



Examen du dispositif des États Membres concernant les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits

Questionnaire d'enquête

1. Afin de protéger la santé publique et de favoriser l'accès à des produits médicaux d'un prix abordable, sûrs, efficaces et de qualité, la Soixante-Cinquième Assemblée mondiale de la Santé a adopté la résolution WHA65.19 (2012) dans laquelle elle décidait de créer un dispositif dont le but général était de promouvoir une collaboration efficace entre les États Membres et le Secrétariat en vue de la prévention et de la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/ falsifiés/contrefaits et les activités connexes et de la lutte contre ces produits.
2. Conformément au mandat du dispositif des États Membres,¹ Le Bureau de l'évaluation de l'OMS effectue un examen du dispositif en vue de réunir des données sur les progrès accomplis. L'examen, qui utilisera les informations fournies par le questionnaire, comprend le fonctionnement et les activités du dispositif durant ses quatre premières années, à savoir la période 2012-2016. Les conclusions de l'examen seront présentées à la Soixante-Dixième Assemblée mondiale de la Santé, en mai 2017. Le questionnaire devrait recenser les réalisations, les lacunes et les défis restants qui permettront de formuler des recommandations sur les prochaines étapes.
3. L'examen sera axé sur les critères de haut niveau ci-après :
 - a) la perception de la pertinence et des objectifs du dispositif ainsi que les mesures prises ;
 - b) les avantages tirés des mesures prises dans le cadre du dispositif ;
 - c) les lacunes et les problèmes qui ont entravé la réalisation des objectifs ainsi que les facteurs de réussite ayant contribué aux réalisations du dispositif ;
 - d) l'appréciation générale du dispositif.
4. Nous vous remercions de répondre au questionnaire suivant.

¹ Voir document WHA65/2012/REC/1, résolution WHA65.19, annexe.

A. Affiliation du répondant

1. Dans quel pays travaillez-vous ?

Menu déroulant contenant la liste des pays

2. Pour quel type d'institution travaillez-vous ?

- Ministère de la santé
- Organisme de réglementation national ou régional
- Institution gouvernementale autre que celles susmentionnées
- Milieu universitaire/institut de recherche/autre organisme public lié à la santé
- Organisations non gouvernementales en relations officielles avec l'OMS¹ actives dans le domaine pharmaceutique
- Bureaux de pays de l'OMS
- Bureaux régionaux de l'OMS
- Siège de l'OMS
- Autres (veuillez préciser) : _____

3. Comment décririez-vous vos connaissances sur le dispositif des États Membres concernant les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/contrefaits ?

- Je connais très bien le dispositif
- J'ai des connaissances moyennes
- Je ne connais pas bien le processus, mais je connais (certains de) ses résultats
- Je ne connais pratiquement pas le dispositif
- Je n'en avais jamais entendu parler avant de recevoir le questionnaire

4. Quels rapports entretenez-vous avec le dispositif ?

Veillez cocher toutes les réponses applicables.

- Je suis, ou j'ai été, membre du Comité d'orientation
- Je suis, ou j'ai été, membre d'un groupe de travail du dispositif
- J'ai participé à quelques réunions du dispositif
- J'ai directement conseillé le dispositif ou les délégués participant au dispositif

¹ Suite à l'adoption par la Soixante-Neuvième Assemblée mondiale de la Santé du Cadre de collaboration avec les acteurs non étatiques (résolution WHA69.10), les organisations non gouvernementales concernées appartiennent au groupe d'acteurs non étatiques en relations officielles avec l'OMS.

- Je travaille ou je collabore avec le secrétariat du dispositif
- J'ai utilisé quelques produits du dispositif dans mon pays ou environnement professionnel
- Je m'intéresse aux résultats du dispositif
- Aucune des propositions ci-dessus /autre (veuillez préciser) : _____

B. Pertinence du dispositif et de ses mesures

5. L'Organisation mondiale de la Santé a créé un dispositif en vue d'une collaboration internationale entre les États Membres pour s'attaquer, du point de vue de la santé publique, aux problèmes mondiaux pertinents ayant trait aux produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits. Veuillez indiquer dans quelle mesure vous êtes en accord ou en désaccord avec les énoncés suivants.

