QUATRIÈME RÉUNION DU DISPOSITIF DES ÉTATS MEMBRES CONCERNANT LES PRODUITS MÉDICAUX DE QUALITÉ INFÉRIEURE/FAUX/FAUSSEMENT ÉTIQUETÉS/ FALSIFIÉS/CONTREFAITS Genève, 19 et 20 novembre 2015

A/MSM/4/1 6 novembre 2015

Ordre du jour provisoire

- 1. Ouverture de la réunion
- 2. Adoption de l'ordre du jour et méthode de travail
- 3. Activités et budget destinés à mettre en œuvre le plan de travail : informations actualisées
 - 3.1 Exposé du Secrétariat sur les activités et le budget
 - 3.2 Activités régionales : informations actualisées (facultatif)
- 4. Mise en œuvre du plan de travail et de la liste des activités prioritaires pour 2014-2015 : informations actualisées
 - A) Élaborer des recommandations pour les autorités sanitaires qui seront chargées de détecter les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et établir un programme pour renforcer les capacités et créer des outils pour contribuer à la formation des États Membres
 - B) Créer un réseau de points focaux pour l'échange d'informations et une large consultation entre les États Membres et établir un forum d'échange virtuel permanent
 - C) Établir un groupe de travail pour examiner les technologies, les méthodologies et les modèles « de suivi et de traçabilité » en vigueur ou à mettre au point, pour analyser leurs avantages et leurs inconvénients et pour examiner les technologies et méthodologies d'authentification et de détection disponibles et analyser leurs avantages et leurs inconvénients
 - D) Recenser les domaines de l'OMS travaillant sur la question de l'accès aux produits médicaux sûrs, efficaces, abordables et de qualité et demander un rapport sur la situation actuelle
 - E) Créer un groupe de travail pour développer et exploiter les recommandations existantes concernant la communication efficace sur les risques, ainsi que des recommandations relatives aux campagnes de sensibilisation sur les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les mesures, activités et comportements connexes

- F) Proposition d'étude de l'impact socio-économique et sur la santé publique des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits
- G) Coûts de la gouvernance, de l'administration et du secrétariat pour l'exécution des activités ci-dessus
- 5. Prochaine liste provisoire des activités destinées à mettre en œuvre le plan de travail
- 6. Résultats de la réunion technique informelle sur l'élément 5.b) du plan de travail relatif au recensement des activités et des comportements qui ne relèvent pas du mandat du dispositif, et libellé proposé pour les questions restantes
- 7. Paragraphe 2.11) de la résolution WHA67.20 sur le renforcement des systèmes de réglementation des produits médicaux : informations actualisées
- 8. Débat sur la participation de l'OMS au Comité d'orientation pour l'assurance de la qualité des produits sanitaires
- 9. Examen du dispositif des États Membres par l'Assemblée de la Santé en 2017
- 10. Alignement entre les mandats des vice-présidents et ceux de la présidence tournante
- 11. Date de la prochaine réunion
- 12. Rapport qui sera présenté par le dispositif des États Membres à la Soixante-Neuvième Assemblée mondiale de la Santé par l'intermédiaire du Conseil exécutif à sa cent trente-huitième session
- 13. Clôture de la réunion

= = =