

第一〇三届会议

EB103.R1

议程项目 3

1999年1月26日

修订的药物战略

执行委员会，

建议第五十二届世界卫生大会通过下列决议：

第五十二届世界卫生大会，

忆及WHA39.27、WHA41.16、WHA43.20、WHA45.27、WHA47.12、WHA47.13、WHA47.16、WHA47.17和WHA49.14号决议；

考虑了总干事关于修订的药物战略的报告¹；

注意到世界卫生组织为推动修订的药物战略实施，特别是通过对制订与实施国家药物政策的支持，审议和评价世界卫生组织推销医用药物的道德标准有效性的战略，市场信息流通，药品捐增准则，以及标准药物信息而开展的活动；

满意地认识到已取得的进展，并赞同世界卫生组织对药物领域内当前新挑战的广泛响应；

赞扬世界卫生组织在促进有助于在药物领域合理利用资源和改进卫生保健的基本药物概念及国家药物政策方面所显示的强有力的领导；

满意地注意到一些会员国已采用由世界卫生组织发布的以机构间准则为基础的药品捐增准则，但担忧不恰当的药品捐赠，如过期、贴错标签或非基本产品的捐赠继续普遍，并进一步关注对准则影响的评价尚未完成；

担忧(a)三分之一的世界人口不能保证获得基本药物和(b)劣质药品原料及成品继续在国际贸易中流通等情况；

注意到存在着需要从公众健康角度处理的贸易问题；

¹ 文件EB101/10，第VII章和Corr.2。

认识到与贸易有关的知识产权协定为保护公众的健康提供了机会;

注意到许多会员国担忧有关国际协定包括贸易协定对发展中国家和最不发达国家地方生产能力以及药品的获得和价格的影响;

同时担忧处方者、分发者及一般公众仍不能继续合理地使用药物，而且由于在发达国家和发展中国家的不道德推销以及缺乏获得独立的、科学地验证的药物信息，促进了这种滥用，

1. 敦促会员国：

(1)

重申他们对发展、实施和监测国家药物政策的承诺，并采取一切必要的具体措施，以确保公平地获得基本药物；

(2) 确保公众健康利益在药物和卫生政策中最为重要；

(3)

探索和审查他们在有关国际协定包括贸易协定中保证获得基本药物的各种选择方案；

(4)

制定并实施能确保对其国家生产、进口、出口或中转的所有药物原料及产品有良好的统一的质量保证标准的规定；

(5)

制定并实施与世界卫生组织推销医用药物道德标准的原则相符合的立法或规章，鼓励制药工业和卫生界制订一项道德守则，并与有关方面合作监测药物推销；

(6)

制定或维持与世界卫生组织发布的机构间准则相一致的管理药物捐赠的国家准则，并与所有有关方面合作促进遵守这些准则；

(7)

通过提供独立的、最新的和可比较的药物信息，促进药物的合理使用，并把药物的合理使用和商业营销战略的信息纳入各级卫生从业人员的培训；

(8) 促进和支持对消费者开展关于药物合理使用的教育并将其纳入学校课程；

(9) 使用世界卫生组织制订的指标或其它合适的机制，定期评价进展；

(10) 尤其通过向世界卫生组织提供预算外资源，继续他们对修订的药物战略的资金和物质支持；

2. 要求总干事：

(1) 支持会员国努力制定和实施能实现修订的药物战略目标的政策和规划，包

括发展评价与监测的工具、准则和方法;

(2)

通过一项综合战略来实施世界卫生组织推销医用药物的道德标准，并与所有有关方面一起继续审查其有效性;

(3)

扩大世界卫生组织关于在国际商业中流通的药物产品质量合格证书方案中纳入的准则以包括制药原料;

发展与传播关于药物产品的管制、出口、进口及中转条件的统一准则;并为从事药品和药物原材料国际贸易的实体制定实践标准;

(4)

为国家检查制药场所，制定和发展原材料和药物产品成品的标准检查证书，以确保符合世界卫生组织的良好生产质量管理规范，并应要求与会员国合作予以实施;

(5)

加强和扩大提供有关基本药物生产的质量得到保证的原材料市场价格的独立信息;

(6)

还利用电子媒体如因特网，继续发展与传播关于药物产品安全性和假冒药品案例，药品选择以及合理处方的独立信息;

(7)

应其要求与会员国以及与国际组织合作，监测和分析有关国际协定包括贸易协定的药物和公共卫生影响，以便会员国能有效地评价和嗣后制定能解决其关注问题和重点并能最大限度地增强这些协定积极影响和减少其消极影响的药物和卫生政策及管制措施;

(8)

审查并更新修订的药物战略，以反映在药物领域当前持续的挑战以及在修订的人人享有卫生保健政策中阐明的原则;

(9)

就实施和更新世界卫生组织修订的药物战略所取得的进展和遇到的问题及行动建议，向第五十三届世界卫生大会提交报告。

第三次会议，1999年1月26日

EB103/SR/3