



世界卫生组织

伪劣医疗产品问题
会员国机制第九次会议
2020年10月28-30日，日内瓦

A/MSM/9/1
2020年8月28日

临时议程

1. 会议开幕
2. 通过议程和工作方法
3. 秘书处介绍会员国机制工作计划的实施活动和预算最新情况
4. 2020-2021年重点活动清单最新实施情况
 - (A) 编写和推广培训材料和指导文件，加强国家/区域监管当局在预防、发现和应对伪劣医疗产品方面的能力
 - (B) 扩大和维护国家药品监管当局全球联络点网络，以促进合作与协作
 - (C) 提高会员国对检测技术、方法以及“跟踪和追溯”模式的认识
 - (D) 促进会员国进一步了解伪劣医疗产品与获得优质、安全、有效和可负担医疗产品之间的联系
 - (E) 开发和利用关于有效风险通报的现有活动，并就伪劣医疗产品问题宣传运动提出建议
 - (F) 提高会员国的能力，增强人们对会员国处理伪劣医疗产品工作的认识以及工作有效性、影响力和覆盖面
 - (G) 促进会员国从公共卫生角度就过境医疗产品达成共识
 - (H) 确定并制定适当策略，了解和处理通过互联网销售或供应伪劣医疗产品的问题

5. 世卫组织参与相关全球和区域举措事宜
6. 关于治理问题的最新情况
7. 会员国机制第十次会议拟议会期
8. 会员国机制的报告
9. 会议闭幕

= = =