



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
临时议程项目 4E

A/MSM/4/5
2015年11月6日

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（SSFFC）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

大不列颠及北爱尔兰联合王国提交的文件

引言

本报告建议由大不列颠及北爱尔兰联合王国在会员国机制框架内牵头开展 E 类重点活动¹，即：

“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”。

牵头开展这类工作

将需要由一名全职联络项目经理主持此项活动。联合王国药监局将在此项目期间为这一职位提供资金，为期最多三年。

项目经理将拟订一份正式的项目计划，其中将列明时间表、里程碑和可交付的主要成果。将在项目期间召集由来自世卫组织各区域的通讯联络专家组成的、并由项目经理主持的一个工作组。该工作组可在网上举行几次介绍会，然后可以安排面对面会议。建议该工作组协调以下行动和活动：

¹ 见文件 A/MSM/3/3，附件 3。

- 确定工作组的职权、范围和目标；
- 起草一项综合性项目计划；
- 确定由项目组/利益相关方开展活动；
- 审查全球范围内正在开展的其它类似活动，并考虑今后协调工作的可能性；
- 确定目标人群，例如患者人群、年龄组、文化社群、卫生保健专业人士（医生，药剂师，护士）、执法机构、批发商和分销商；
- 确定合适的沟通渠道；
- 开发和利用印刷、网络、视频、社交媒体等各种媒体；
- 开发可用于不同国家的样本、模式和范本；
- 确定可在全球范围内采用的现有最佳实践和新颖做法。

资金事项

大不列颠及北爱尔兰联合王国将在此项目的生命周期提供一名项目经理的经费及其相关旅费和其它费用。这些费用约为 40 万美元。世卫组织秘书处估计，该项目需要为召集和主持会议、提供口笔译人员和编写有关材料提供更多资金。预计需要由世卫组织提供这些额外资金。

结论

交流、宣传和教育对于在全球范围内减少劣质药品和维护公共卫生极为重要。联合国承诺与各合作伙伴一道制定供会员国采用的一整套综合方案。

= = =