios públicos y su Reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N° 047-2002-PCM;

SE RESUELVE:

Artículo 1°.- Autorizar, el viaje del señor Manuel Pino Patiño - Patroni, Director de Competitividad de la Dirección General de Industria del Despacho Viceministerial de Industria del Ministerio de la Producción, a la ciudad de Washington D.C., Estados Unidos de América, del 28 al 31 de octubre de 2007, para los fines expuestos en la parte considerativa de la presente Resolución Suprema.

Artículo 2°.- Los gastos que irrogue el cumplimiento de la presente Resolución Suprema serán cubiertos por el Pliego 038: Ministerio de la Producción, de acuerdo al siguiente detalle:

Pasajes	US\$	766,12
Viáticos	US\$	660,00
TUUA Internacional	US\$	30,25

TOTAL	US\$	1 456,37

Artículo 3°.- Dentro de los quince (15) días calendario siguientes de efectuado el viaje, el mencionado funcionario deberá presentar al Titular del Sector, con copia a la Oficina General de Planificación y Presupuesto, un informe detallado describiendo las acciones realizadas y los resultados obtenidos, con la correspondiente rendición de cuentas.

Artículo 4°.- La presente Resolución Suprema no otorga derecho de exoneración o liberación de impuestos y/o derechos de cualquier clase o denominación.

Artículo 5°.- La presente Resolución Suprema, será refrendada por el Presidente del Consejo de Ministros y el Ministro de la Producción.

Regístrese, comuníquese y publíquese.

ALAN GARCÍA PÉREZ
Presidente Constitucional de la República

JORGE DEL CASTILLO GÁLVEZ
Presidente del Consejo de Ministros

RAFAEL REY REY
Ministro de la Producción

118772-8

RELACIONES EXTERIORES

FE DE ERRATAS

RESOLUCIÓN MINISTERIAL N° 1203/RE

Mediante Oficio RE. (GAB) N° 0-3-A/243, el Ministerio de Relaciones Exteriores solicita se publique Fe de Erratas de la Resolución Ministerial N° 1203/RE, publicada en nuestra edición del día 10 de octubre de 2007.

En el Segundo recuadro del Artículo Segundo:

DICE:

Nombres y Apellidos	Pasajes US\$	Viáticos por día US\$	Número de días	Total Viáticos US\$	Tarifa Aeropuerto US\$
Juan José Ruda Santolaria	787.00	200.00	2+0	600.00	30.25

DEBE DECIR:

Nombres y Apellidos	Pasajes US\$	Viáticos por día US\$	Número de días	Total Viáticos US\$	Tarifa Aeropuerto US\$
Juan José Ruda Santolaria	787.00	200.00	2+1	600.00	30.25

118229-1

SALUD

Modifican el Reglamento de la Ley N° 28376, Ley que prohíbe y sanciona la fabricación, importación, distribución y comercialización de juguetes y útiles de escritorio tóxicos y peligrosos aprobado por Decreto Supremo N° 008-2007-SA

DECRETO SUPREMO N° 012-2007-SA

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA

CONSIDERANDO:

Que, mediante Decreto Supremo N° 008-2007-SA se aprobó el Reglamento de la Ley N° 28376, Ley que prohíbe y sanciona la fabricación, importación, distribución y comercialización de juguetes y útiles de escritorio tóxicos o peligrosos;

Que, resulta conveniente modificar y precisar algunos artículos del mencionado Reglamento con la finalidad de facilitar la nacionalización de los juguetes y útiles de escritorio así como los mecanismos de distribución y comercialización de los mismos;

De conformidad con lo dispuesto en el inciso 8) del Artículo 118° de la Constitución Política del Perú y en el Decreto Legislativo N° 560, Ley del Poder Ejecutivo,

DECRETA:

Artículo 1º.- Modifíquense los Artículos 18º, 20º, 21º y 22º del Reglamento de la Ley N° 28376, Ley que prohíbe y sanciona la fabricación, importación, distribución y comercialización de juguetes y útiles de escritorio tóxicos o peligrosos, aprobado por Decreto Supremo N° 008-2007-SA, los mismos que quedarán redactados con el siguiente texto:

“Artículo 18º.- Autorización Sanitaria para la importación de juguetes y/o Útiles de Escritorio

El procedimiento de Autorización Sanitaria de juguetes y útiles de escritorio, por parte de la autoridad competente, tendrá un plazo máximo de quince (15) días hábiles, contados a partir de la presentación de la solicitud.