	(1) Absolu- ment pas d'accord	(2) Pas d'accord	(3) Neutre	(4) D'accord	(5) Entière- ment d'accord	(-) Ne sait pas
Un dispositif des États Membres est un cadre approprié pour favoriser la collaboration internationale en vue de promouvoir la prévention et la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les activités connexes et la lutte contre ces produits <u>au niveau mondial</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Un dispositif des États Membres est un cadre approprié pour favoriser la collaboration internationale en vue de promouvoir la prévention et la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les activités connexes et la lutte contre ces produits <u>au niveau régional</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Un dispositif des États Membres est un cadre approprié pour favoriser la collaboration internationale en vue de promouvoir la prévention et la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les activités connexes et la lutte contre ces produits <u>au niveau national</u>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Si vous souhaitez approfondir votre réponse concernant ces énoncés, veuillez utiliser le champ ci-après :

[*Question ouverte*]

6. Dans quelle mesure considérez-vous que les objectifs suivants sont pertinents eu égard à la promotion de la prévention et de la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les activités connexes et de la lutte contre ces produits, du point de vue de la santé publique ?

	(1) Pas pertinent	(2) Guère pertinent	(3) Moyen- nement pertinent	(4) Très pertinent	(5) Extrê- mement pertinent	(-) Ne sait pas
Objectif 1. Définir les principaux besoins et obstacles, faire des recommandations de politique générale et élaborer des outils dans le domaine de la prévention, des méthodologies de détection et de la lutte contre les « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits » afin de renforcer les capacités nationales et régionales	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 2. Renforcer les capacités nationales et régionales afin de garantir l'intégrité de la chaîne d'approvisionnement	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 3. Échanger des données d'expérience, les enseignements utiles, les meilleures pratiques et les informations sur les activités en cours aux niveaux national, régional et mondial	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 4. Recenser les mesures, les activités et les comportements à l'origine de « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits » et faire des recommandations, y compris pour améliorer la qualité, l'innocuité et l'efficacité des produits médicaux	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 5. Renforcer les capacités de réglementation et les laboratoires de contrôle de la qualité aux niveaux national et régional, en particulier dans les pays en développement et les pays les moins avancés	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 6. Collaborer et contribuer aux travaux dans d'autres domaines de l'OMS portant sur l'accès à des produits médicaux de qualité, sûrs, efficaces et d'un prix abordable, y compris, mais pas exclusivement, l'offre et l'utilisation de produits médicaux génériques, qui devraient compléter les mesures de lutte contre les « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits »	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 7. Faciliter la consultation, la coopération et la collaboration avec les parties prenantes concernées de manière transparente et coordonnée, y compris dans le cadre d'efforts régionaux et mondiaux, du point de vue de la santé publique	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	(1) Pas pertinent	(2) Guère pertinent	(3) Moyen- nement pertinent	(4) Très pertinent	(5) Extrê- mement pertinent	(-) Ne sait pas
Objectif 8. Promouvoir la coopération et la collaboration en matière de surveillance et de suivi des « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits »	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Objectif 9. Poursuivre l'élaboration de définitions des « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits » axées sur la protection de la santé publique	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

7. Existe-t-il d'autres objectifs que vous jugez importants et souhaiteriez ajouter ?

- Non
 Oui

Si la réponse est oui, veuillez préciser : _____

8. Depuis 2012, le dispositif des États Membres mène plusieurs activités pour atteindre ses objectifs. Connaissez-vous les produits suivants ou avez-vous reçu des informations à leur sujet ?

	(1) Je connais très bien ce produit ou cette activité	(2) J'ai certaines connaissances de ce produit ou de cette activité	(3) Je ne sais pratiquement rien de ce produit ou de cette activité	(4) Je n'ai jamais entendu parler de ce produit ou de cette activité
Document sur les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Recommandations à l'intention des autorités sanitaires pour détecter et gérer les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Recommandations pour les autorités sanitaires chargées de détecter les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et mise en place d'un programme pour renforcer les capacités et créer des outils en vue de contribuer à la formation des États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	(1) Je connais très bien ce produit ou cette activité	(2) J'ai certaines connaissances de ce produit ou de cette activité	(3) Je ne sais pratiquement rien de ce produit ou de cette activité	(4) Je n'ai jamais entendu parler de ce produit ou de cette activité
Création d'un réseau mondial de points focaux pour les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits en tant que forum d'échange virtuel permanent	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Document sur les technologies existantes et les modèles « de suivi et de traçabilité » en vigueur ou à mettre au point par les États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Rapport sur la situation actuelle des domaines de l'OMS travaillant sur la question de l'accès aux produits médicaux sûrs, efficaces, abordables et de qualité	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Recommandations 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	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Étude de l'impact socioéconomique et sur la santé publique des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Coûts de la gouvernance, de l'administration et du secrétariat pour l'exécution des activités ci-dessus	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Rapport sur les mesures, les activités et les comportements qui ne relèvent pas du mandat du dispositif des États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Définitions des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits établies par un groupe d'experts des autorités nationales de réglementation pharmaceutique	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

9. Concernant ces produits, comment évalueriez-vous leur pertinence eu égard à la promotion de la prévention et de la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les activités connexes et de la lutte contre ces produits, du point de vue de la santé publique ?

