



21 de febrero de 2014

(14-1100)

Página: 1/1

Comité de Licencias de Importación

Original: inglés

**NOTIFICACIÓN DE BANGLADESH¹ EN VIRTUD DE LOS ARTÍCULOS 1.4 a)
Y 8.2 b) DEL ACUERDO SOBRE PROCEDIMIENTOS PARA
EL TRÁMITE DE LICENCIAS DE IMPORTACIÓN**

**PREGUNTAS DE LOS ESTADOS UNIDOS A BANGLADESH RELATIVAS A
LOS PROCEDIMIENTOS GUBERNAMENTALES PARA EL TRÁMITE
DE LICENCIAS DE IMPORTACIÓN**

La siguiente comunicación, de fecha 20 de febrero de 2014, se distribuye a petición de la delegación de los Estados Unidos.

El 30 de mayo de 2013, los Estados Unidos formularon a Bangladesh preguntas sobre sus procedimientos para el trámite de licencias de importación, especialmente en relación con los requisitos de Bangladesh para la importación de medicamentos.

El 2 de octubre de 2007 se distribuyó la última respuesta de Bangladesh al cuestionario anual sobre procedimientos para el trámite de licencias de importación que deben presentar los Miembros con arreglo a lo previsto en el párrafo 3 del artículo 7 del Acuerdo sobre Procedimientos para el Trámite de Licencias de Importación. La respuesta de Bangladesh (G/LIC/N/3/BGD/4) a ese cuestionario (que debe ser actualizado el 30 de septiembre de cada año) data de hace siete años. ¿Cuándo proporcionará Bangladesh al Comité de Licencias de Importación nuevas respuestas al cuestionario, según lo dispuesto en el párrafo 3 del artículo 7 del Acuerdo?

En el documento G/LIC/Q/BGD/3, los Estados Unidos solicitaban a Bangladesh que facilitara una descripción de los procedimientos administrativos relacionados con una directiva relativa a los productos farmacéuticos, emitida por el Primer Ministro en 1998, en la que aparentemente se prohibía la importación de los medicamentos que se producían en cantidades suficientes en Bangladesh.

De las respuestas de Bangladesh se desprende que la Directiva de 1998 sigue en vigor y, al parecer, prohíbe la importación de los medicamentos que se producen en cantidades suficientes en Bangladesh. De esas respuestas también parece desprenderse que, al margen de obtener una licencia de importación, los productores nacionales no están obligados a cumplir ninguna prescripción en materia de licencias a fin de vender medicamentos importados en el mercado nacional.

¿Cómo se concilian esas prohibiciones a la importación con las disposiciones del GATT de 1994: de qué modo son las licencias de importación exigidas para administrar las prohibiciones compatibles con el párrafo 2 del artículo 1 del Acuerdo sobre Procedimientos para el Trámite de Licencias de Importación?

¹ G/LIC/N/1/BGD/1.