La importación de juguetes y útiles de escritorio podrá realizarse durante el período de vigencia de la Autorización Sanitaria, siempre y cuando corresponda a las características, código/número o lote de los juguetes y útiles de escritorio autorizados.

La Autorización Sanitaria puede comprender más de un producto, que estén contemplados en una misma o diferente partida arancelaria, sin perjuicio de la presentación del correspondiente Certificado o Informe de Ensayo de Composición.

Artículo 20º.- De los alcances de la Autorización Sanitaria para la distribución y comercialización de juguetes y útiles de escritorio

La persona natural o jurídica dedicada a la actividad de comercialización y distribución de juguetes y útiles de escritorio deberá contar con la copia de la Autorización Sanitaria otorgada al fabricante o importador de dichas mercancías.

El almacenamiento es una actividad controlada por el Reglamento. Sólo podrá almacenarse aquellos juguetes y útiles de escritorio que cuenten con copia simple de la Autorización Sanitaria otorgada al fabricante o importador.

Artículo 21º.- Certificado o Informe de Ensayo

Para la expedición del certificado o informe de ensayo de elementos y sustancias tóxicas, los laboratorios nacionales acreditados por INDECOP, laboratorios acreditados por entidades internacionales, laboratorio de la autoridad competente-DIGESA, laboratorio acreditado en el país donde se realizó el ensayo, o laboratorio del fabricante, tomarán como referencia:

- La Norma Americana ASTM F963 - 03 sobre especificaciones para la seguridad de los juguetes; o,
- La Norma Europea, Norma de Seguridad de los juguetes EN 71.

Para efectos de establecer la acreditación del laboratorio por entidades internacionales, el importador o fabricante presentará copia simple de la acreditación del laboratorio o una declaración en la que señale que el laboratorio se encuentre acreditado, según sea el caso, sin perjuicio de la facultad de fiscalización posterior.

Es responsabilidad del fabricante nacional o extranjero contar con los certificados o informes de ensayo de los juguetes o útiles de escritorio que fabrican. Para el caso de los fabricados en el extranjero, el importador debe presentar esta documentación a la Autoridad Sanitaria, de no contar con los certificados o informes de ensayo, éste deberá realizar los análisis que correspondan.

Artículo 22º.- Autorización Sanitaria

La Autorización Sanitaria para la fabricación o importación de juguetes y/o útiles de escritorio, se otorgará mediante Resolución Directoral emitida por la Dirección General de Salud Ambiental - DIGESA, la misma que tendrá una vigencia de 2 años.

La Autorización Sanitaria obtenida por el fabricante o importador podrá ser utilizada por otro importador o distribuidor o comercializador registrado ante la DIGESA para importar, distribuir o comercializar los productos materia de dicha autorización, según corresponda. En estos casos, el importador, distribuidor o comercializador solicitará a la DIGESA copia certificada de la Autorización Sanitaria respectiva.

La Resolución Directoral por la cual se autoriza la fabricación o importación contendrá lo siguiente:

- Fecha de emisión
- Número de Autorización
- Nombre del fabricante/importador
- Dirección del fabricante/importador
- Número del Registro del fabricante/importador
- Fabricante y país de fabricación
- Partida Arancelaria referencial de los juguetes y útiles de escritorio autorizados (breve descripción de los mismos).
- Código y/o número de lote de juguetes/útiles de escritorio.”

Artículo 2º.- Para efectos de la presentación del Certificado o Informe de Ensayo al que se refieren los Artículos 17º y 19º del Reglamento, el fabricante o importador podrá presentar alternativamente copia simple del mismo, con traducción libre en caso de haber sido emitido en idioma distinto. Asimismo, en este último artículo la solicitud del importador podrá hacer referencia al número de la factura o proforma, según sea el caso. De igual modo, respecto al lote al que corresponde cada tipo de producto será aplicable en los casos en que el fabricante o proveedor hubiere proporcionado la correspondiente información.

Artículo 3º.- Déjese sin efecto la exigencia sobre la relación y contenido de elementos y sustancias utilizadas para la fabricación de juguetes y útiles de escritorio, contemplada en el Artículo 36º del Reglamento.

Artículo 4º.- Modifíquese la Segunda, Tercera, Séptima y Octava Disposición Transitoria y Final del Reglamento, las mismas que quedarán redactadas de la siguiente manera:

“Segunda.- Para su comercialización, los juguetes y útiles de escritorio de fabricación nacional o importados, que se encuentren en el mercado interno a la entrada en vigencia del Reglamento, o que estén amparados en contratos celebrados u operaciones de compra, suministros y/o encargo de fabricación con Cartas de Crédito abiertas a través del sistema financiero peruano con anterioridad a la vigencia del Reglamento y que no se encuentren aún en tránsito al país, deben contar con un Permiso Especial otorgado por la DIGESA.

