



世界卫生组织

关于劣质、假造、标签不当、
伪造、假冒医疗产品问题
会员国机制第四次会议
2015年11月19-20日，日内瓦

A/MSM/4/1
2015年11月6日

临时议程

1. 会议开幕

2. 通过议程和工作方法

3. 工作计划实施活动和预算最新情况

3.1 秘书处介绍活动和预算情况

3.2 介绍区域活动最新情况机会（可选择项目）

4. 2014 - 2015 年工作计划和商定的重点活动清单最新实施情况

(A) 为参与发现劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的卫生当局制定建议并建立加强和产生工具的规划以支持会员国的培训

(B) 建立归口单位网络，在会员国之间交流信息并开展全面磋商，建立不间断的虚拟交流论坛

(C) 建立工作组，调查现有和即将开发的技术、方法以及“跟踪和追溯”模式并分析其优势和劣势，同时调查现有认证和检测技术和方法，并分析其优势和劣势

(D) 确定就获取优质、安全、有效和可负担医疗产品问题开展工作的世卫组织领域，并要求就现状撰写报告

(E) 建立工作组，开发和利用关于有效风险通报的现有建议以及关于就劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品及相关行动、活动和行为开展提高认识运动的建议

(F) 关于研究劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的公共卫生和社会经济影响的提案

(G) 用于支持开展上述活动的治理、管理和秘书处费用

5. 工作计划的下一批实施活动暂定清单
6. 关于确认不在机制任务范围内的活动和行为的工作计划要点 5(b)问题非正式技术讨论的结果以及就其余问题提出的语言提案
7. 关于加强医疗产品管制系统的 WHA67.20 号决议第 2 段第(11)小段的最新情况
8. 世卫组织参与全球卫生产品质量保障指导委员会事宜
9. 卫生大会于 2017 年对会员国机制的审查
10. 副主席与轮值主席的任期保持一致
11. 下次会议的会期
12. 会员国机制通过执行委员会第 138 届会议向第六十九届世界卫生大会提交的报告
13. 会议闭幕

= = =