

o acepte, el Acuerdo entrará en vigor un mes después de la fecha de la firma o del depósito del Instrumento de ratificación o de aceptación.

## ARTICULO 6

1. Después de la entrada en vigor del presente Acuerdo:

(a) Podrá adherirse al mismo todo Estado miembro del Consejo de Europa que no participe en las actividades en la esfera de la salud pública a que se hace referencia en la Resolución (59) 23, mencionada en el preámbulo del presente Acuerdo;

(b) El Comité de Ministros del Consejo de Europa podrá invitar a cualquier Estado que no sea miembro del Consejo a adherirse al presente Acuerdo. La Resolución referente a esta invitación deberá obtener el acuerdo unánime de los Estados miembros del Consejo de Europa que participan en las actividades en la esfera de la salud pública a que se hace referencia en la Resolución (59) 23, mencionada en el preámbulo del presente Acuerdo.

2. La adhesión se efectuará mediante el depósito ante el Secretario general del Consejo de Europa de un instrumento de adhesión que surtirá efecto un mes después de la fecha de su depósito.

## ARTICULO 7

1. Toda Parte Contratante podrá, en el momento de la firma o en el del depósito de su instrumento de ratificación, de aceptación o de adhesión, designar el territorio o territorios a los cuales se aplicará el presente Acuerdo.

2. Toda Parte Contratante podrá, en el momento del depósito de su instrumento de ratificación, de aceptación o de adhesión o en cualquier momento posterior, ampliar la aplicación del presente Acuerdo, mediante declaración dirigida al Secretario general del Consejo de Europa, a cualquier otro territorio que se designe en la declaración, de cuyas relaciones internacionales esté encargado o respecto del cual esté habilitado para contraer compromisos.

3. Toda declaración hecha en virtud del párrafo precedente podrá ser retirada respecto de cualquier territorio designado en dicha declaración, en las condiciones establecidas en el artículo 8 del presente Acuerdo.

## ARTICULO 8

1. El Presente Acuerdo permanecerá en vigor indefinidamente.

2. Toda Parte Contratante podrá denunciar, en lo que le concierna, el presente Acuerdo, mediante una notificación al Secretario general del Consejo de Europa.

3. La denuncia surtirá efecto seis meses después de la fecha en que reciba la notificación el Secretario general.

## ARTICULO 9

El Secretario general del Consejo de Europa notificará a los Estados miembros del Consejo y a todo Estado que se haya adherido al presente Acuerdo:

- (a) Toda firma sin reserva de ratificación o de aceptación;
- (b) Toda firma con reserva de ratificación o de aceptación;
- (c) El depósito de todo instrumento de ratificación, de aceptación o de adhesión;
- (d) Toda fecha de entrada en vigor del presente Acuerdo, de conformidad con lo dispuesto en su artículo 5;
- (e) Toda declaración recibida en aplicación de los párrafos 2 y 3 del artículo 7;
- (f) Toda notificación recibida en aplicación de las disposiciones del artículo 8 y la fecha en la que la denuncia surta efecto.

En fe de lo cual, los infrascritos, debidamente autorizados a tal efecto, han firmado el presente Acuerdo.

Hecho en Estrasburgo el 16 de septiembre de 1968, en francés y en inglés, haciendo fe igualmente ambos textos, en un solo ejemplar, que será depositado en los archivos del Consejo de Europa. El Secretario general del Consejo de Europa remitirá copias certificadas a cada uno de los Estados signatarios y adheridos.

El presente Acuerdo entró en vigor para España el 11 de octubre de 1975.

Lo que se hace público para conocimiento general.  
Madrid, 17 de octubre de 1975.—El Secretario general técnico,  
Enrique Thomas de Carranza.

## MINISTERIO DE TRABAJO

**22209** *CORRECCION de errores de la Resolución de la Dirección General de Trabajo por la que se aprueba la Norma Técnica Reglamentaria MT-7 sobre equipos de protección personal de vías respiratorias: Normas comunes y adaptadores faciales.*

Advertidos errores en el texto remitido para su publicación de la Resolución de 28 de julio de 1975, por la que se aprueba la Norma Técnica Reglamentaria MT-7 sobre equipos de protección personal de vías respiratorias: Normas comunes y adaptadores faciales, que fué publicada en el «Boletín Oficial del Estado» número 214, de fecha 6 de septiembre de 1975, se transcriben a continuación las oportunas rectificaciones.

En la página 18929, columna 2, introducción, al final de su línea octava, donde dice: «...los adaptadores faciales como elemento fundamental...», debe decir: «...los adaptadores faciales como elementos fundamentales...».

En las mismas página y columna, definiciones, donde dice: «Máscara exterior... las entradas a las vías respiratorias y a los órganos visuales», debe decir: «Máscara exterior... las entradas a las vías respiratorias y los órganos visuales».

En la página 18931, columna 2, apartado 2.4.1, pieza de conexión, donde dice: «Su acoplamiento... al ser sometido... de ser acondicionado...», debe decir: «Su acoplamiento... al ser sometida... de ser acondicionada...».

En la misma página y columna, apartado 2.4.2, válvulas de inhalación, donde dice: «Su fuga a la exhalación... no podrá ser superior a 240 ml/minuto», debe decir: «Su fuga a la exhalación... no podrá ser superior a 2.400 ml/minuto».

En las mismas página y columna, apartado 2.5.2, válvulas de inhalación, donde dice: «Su fuga a la exhalación... no podrá ser superior a 240 ml/minuto», debe decir: «Su fuga a la exhalación... no podrá ser superior a 2.400 ml/minuto».

En las mismas página y columna, apartado 2.5.4, cuerpo de mascarilla, donde dice: «...herméticamente al ser sometidos... como después de ser acondicionado...», debe decir: «...herméticamente al ser sometida... como después de ser acondicionada...».

En la página 18932, columna 1, apartado 2.6.2, válvulas de inhalación, donde dice: «Su fuga a la exhalación... no podrá ser superior a 240 ml/minuto», debe decir: «Su fuga a la exhalación... no podrá ser superior a 2.400 ml/minuto».

## MINISTERIO DE AGRICULTURA

**22210** *ORDEN de 30 de septiembre de 1975 por la que se implanta el marcado para control de maduración en los jamones curados.*

Ilustrísimo señor:

La ordenación de las producciones del sector agrario, así como su normalización y mejora cualitativa, son objetivos en cuya consecución ha puesto especial énfasis el III Plan de Desarrollo Económico y Social. La importancia del jamón curado, producto típicamente español, de gran calidad y de tecnología muy específica, cuya demanda en el mercado ha seguido una línea creciente en los últimos años, hace aconsejable establecer un sistema de control respecto a su maduración por ser uno de los factores de calidad más importantes de entre los inherentes a este producto, a fin de que el adquirente pueda, en cualquier momento, conocer la «edad» del mismo, determinante del grado de curación del producto. Por ello, se estima necesario la adopción de un sistema de marcado indicativo de esa «edad», que empezará a contarse a partir del momento en que se inicia la salazón del futuro jamón.

En su virtud, este Ministerio ha tenido a bien disponer:

Primero. Todos los jamones que vayan a ser sometidos a proceso de curación y posteriormente destinados a la venta al público, una vez separados de la canal y antes de la salazón, se marcarán a fuego, por los industriales que ejecuten dicho proceso, en la piel de su cara externa y en la región que en jamonería se denomina «codillo», próximo a la articulación tibio-tarsiana, donde todos los tipos de jamones españoles tie-