



世界卫生组织

关于劣质、伪造、标签不当、
伪造、假冒医疗产品问题
会员国机制第五次会议
2016年11月23-25日，日内瓦

A/MSM/5/1
2016年11月4日

临时议程

1. 会议开幕

2. 通过议程和工作方法

3. 工作计划实施活动最新情况

4. 2016-2017 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、伪造、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、伪造、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、伪造、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¹

(H) 会员国机制有关细化劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品工作定义问题专家工作组的工作方法和预算影响以及有关现有工作定义的最新情况¹

5. 世卫组织参与全球卫生产品质量保障指导委员会事宜
6. 关于世卫组织加强管制系统活动和实施世卫组织全球确定基准工具的最新情况
7. 审查关于劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题会员国机制
8. 下次会议的会期
9. 会员国机制通过执行委员会第 140 届会议向第七十届世界卫生大会提交的报告
10. 会议闭幕

= = =

¹ 劣质、假造、标签不当、伪造、假冒 (SSFFC) 医疗产品问题会员国机制指导委员会在 2016 年 9 月 28 日和 29 日举行的会议上建议对 H 项目的审议应先于 G 项目。