



Activités et budget destinés à mettre en œuvre le plan de travail du dispositif des États Membres

Compte rendu du Secrétariat

1. Le Secrétariat tient toujours à fournir le soutien nécessaire à la mise en œuvre du plan de travail du dispositif des États Membres de l'OMS. Malgré les efforts actuellement déployés pour mobiliser des ressources, la pérennité financière du plan reste une question préoccupante.

Surveillance et suivi au niveau mondial

2. En août 2021, le Système mondial de surveillance et de suivi de l'OMS pour les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés avait reçu de toutes les Régions de l'OMS plus de 3000 signalements de produits de qualité inférieure et falsifiés, dont 39 plaintes relatives à des produits de diagnostic *in vitro*. Pour que le système de signalement reste pertinent, le Secrétariat a continué à améliorer la base de données et le portail du Système mondial de surveillance et de suivi de l'OMS et a mis au point des processus et des outils plus efficaces.

3. En 2021, cinq alertes mondiales¹ ont été publiées concernant de la vitamine A falsifiée, un vaccin anti-COVID-19 BNT162b2 falsifié, du misoprostol (CYTOTEC) falsifié, du remdésivir falsifié et un vaccin COVISHIELD falsifié. Un avis d'information a été publié à l'intention des utilisateurs de dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* de l'infection par le coronavirus 2 du syndrome respiratoire aigu sévère (SARS-CoV-2) dans le contexte de la détection de la COVID-19. Des demandes de surveillance ciblée des marchés et des notes d'information relatives à l'évaluation des menaces ont également été envoyées aux autorités de réglementation, au besoin.

¹ <https://www.who.int/teams/regulation-prequalification/incidents-and-SF/full-list-of-who-medical-product-alerts> (consulté le 13 septembre 2021).

COVID-19

4. Les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés liés à la COVID-19 représentent un risque pour la santé publique mondiale et un fardeau supplémentaire pour les populations et les systèmes de santé vulnérables. Il est important de détecter ces produits et de les retirer de la circulation afin d'éviter qu'ils entraînent un préjudice pour les patients. L'OMS a demandé que les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés liés à la COVID-19, notamment ceux qui font l'objet des alertes mondiales,¹ des demandes de surveillance ciblée des marchés et des notes d'information sur l'évaluation des menaces, soient soumis à une surveillance renforcée.

5. En août 2021, près de 80 produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés liés à la COVID-19 avaient été enregistrés dans le Système mondial de surveillance et de suivi de l'OMS. Même si le nombre de produits liés à la COVID-19 signalés au système a augmenté cette année, la sous-notification reste un problème. Cette situation présente des risques, tels que l'altération et le détournement de vaccins anti-COVID-19 ; des propositions suspectes et frauduleuses d'approvisionnement en vaccins anti-COVID-19 ; des vulnérabilités de la chaîne d'approvisionnement (dans la chaîne du froid) entraînant une dégradation des vaccins ; et le remplissage et la réutilisation des flacons de vaccin vides (une situation qui se perpétue en partie à cause de l'élimination incorrecte des flacons de vaccin usagés) ; et l'utilisation incorrecte des seringues servant à administrer les vaccins anti-COVID-19. On a également observé une multiplication des articles de presse sur le remdésivir falsifié après la forte augmentation du nombre de cas d'infection par le variant Delta.

= = =

¹ Ibid.