	(1) Pas pertinent	(2) Guère pertinent	(3) Moyen- nement pertinent	(4) Très pertinent	(5) Extrême- ment pertinent	(-) Ne sait pas
Document sur les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Recommandations à l'intention des autorités sanitaires pour détecter et gérer les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Recommandations pour les autorités sanitaires chargées de détecter les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et mise en place d'un programme pour renforcer les capacités et créer des outils en vue de contribuer à la formation des États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Création d'un réseau mondial de points focaux pour les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits en tant que forum d'échange virtuel permanent	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Document sur les technologies existantes et les modèles « de suivi et de traçabilité » en vigueur ou à mettre au point par les États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Rapport sur la situation actuelle des domaines de l'OMS travaillant sur la question de l'accès aux produits médicaux sûrs, efficaces, abordables et de qualité	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Recommandations 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	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Étude de l'impact socioéconomique et sur la santé publique des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Coûts de la gouvernance, de l'administration et du secrétariat pour l'exécution des activités ci-dessus.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	(1) Pas pertinent	(2) Guère pertinent	(3) Moyen- nement pertinent	(4) Très pertinent	(5) Extrême- ment pertinent	(-) Ne sait pas
Rapport sur les mesures, les activités et les comportements qui ne relèvent pas du mandat du dispositif des États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Définitions des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits établies par un groupe d'experts des autorités nationales de réglementation pharmaceutique	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

10. Existe-t-il d'autres produits que vous jugez importants et souhaiteriez ajouter ?

- Non
 Oui

Si la réponse est oui, veuillez préciser : _____

11. Dans quelle mesure les produits énumérés dans le tableau ci-dessous ont été utilisés, adoptés ou ont influencé les politiques et les pratiques dans votre pays ou votre environnement professionnel ? Sur la base de vos connaissances, veuillez évaluer la mesure dans laquelle ces produits sont utilisés, adoptés ou ont une influence, et si possible fournir des exemples.

Produits du dispositif	(1) Aucune	(2) Faible	(3) Moyenne	(4) Forte	(5) Très forte	(-) Ne sait pas	Exemples
Document sur les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>						
Recommandations à l'intention des autorités sanitaires pour détecter et gérer les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>						
Recommandations pour les autorités sanitaires chargées de détecter les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et mise en place d'un programme pour renforcer les capacités et créer des outils en vue de contribuer à la formation des États Membres	<input type="checkbox"/>						

Produits du dispositif	(1) Aucune	(2) Faible	(3) Moyenne	(4) Forte	(5) Très forte	(-) Ne sait pas	Exemples
Création d'un réseau mondial de points focaux pour les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits en tant que forum d'échange virtuel permanent	<input type="checkbox"/>						
Document sur les technologies existantes et les modèles « de suivi et de traçabilité » en vigueur ou à mettre au point par les États Membres	<input type="checkbox"/>						
Rapport sur la situation actuelle des domaines de l'OMS travaillant sur la question de l'accès aux produits médicaux sûrs, efficaces, abordables et de qualité	<input type="checkbox"/>						
Recommandations concernant la communication efficace sur les risques, ainsi que des recommandations relatives aux campagnes de sensibilisation sur les produits médicaux de qualité inférieure/faux/ faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits	<input type="checkbox"/>						
Étude de l'impact socioéconomique et sur la santé publique des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits	<input type="checkbox"/>						
Coûts de la gouvernance, de l'administration et du secrétariat pour l'exécution des activités ci-dessus	<input type="checkbox"/>						
Rapport sur les mesures, les activités et les comportements qui ne relèvent pas du mandat du dispositif des États Membres	<input type="checkbox"/>						
Définitions des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/contrefaits établies par un groupe d'experts des autorités nationales de réglementation pharmaceutique	<input type="checkbox"/>						

12. Dans quelle mesure êtes-vous satisfait des produits en cours de mise au point par le dispositif ? Veuillez évaluer votre niveau de satisfaction et fournir plus de détails si vous le souhaitez.