Para tal efecto, el fabricante, importador, distribuidor o comercializador deberá presentar una Declaración Simple en la que se indique:

- El Listado de mercancías que contenga marca/modelo/código, en medio magnético e impreso; y
- Si en la composición se presenta alguno de los elementos o sustancias controladas descritas en el Anexo IV del Reglamento, que éstos se encuentran por debajo de la concentración especificada en dicho Anexo; o
- Si basado en el rotulado, procedencia o fabricante, la mercancía cumple con alguna de las normas señaladas en el Artículo 21º del Reglamento; o
- El compromiso de presentar en el plazo de treinta (30) días hábiles contados a partir de la fecha de expedición del Permiso Especial, los ensayos de muestra representativas entre los productos comprendidos en su respectivo listado, conforme al método recomendado por la DIGESA.

Sin perjuicio de lo antes indicado, en cualquier momento, la DIGESA podrá realizar ensayos de control de los productos existentes en el mercado.

La DIGESA otorgará el Permiso Especial en un plazo máximo de tres (3) días hábiles de presentada la solicitud. El distribuidor o comercializador deberá contar con la copia del Permiso Especial del fabricante o importador.

La DIGESA otorgará Permisos Especiales hasta un plazo máximo de seis (6) meses contados a partir de la entrada en vigencia del Reglamento.

Tercera.- Para la nacionalización de juguetes y útiles de escritorio provenientes del exterior, producto de donaciones se deberá contar con la opinión previa favorable del Ministerio de Salud a través de la DIGESA.

Septima.- Para la nacionalización de las mercancías que se encuentren en tránsito al país, en zona primaria o sometidas al régimen de depósito, se deberá contar con el Permiso Especial otorgado por la DIGESA, señalado en la Segunda Disposición Transitoria y Final del Reglamento.

Asimismo, para la nacionalización de las mercancías que a la entrada en vigencia del Reglamento se encuentren



en zona primaria destinadas al régimen aduanero de importación, el importador deberá presentar a la SUNAT el Permiso Especial otorgado por la DIGESA.

Para los casos contemplados en los párrafos anteriores, no se aplicará lo dispuesto en el Artículo 36° del Reglamento.

Octava.- Los juguetes y útiles de escritorio importados para uso personal, aquellos utilizados para fines promocionales, las muestras y otros sin fines comerciales, no requerirán de autorización sanitaria de parte de la DIGESA. Las donaciones estarán sujetas a lo dispuesto en la Tercera Disposición Transitoria y Final.”

Artículo 5°.- Inclúyase la Novena y Décima Disposición Transitoria y Final en el Reglamento con el siguiente texto:

“**Novena.-** Dentro de los seis (6 meses contados a partir de la entrada en vigencia del Reglamento, el Certificado o Informe de Ensayo de Composición solicitados en el Reglamento podrán ser realizados por laboratorios de entidades públicas y privadas, nacionales o extranjeras, que cuenten con los métodos y procedimientos estandarizados de análisis establecidos en las normas de referencia señaladas en el Anexo V. Dichos documentos podrán ser presentados en original o copia simple, con traducción simple en caso de ser emitido en idioma distinto.

Décima.- El ingreso de mercancías a través de la Zona Franca con destino a la Zona Comercial de Tacna, deberá contar con el Permiso Especial otorgado por la DIGESA. Para el efecto se presentará copia simple de la Declaración Simplificada de Importación-ZOFRATACNA y una Declaración Simple en la que se detallen las mercancías a ingresar y se señale que las mismas no contienen sustancias por encima de los límites establecidos en el Anexo IV del Reglamento.

El Comité de Administración de la ZOFRATACNA resulta responsable de verificar que las mercancías cuenten con el Permiso Especial para su ingreso a la Zona Comercial de Tacna.”

Artículo 6°.- Sustitúyanse los Anexos I, y III, del Reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 008-2007-SA por los Anexos que forman parte integrante del presente dispositivo.

Artículo 7°.- Refrendo

El presente Decreto Supremo será refrendado por los Ministros de Economía y Finanzas, Producción y Salud.

Dado en la Casa de Gobierno, en Lima, a los once días del mes de octubre del año dos mil siete.

