

17 juillet 2020

(20-4947)

Page: 1/2

**Comité des mesures concernant les
investissements et liées au commerce**

Original: anglais

**INDONÉSIE – PRESCRIPTIONS RELATIVES À LA TENEUR EN ÉLÉMENTS LOCAUX
POUR LES PRODUITS PHARMACEUTIQUES ET LES DISPOSITIFS MÉDICAUX**

RÉPONSES AUX QUESTIONS COMPLÉMENTAIRES DES ÉTATS-UNIS¹

La communication ci-après, datée du 14 juillet 2020, est distribuée à la demande de la délégation de l'Indonésie.

Nous nous référons aux questions des États-Unis figurant dans le document G/TRIMS/Q/IDN/5 daté du 13 mai 2019. L'Indonésie souhaite fournir les éclaircissements suivants:

Question n° 1

En réponse à la question n° 2 (G/TRIMS/Q/IDN/4), l'Indonésie indique qu'elle "a pris des mesures pour augmenter les parts d'investissement, jusqu'à 100%, pour certaines catégories de produits pharmaceutiques et de dispositifs médicaux". Quelles mesures ont été prises à cet égard? Par quel moyen ces mesures permettent-elles d'accroître la disponibilité des produits pharmaceutiques et instruments médicaux fabriqués dans le pays?

Réponse

Conformément au Règlement n° 17/2017 du Ministère de la santé, les mesures peuvent être classées dans les catégories suivantes:

1. Encourager l'investissement dans l'industrie pharmaceutique (en fournissant des renseignements sur les possibilités d'investissement dans le secteur des dispositifs médicaux, en déterminant la part de marché des dispositifs médicaux indonésiens, etc.).
2. Stimuler et développer la R&D dans le domaine pharmaceutique et le secteur des dispositifs médicaux.
3. Mettre au point des systèmes de données et d'information relatifs à la production et à la distribution des produits pharmaceutiques.
4. Augmenter la couverture de l'assurance maladie nationale en tant qu'utilisateur de produits pharmaceutiques et de dispositifs médicaux.

¹ G/TRIMS/Q/IDN/5.

Question n° 2

Nous notons que l'article 6 du Plan d'action du Ministère de la santé (MOH 17/2017) exige que le secteur privé donne la priorité à l'industrie nationale des produits pharmaceutiques et des dispositifs médicaux et ne semble pas se limiter aux marchés publics:

Article 6:

- 1) L'industrie des produits pharmaceutiques et des dispositifs médicaux doit accorder la priorité à l'utilisation de matières premières fabriquées dans le pays.**
- 2) Lorsqu'ils fournissent des médicaments et des dispositifs médicaux pour les besoins du public, les pouvoirs publics et/ou le secteur privé doivent accorder la priorité aux préparations pharmaceutiques et aux dispositifs médicaux qui utilisent des matières premières fabriquées par l'industrie nationale des produits pharmaceutiques et des dispositifs médicaux.**

Nous notons que le paragraphe 1) ne limite pas les circonstances dans lesquelles l'industrie des produits pharmaceutiques et des dispositifs médicaux doit donner la préférence aux matières premières fabriquées dans le pays. De même, en vertu du paragraphe 2), le simple fait que le public a besoin des biens qu'il achète au secteur privé ne fait pas de ces ventes privées des marchés publics. En supposant que l'intention de l'Indonésie est de limiter ces mesures aux marchés publics, l'Indonésie compte elle modifier le MOH 17/2017 pour qu'il soit clair que cette prescription de priorisation ne s'applique qu'aux marchés publics?

Réponse

À l'heure actuelle, il n'est pas prévu d'apporter de modification au Règlement n° 17/2017 du Ministère de la santé.

Question n° 3

L'Indonésie va-t-elle rendre son projet de règlement du Ministère de l'industrie accessible au public et permettre aux partenaires commerciaux, aux représentants du secteur privé et aux autres parties intéressées d'être informés de manière suffisante et de formuler des observations? La version finale de ce projet de règlement du Ministère de l'industrie indiquera-t-elle clairement que toute disposition relative à la teneur en éléments locaux ou à la priorisation des produits nationaux ne s'applique qu'aux marchés publics?

Réponse

Conformément à la loi indonésienne sur la promulgation des lois et règlements, les projets de règlement sont ouverts à la participation du public et doivent donc être accessibles au public. Tout projet de règlement du Ministère de l'industrie sur cette question ne comportera que des dispositions concernant le calcul de la teneur en éléments locaux.

Question n° 4

En supposant que l'Instruction présidentielle PI 6/2016 et le Règlement n° 17/2017 du Ministère de la santé se limitent aux marchés publics, l'Indonésie a-t-elle l'intention d'étendre ses prescriptions relatives à la teneur en éléments locaux et à la priorisation nationale pour les produits pharmaceutiques et les dispositifs médicaux au-delà des marchés publics?

Réponse

À l'heure actuelle, seuls l'Instruction présidentielle n° 6 de 2016 et le Règlement n° 17/2017 du Ministère de la santé prévalent et il n'est pas prévu de les modifier.