Produits introduits par le dispositif	(1) Pas du tout satisfait	(2) Légère- ment satisfait	(3) Moyen- nement satisfait	(4) Très satisfait	(5) Extrê- mement satisfait	(-) Ne sais pas	Plus d'informations
Document sur les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Recommandations à l'intention des autorités sanitaires pour détecter et gérer les mesures, les activités et les comportements à l'origine de produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Recommandations pour les autorités sanitaires chargées de détecter les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits et mise en place d'un programme pour renforcer les capacités et créer des outils en vue de contribuer à la formation des États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Création d'un réseau mondial de points focaux pour les produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits en tant que forum d'échange virtuel permanent	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Document sur les technologies existantes et les modèles « de suivi et de traçabilité » en vigueur ou à mettre au point par les États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Rapport sur la situation actuelle des domaines de l'OMS travaillant sur la question de l'accès aux produits médicaux sûrs, efficaces, abordables et de qualité	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Recommandations concernant la communication efficace sur les risques, ainsi que des recommandations relatives aux campagnes de sensibilisation sur les produits médicaux de qualité inférieure/faux/ faussemment étiquetés/falsifiés/contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

Produits introduits par le dispositif	(1) Pas du tout satisfait	(2) Légèrement satisfait	(3) Moyennement satisfait	(4) Très satisfait	(5) Extrêmement satisfait	(-) Ne sais pas	Plus d'informations
Étude de l'impact socioéconomique et sur la santé publique des produits médicaux de qualité inférieure/ faux/faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Coûts de la gouvernance, de l'administration et du secrétariat pour l'exécution des activités ci-dessus.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Rapport sur les mesures, les activités et les comportements qui ne relèvent pas du mandat du dispositif des États Membres	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Définitions des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussemment étiquetés/falsifiés/ contrefaits établies par un groupe d'experts des autorités nationales de réglementation pharmaceutique	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

FILTRE :

LES QUESTIONS CI-APRÈS EN FOND GRIS N'APPARAÎTRONT QUE POUR LES RÉPONDANTS AYANT SÉLECTIONNÉ AU MOINS UNE DES RÉPONSES CI-DESSOUS À LA QUESTION 4 SUR LES RAPPORTS AVEC LE DISPOSITIF :

- Vous êtes ou avez été membre du Comité d'orientation
- Vous êtes ou avez été membre d'un groupe de travail du dispositif
- Vous avez participé à quelques réunions du dispositif
- Vous avez fourni des conseils en tant qu'expert technique aux activités du mécanisme
- Vous travaillez ou collaborez avec le secrétariat du dispositif

C. Lacunes et défis à relever ; facteurs de succès et obstacles

13. Veuillez indiquer votre opinion en ce qui concerne l'adéquation des différents apports et processus qui ont servi au dispositif des États Membres.

	(1) Extrêmement adapté	(2) Inadapté	(3) Neutre	(4) Adapté	(5) Très adapté	(-) Ne sait pas
Les buts et objectifs précis du dispositif	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
La structure de gouvernance	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	(1) Extrême- ment adapté	(2) Inadapté	(3) Neutre	(4) Adapté	(5) Très adapté	(-) Ne sait pas
La composition du Comité d'orientation	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Les procédures du dispositif	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Les domaines de travail prioritaires	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'efficacité des réunions	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'efficacité des groupes de travail	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'expertise technique des membres des groupes de travail	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'expertise technique des conseillers externes ou consultants	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'ampleur et la qualité de la communication échangée par le biais du dispositif	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'ampleur et la qualité de la communication et de la diffusion de l'OMS en ce qui concerne les produits du dispositif	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
L'appui fourni par le Secrétariat en matière de communication et de diffusion des produits du mécanisme	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Le soutien informatique fourni par le Secrétariat	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Le soutien global fourni par le Secrétariat	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Les ressources financières à la disposition du dispositif	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

14. Selon vous, quels sont les principaux facteurs de réussite des réalisations du dispositif ?

Veillez répondre dans le champ prévu à cet effet.

15. Quels sont selon vous les principaux obstacles ayant entravé les progrès du dispositif ?

Veillez répondre dans le champ prévu à cet effet.

16. Quelles sont selon vous les meilleures façons de communiquer avec les autorités de réglementation nationales ou régionales et les autres parties prenantes à propos du dispositif des États Membres en vue de sensibiliser à ses produits et d'encourager leur utilisation ?

Veillez répondre dans le champ prévu à cet effet.

