

La propriété intellectuelle pharmaceutique : pilier de l'innovation et de l'accès aux soins.

Compte Test - 2026-01-09 12:17:54 - Vu sur pharmacie.ma

Le 8 janvier 2026 à Rabat, l'Association des entreprises du médicament au Maroc (LEMM) a organisé, sous l'égide du ministère de l'Industrie et du Commerce et du ministère de la Santé et de la Protection Sociale, un workshop stratégique consacré à la propriété intellectuelle (PI) pharmaceutique. Cet événement a réuni des représentants d'institutions publiques, des experts internationaux et des acteurs majeurs de l'industrie pharmaceutique, dans un contexte marqué par des réformes structurantes du système de santé marocain. Cette rencontre a mis en lumière le rôle central de la propriété intellectuelle (PI) en tant que levier stratégique pour la souveraineté sanitaire, l'innovation et l'attractivité économique du Royaume. La PI est présentée comme un outil clé permettant d'instaurer un cadre juridique clair, stable et prévisible, indispensable pour renforcer la confiance des investisseurs, favoriser les transferts technologiques et développer les capacités locales de production et de recherche, au bénéfice direct des patients marocains. Le Président du LEMM, Amine Sekhri, a souligné que la protection de l'innovation constitue une condition essentielle pour améliorer l'accès aux soins. Selon ce dernier, un environnement fondé sur la transparence, la confiance et la concertation entre les différentes parties prenantes est indispensable pour attirer des investissements responsables, accélérer les transferts de technologie et garantir un accès durable aux traitements innovants au Maroc. Le cadre juridique marocain en matière de propriété intellectuelle repose principalement sur la loi n°17-97, alignée sur l'Accord sur les ADPIC (TRIPS). Cette législation a permis de poser des bases solides, conformes aux standards internationaux, favorisant l'émergence d'une industrie pharmaceutique locale dynamique et l'attraction d'investissements significatifs. Toutefois, les participants ont insisté sur le fait que l'enjeu actuel réside moins dans le texte juridique que dans son application homogène, cohérente et prévisible. > Une mise en œuvre efficace de ce cadre est jugée essentielle pour soutenir le développement des essais cliniques, encourager la production locale et accompagner la montée en gamme du secteur vers les biotechnologies. Les échanges ont notamment porté sur des thématiques clés telles que la protection des données issues des essais cliniques, les mécanismes de liaison entre brevet et autorisation de mise sur le marché (AMM), l'harmonisation des procédures réglementaires, la réduction des délais administratifs et le renforcement de la sécurité juridique pour les investisseurs. À travers ce workshop, le LEMM réaffirme ainsi son engagement en faveur d'un écosystème pharmaceutique innovant, compétitif et durable, capable de répondre aux enjeux sanitaires et économiques du Maroc.