SEPTIÈME RÉUNION DU DISPOSITIF DES ÉTATS MEMBRES CONCERNANT LES PRODUITS MÉDICAUX DE QUALITÉ INFÉRIEURE ET FALSIFIÉS Genève, 29 et 30 novembre 2018 A/MSM/7/1 20 novembre 2018

Ordre du jour provisoire

- 1. Ouverture de la réunion
- 2. Adoption de l'ordre du jour et méthode de travail
- 3. Compte rendu du Secrétariat sur les activités et le budget destinés à mettre en œuvre le plan de travail du dispositif des États Membres
- 4. Le point sur la liste des activités prioritaires pour 2018-2019
 - A) Mettre au point des supports de formation et des documents d'orientation et en faire la promotion afin de renforcer les capacités des autorités de réglementation nationales et régionales en matière de prévention, de détection et d'action concernant les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés
 - B) Élargir et gérer le réseau mondial des points focaux des autorités nationales de réglementation pharmaceutique en vue de faciliter la coopération et la collaboration
 - C) Améliorer la compréhension qu'ont les États Membres des technologies et méthodologies de détection et des modèles « de suivi et de traçabilité »
 - D) Améliorer les connaissances des États Membres sur les liens entre les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés et l'accès aux produits médicaux de qualité, sûrs, efficaces et abordables
 - E) Développer les activités actuelles de communication efficace sur les risques, et en tirer parti, et formuler des recommandations pour mener des campagnes de sensibilisation aux produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés
 - F) Renforcer la capacité des États Membres à mener une action de sensibilisation plus large et à accroître l'efficacité, l'impact et la portée de leurs travaux sur les produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés
 - G) Favoriser chez les États Membres une conception commune des produits médicaux en transit du point de vue de la santé publique
 - H) Recenser ou mettre au point des stratégies adaptées afin de comprendre le problème de la distribution ou de l'offre de produits médicaux de qualité inférieure et falsifiés sur l'Internet, et d'intervenir en conséquence

- 5. Participation de l'OMS au Comité mondial d'orientation pour l'assurance de la qualité des produits sanitaires
- 6. Compte rendu des activités de l'OMS relatives au renforcement des systèmes de réglementation
- 7. Le point sur les questions de gouvernance
- 8. Dates proposées de la huitième réunion du dispositif des États Membres
- 9. Rapport du dispositif des États Membres
- 10. Clôture de la réunion

= = =