



Предварительная повестка дня

- 1. Открытие совещания**
- 2. Утверждение повестки дня и порядка работы**
- 3. Обновленная информация о деятельности и бюджете для осуществления плана работы**
 - 3.1 презентация Секретариата о проделанной работе и бюджете
 - 3.2– возможность для обновления информации о региональной деятельности (факультативно)
- 4. Обновленная информация об осуществлении плана работы и согласованный перечень приоритетных видов деятельности на 2014–2015 гг.**
 - (A) Разработать рекомендации для органов здравоохранения, участвующих в выявлении некондиционной/ поддельной/ ложно маркированной/ фальсифицированной/ контрафактной медицинской продукции, и учредить программу для усиления потенциала и разработки методик в целях содействия подготовке кадров в государствах-членах.
 - (B) Создать сеть координаторов для обмена информацией и проведения широких консультаций между государствами-членами и создать постоянный виртуальный форум для обмена информацией.
 - (C) Учредить рабочую группу для обзора разработанных и готовящихся к разработке моделей «отслеживания и прослеживания», технологий и методологий для анализа их преимуществ и недостатков, а также провести обзор имеющихся технологий и методологий идентификации и выявления и проанализировать их преимущества и недостатки.
 - (D) Определить сферы деятельности ВОЗ, в которых ведется работа по вопросу доступа к качественной, безопасной, эффективной и приемлемой в ценовом отношении медицинской продукции и запросить отчет о текущем положении дел.

(E) Учредить рабочую группу по разработке и использованию существующих рекомендаций относительно эффективного информирования о рисках и рекомендаций по проведению кампаний информирования о некондиционной/ поддельной/ ложно маркированной/ фальсифицированной/ контрафактной медицинской продукции и о сопутствующих мероприятиях, видах деятельности и поведении.

(F) Предложение о проведении исследования, посвященного здравоохранительным и социально-экономическим последствиям некондиционной/ поддельной/ ложно маркированной/ фальсифицированной/ контрафактной медицинской продукции.

(G) Расходы на стратегическое руководство, управление и деятельность Секретариата в поддержку указанной выше деятельности.

5. Следующий предварительный перечень видов деятельности в целях осуществления плана работы
6. Итоги неофициального технического обсуждения по элементу 5(b) плана работы по выявлению видов деятельности и поведения, которые выпадают из сферы действия мандата механизма, и предложениям по остающимся вопросам
7. Обновленная информация по подпункту 2(11) резолюции WHA67.20 об усилении системы регулирования медицинской продукции
8. Участие ВОЗ в работе глобального руководящего комитета по обеспечению качества медицинской продукции
9. Проведение обзора механизма государств-членов Ассамблеей здравоохранения в 2017 году
10. Обеспечение увязки между сроками полномочий заместителей председателей и ротируемого Председателя
11. Сроки проведения следующего совещания
12. Доклад механизма государств-членов для Шестьдесят девятой сессии Всемирной ассамблеи здравоохранения, который будет представлен через Сто тридцать восьмую сессию Исполнительного комитета
13. Закрытие совещания

= = =