

会员国机制今后的工作

秘书处的报告

1. 在 2022 年 7 月 5 日至 6 日指导委员会会议期间，指导委员会成员举行了关于会员国机制未来工作的一次集思广益活动。
2. 指导委员会成员围绕是否需要更广泛审视会员国机制的长期计划和从更高战略的角度思考今后如何更好地开展会员国机制的活动进行了讨论。成员们在这方面强调必须考虑到会员国机制成立的背景和迄今取得的进展。他们指出，为纪念会员国机制成立 10 周年，应全面总结该机制取得的各项成就。也可将世卫组织评价办公室应卫生大会要求对该机制进行的审评结果作为很有用的有关总结¹。
3. 鉴于会员国机制独特的治理结构，指导委员会成员强调必须展示该机制工作的价值，并制定未来战略构想。他们讨论了如何解决会员国参与该机制程度逐渐降低问题，并审议了目前治理结构是否仍然符合需要，或是否可以酌情予以调整，以妥善提高效率 and 促进针对伪劣医疗产品开展至关重要的技术工作。指导委员会成员提议，各会员国应在下一次全体会议上审议这些问题。
4. 在这次集思广益活动中，指导委员会成员应邀审议了会员国机制未来工作的一系列问题并作出答复。答复详见本文件附件。

会员国机制的行动

5. 请执行委员会注意本报告并就下述问题提供指导：

¹ 见文件 A70/23 Add.1 的附件。按照 WHA65.19 号决议（2012 年）和 WHA68(12)号决定（2015 年）开展了这项审评工作。

- 会员国机制对附件所列的指导委员会意见有何看法？在这方面还应考虑哪些其他想法？
- 对该机制治理结构可作出哪些调整才能妥善提高效率并促进针对伪劣医疗产品开展至关重要的技术工作？

附件

指导委员会就会员国机制今后工作问题作出的答复

1. 在正式的两年周期之外，为持续有效地计划该机制今后的工作，指导委员会还能做些什么？

- 指导委员会成员针对该问题发表了以下意见：
 - 考虑对机制进行外部评估；
 - 考虑预测两年之后的目标并确定具体指标（例如确定在某既定日期之前使用 **Epione** 的国家应达到一定数目）；以及
 - 考虑长期战略规划的必要性和探索未来 5 年或 10 年前景扫描和情景建模的可能性。

2. 指导委员会成员可以采取何种行动妥善提出指导委员会应该审议并由该机制处理的与伪劣医疗产品有关的问题和挑战，特别是区域性问题和挑战？

- 指导委员会成员针对该问题发表了以下意见：
 - 指导委员会主席应在秘书处和指导委员会副主席的支持下，在各区域委员会会议上就会员国机制事项发言，并应建议进一步参与每个区域的工作；
 - 在各区域委员会议程上列入一个项目，由指导委员会副主席介绍和提供关于该机制工作的最新情况，建立积极的反馈渠道，并促进积极参与。

秘书处就此解释说，可以在区域委员会会议上正式或非正式地讨论这一专题。卫生大会可以先在全球级讨论与伪劣医疗产品有关的问题和挑战，然后由各区域委员会正式审议这一议题。如果各区域办事处愿意，可在区域委员会的会外活动中或利用本区域其他非正式场合讨论此事项。

有人还指出，每个区域的挑战可能不同，为此可能需要采取不同办法。

3. 指导委员会成员目前如何就闭会期间工作和有关活动与所在区域接触？还可以做些什么进一步或更有效地吸引各区域参与？如何才能最妥善开展接触工作？

- 指导委员会的一名成员提出，该机制的工作可否被视为一个全球性问题，而不是区域性问题。
- 指导委员会的另一名成员建议，应提供更多培训，指导委员会副主席应与区域同事交流，并应探索如何最妥善地促进区域参与。

4. 会员国机制已积累了 10 年的数据（例如向世卫组织全球监测和监督系统报告的数据）。这些数据是否得到有效利用？能以不同的方式使用这些数据吗？你们还希望看到哪些分析？能否利用数据协助各工作小组开展工作？你们能否利用这些数据促进与本区域各会员国交往？

- 指导委员会的一名成员提出，为解决这些问题，需要进一步了解已进行了哪些分析工作。
- 还建议就所编写的摘要做出一些调整，例如按报告者类型编写内容，以列明总体趋势和分区域趋势。
- 指导委员会的另一位成员注意到，提交卫生大会审议的会员国机制的报告仅通报了全体会议情况。该成员为此建议，应以更有意义和更全面的方式编写会员国机制的报告，并提请考虑到所收集的数据。
- 指导委员会的另一名成员表示，不妨与会员国分享该机制的任何区域数据，包括利用机会进一步探索全球监测和监督系统的数据。
- 指导委员会普遍同意今后应讨论如何大力利用数据问题。

5. 指导委员会成员能否向即将举行的指导委员会会议的受邀发言人建议谈论哪些有关议题？应采取哪些措施确保这将有助于指导委员会的工作？

- 指导委员会成员针对这些问题发表了以下意见：
 - 邀请国家联络点讨论最佳做法或挑战；

- 邀请通常不参与该机制工作的其他伙伴，例如邀请一些卓越人士，听取他们对世界未来的构想，以此促进会员国机制进行更具前瞻性的思考；
- 邀请与会员国机制目前有联系或与该机制并行工作的从事打击伪劣医疗产品活动的其他机构参与，以评估迄今所取得的进展；
- 邀请研究人员介绍他们在该领域的工作。

= = =