ALAN GARCÍA PÉREZ
Presidente Constitucional de la República

CARLOS VALLEJOS SOLOGUREN
Ministro de Salud y
Encargado del despacho del Ministerio
de la Producción

LUIS CARRANZA UGARTE
Ministro de Economía y Finanzas

ANEXO I

PRODUCTOS CONSIDERADOS COMO JUGUETES

De acuerdo con el Artículo 3° del Reglamento se tiene:

- 1) 9503.00.10.00 Sólo: triciclos, coches y similares con ruedas para muñecas o muñecos.
- 2) 9503.00.29.00 Sólo: Muñecas o muñecos; para niños y niñas.
- 3) 9503.00.40.00 Sólo: Rompecabezas con menos de 500 piezas; para niños y niñas.
- 4) 9503.00.91.00 Sólo: Trenes eléctricos, incluidos los carriles (rieles y demás accesorios); para niños y niñas.
- 5) 9503.00.92.00 Sólo: Juguetes de construcción; para niños y niñas.
- 6) 9503.00.93.00 Juguetes que representen animales o seres no humanos.
- 7) 9503.00.94.00 Instrumentos y aparatos de música para niños y niñas.
- 8) 9503.00.95.00 Los demás juguetes presentados en juegos o surtidos o en panoplias.
- 9) 9506.62.00.00 Sólo: Pelotas inflables, de colores para niños y niñas, excluidas las reglamentarias para deporte.

**ANEXO III
LISTA DE UTILES DE ESCRITORIO**

- 1) 9609.10.00.00 Sólo: Lápices de carbón, lápiz bicolor, lápices de colores; para uso escolar.
- 2) 9609.90.00.00 Sólo: crayolas o pasteles.
- 3) 4016.92.00.00 Borradores de caucho.
- 4) 3213.10.10.00 Témperas y acuarelas
- 5) 9608.20.10.00 Sólo: plumones.
- 6) 3407.00.10.00 Pastas para moldear (plastilinas).
- 7) 3506.10.00.00 Pegamento o goma escolar.
- 8) 9609.20.00.00 Sólo: Portaminas decoradas y de colores, para niños y niñas.
- 9) 4908.90.90.00 Sólo: calcomanías para niños y niñas, incluido los denominados tatuajes.
- 10) 4911.99.00.00 Sólo: stickers para niños y niñas.
- 11) 9608.10.10.00 Sólo: lapiceros de tinta seca, de colores, decorados para uso en niños y niñas.

118772-2

Dan por concluidas designaciones de funcionarios en el Centro Nacional de Salud Intercultural del Instituto Nacional de Salud

**RESOLUCIÓN MINISTERIAL
N° 839-2007/MINSA**

Lima, 5 de octubre de 2007

Visto el Oficio N° 1537-2007-J-OPD/INS:

CONSIDERANDO:

Que, mediante Resolución Ministerial N° 035-2006/MINSA, del 13 de enero de 2006, se designó a los médicos cirujanos Neptalí Cueva Maza y Miguel Ángel Salcedo Luna, en los cargos de Director Ejecutivo de la Dirección Ejecutiva de Medicina Tradicional y Director Ejecutivo de la Dirección Ejecutiva de Medicina Alternativa y Complementaria, respectivamente, del Centro Nacional de Salud Intercultural del Instituto Nacional de Salud;

Que, mediante el documento de visto la Jefa del Instituto Nacional de Salud solicita se dé término a las designaciones antes citadas; y,

De conformidad con lo previsto en el Decreto Legislativo N° 276, Ley de Bases de la Carrera Administrativa y de Remuneraciones del Sector Público; artículo 77° de su Reglamento, aprobado por Decreto Supremo N° 005-90-PCM y artículo 7° de la Ley N° 27594, Ley que regula la participación del Poder Ejecutivo en el nombramiento y designación de funcionarios públicos;

SE RESUELVE:

Artículo 1°.- Dar por concluidas las designaciones en el Centro Nacional de Salud Intercultural del Instituto Nacional de Salud, a los funcionarios que se indican, dándoseles las gracias por los servicios prestados:

NOMBRES Y APELLIDOS	CARGO	NIVEL
Neptalí CUEVA MAZA	Director Ejecutivo de la Dirección Ejecutiva de Medicina tradicional	F-3
Miguel Angel SALCEDO LUNA	Director Ejecutivo de la Dirección Ejecutiva de Medicina Alternativa y Complementaria	F-3

Regístrese, comuníquese y publíquese.

CARLOS VALLEJOS SOLOGUREN
Ministro de Salud

118177-1