17. Dans quelle mesure considérez-vous que les objectifs du dispositif ont été plutôt bien abordés ?

	(1) Pas du tout	(2) Mal	(3) Quelque peu	(4) Bien	(5) Très bien	(-) Ne sait pas
Objectif 1. Définir les principaux besoins et obstacles, faire des recommandations de politique générale et élaborer des outils dans le domaine de la prévention, des méthodologies de détection et de la lutte contre les « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits » afin de renforcer les capacités nationales et régionales	<input type="checkbox"/>					
Objectif 2. Renforcer les capacités nationales et régionales afin de garantir l'intégrité de la chaîne d'approvisionnement	<input type="checkbox"/>					
Objectif 3. Échanger des données d'expérience, les enseignements utiles, les meilleures pratiques et les informations sur les activités en cours aux niveaux national, régional et mondial	<input type="checkbox"/>					
Objectif 4. Recenser les mesures, les activités et les comportements à l'origine de « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits » et faire des recommandations, y compris pour améliorer la qualité, l'innocuité et l'efficacité des produits médicaux	<input type="checkbox"/>					
Objectif 5. Renforcer les capacités de réglementation et les laboratoires de contrôle de la qualité aux niveaux national et régional, en particulier dans les pays en développement et les pays les moins avancés	<input type="checkbox"/>					
Objectif 6. Collaborer et contribuer aux travaux dans d'autres domaines de l'OMS portant sur l'accès à des produits médicaux de qualité, sûrs, efficaces et d'un prix abordable, y compris, mais pas exclusivement, l'offre et l'utilisation de produits médicaux génériques, qui devraient compléter les mesures de lutte contre les « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits »	<input type="checkbox"/>					

	(1) Pas du tout	(2) Mal	(3) Quelque peu	(4) Bien	(5) Très bien	(-) Ne sait pas
Objectif 7. Faciliter la consultation, la coopération et la collaboration avec les parties prenantes concernées de manière transparente et coordonnée, y compris dans le cadre d'efforts régionaux et mondiaux, du point de vue de la santé publique	<input type="checkbox"/>					
Objectif 8. Promouvoir la coopération et la collaboration en matière de surveillance et de suivi des « produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussetement étiquetés/falsifiés/contrefaits »	<input type="checkbox"/>					
Objectif 9. Poursuivre l'élaboration de définitions des « produits médicaux de qualité inférieure/faux/ faussetement étiquetés/falsifiés/contrefaits » axées sur la protection de la santé publique	<input type="checkbox"/>					

D. Appréciation globale

18. Quel est votre degré de satisfaction par rapport au travail effectué par le dispositif depuis sa création en 2012 ?

- (1) Très insatisfait (2) Insatisfait (3) Neutre (4) Satisfait (5) Très satisfait
 (-) Ne sait pas

Si vous souhaitez fournir une réponse plus détaillée à cette question, veuillez utiliser le champ ci-dessous :

19. Pensez-vous que le dispositif devrait être maintenu au-delà de ses quatre premières années de fonctionnement ?

- Oui
 Oui, en procédant à quelques ajustements
 Oui, mais uniquement avec des ajustements importants
 Non
 Ne sait pas

Si vous souhaitez fournir une réponse plus détaillée à cette question, veuillez utiliser le champ ci-dessous :

NE PAS FILTRER : TOUS LES RÉPONDANTS

20. Dans quelle mesure les activités du dispositif des États Membres ont-elles un effet positif ou bénéfique ...

	(1) Pas du tout	(2) Dans une moindre mesure	(3) Dans une moyenne mesure	(4) Dans une grande mesure	(5) Dans une très grande mesure	(-) Ne sait pas
... pour votre organisme ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
... pour votre pays ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
... au niveau régional ou mondial ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

21. Selon vous, quelles sont les principales difficultés auxquelles votre pays est confronté en matière de promotion efficace de la prévention, de la détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/ falsifiés/contrefaits et les activités connexes et de la lutte contre ces produits, du point de vue de la santé publique ?

Veillez répondre dans le champ prévu à cet effet.

22. Selon vous, quelles mesures prioritaires devraient prendre l’OMS et la communauté internationale en matière de prévention, de détection des produits médicaux de qualité inférieure/faux/faussement étiquetés/falsifiés/contrefaits et les activités connexes et de la lutte contre ces produits ?

Veillez répondre dans le champ prévu à cet effet.

23. Souhaiteriez-vous ajouter autre chose ?

Veillez répondre dans le champ prévu à cet effet.

Merci d’avoir répondu à l’enquête.

Si vous souhaitez être contacté pour fournir davantage d’informations à l’équipe d’évaluation, veuillez indiquer ci-dessous votre nom, affiliation et adresse électronique. Vos réponses resteront confidentielles. Si vous ne souhaitez pas fournir vos coordonnées, veuillez laisser le champ vide.

Veillez cliquer sur le bouton « Envoyer » ci-dessous pour terminer le questionnaire.

Nom : _____

Organisme : _____

Courriel : _____

Envoyer