



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
会员国机制第五次会议
临时议程项目 7

A/MSM/5/4 Add.1

2016 年 11 月 4 日

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

调查问卷

1. 为维护公众健康和促进获取可负担、安全、有效和优质医疗产品，第六十五届世界卫生大会通过了 WHA65.19 号决议（2012 年），其中决定建立会员国机制，其总目标是促进会员国和秘书处之间的有效合作，预防、发现和处理劣质、假造、标签不当、伪造、假冒（SSFFC）医疗产品及相关活动。
2. 根据会员国机制的授权¹，世卫组织评价办公室正在审查会员国机制和收集进展情况。将通过一份调查问卷开展此项审查，其中将审查这一机制最初四年（即 2012–2016 年）的运作和工作情况。将向 2017 年 5 月第七十届世界卫生大会报告审查结果。预计在调查问卷中记录成就、差距和仍面临的挑战，并就前进方向提出建议。
3. 将主要围绕以下重要标准开展审查工作：
 - (a) 对该机制、其目标和已采取的行动的相关性的看法
 - (b) 根据该机制采取的行动带来的好处
 - (c) 影响实现目标的障碍和挑战以及促成该机制取得成果的成功因素
 - (d) 对该机制的总体评价
4. 感谢您回答以下调查问卷。

¹ 见文件 WHA65/2012/REC/1，WHA65.19 号决议附件。

A. 填写人信息

1. 您在哪个国家工作?

下拉式国名菜单

2. 您的工作单位?

- 卫生部
- 国家/区域监管机构
- 上述机构以外的政府机关
- 学术/研究机构/与公共卫生有关的其它机构
- 在药品领域积极开展活动并与世卫组织建立正式关系的非政府组织¹
- 世卫组织国家办事处
- 世卫组织区域办事处
- 世卫组织总部
- 其它（请具体说明）： _____

3. 您对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题会员国机制有何了解?

- 总体而言，我很熟悉该机制
- 我相当了解它
- 我不太了解该机制，但知道（一些）结果
- 我几乎一点都不了解
- 在收到这份问卷之前，我从未听说过这一机制

4. 您和该机制有何关系?

请点击所有适当答复。

- 我是或曾经是指导委员会成员
- 我是或曾经是该机制工作小组成员
- 我参加了该机制的一些会议
- 我已向该机制或参与该机制的代表直接提供了建议
- 我与机制秘书处合作或协作
- 我在本国或工作中使用了该机制的一些成果
- 我对该机制的结果感兴趣
- 上述答复均不适用/其它（请具体说明）： _____

¹ 在第六十九届世界卫生大会通过了《与非国家行为者交往的框架》（WHA69.10 号决议）后，有关非政府组织是与世卫组织建立正式关系的非国家行为者。

B. 该机制及其行动的相关性

5. 世界卫生大会建立了会员国国际合作机制，用于从公共卫生角度处理与劣质、假造、标签不当、伪造、假冒（SSFCC）医疗产品有关的全球性问题。请列明您对以下说法的同意程度。

	(1) 强烈 反对	(2) 反对	(3) 中立	(4) 赞成	(5) 强烈 赞成	(-) 不知道
会员国机制是推动国际合作以促进在 <u>全球</u> 预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的适当平台	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
会员国机制是推动国际合作以促进在 <u>区域</u> 级预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的适当平台	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
会员国机制是推动国际合作以促进在 <u>国家</u> 级预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的适当平台	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

如果您想进一步阐述对这些说法的意见，请在下面发表意见：

[自由发表意见]

6. 您在多大程度上认为下述目标与从公共卫生角度促进预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品及相关活动有关？

	(1) 无关	(2) 几乎 无关	(3) 中度 相关	(4) 高度 相关	(5) 极为 相关	(-) 不知道
目标 1. 明确主要的需求和挑战并提出政策建议，在劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的预防、发现方法和控制领域开发工具，以便加强国家和区域能力。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 2. 加强国家和区域能力以确保供应链的完整性。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	(1) 无关	(2) 几乎 无关	(3) 中度 相关	(4) 高度 相关	(5) 极为 相关	(-) 不知道
目标 3. 就国家、区域和全球层面正在开展的活动交流经验、教训、最佳做法和信息。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 4. 确认导致劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为并提出建议，包括关于加强医疗产品质量、安全性和功效的建议。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 5. 在国家和区域层面，特别是在发展中国家和最不发达国家加强管制能力和质量控制实验室。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 6. 配合并促进涉及获取优质、安全、有效和可负担的医疗产品问题的世卫组织其它领域的工作，包括、但不限于供应和使用非专利医疗产品，并将此作为预防和控制劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的补充措施。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 7. 从公共卫生角度，促进以透明和协调的方式与有关的利益攸关方进行磋商、合作与协作，包括开展区域和其它全球努力。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 8. 促进在监测和监督劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品方面进行合作与协作。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 9. 进一步制定劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的定义，以保护公众健康为重点。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

7. 您认为有需要补充的任何其它重要目标吗？

- 没有
 有

如果回答“有”，请具体说明： _____

8. 自 2012 年以来，会员国机制一直在开展各种活动，以实现其目标。您是否知道以下产品或收到关于这些产品的任何信息？

	(1) 我非常熟悉这一产品或活动	(2) 我有些关于这一产品或活动的知识	(3) 我几乎一点都不了解这一产品或活动	(4) 我从未听说过这一产品或活动
关于导致劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
向卫生当局提出的关于如何发现和处理那些导致劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
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	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
建立劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题的全球归口单位网络，作为网上持续交流论坛	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
介绍现有技术以及会员国正使用的或将开发的“跟踪和追溯”模式的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
世卫组织各区域在获取优质、安全、有效和可负担医疗产品问题方面的现状报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
关于有效通报劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题风险的建议以及针对这些产品开展宣传运动的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
对劣质、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研究	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
用以支持上述活动的治理、管理和秘书处费用。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
关于不属会员国机制管辖的行动、活动和行为的报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
由各国药品监管当局的专家组成的一专家小组拟订的关于劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的定义	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

9. 关于这些产品，您如何从公共卫生角度评价它们与促进预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品之间的相关性？

	(1) 无关	(2) 几乎 无关	(3) 中度 相关	(4) 高度 相关	(5) 极为 相关	(-) 不知道
关于导致劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
向卫生当局提出的关于如何发现和那些导致劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
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	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
建立劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题的全球归口单位网络，作为网上持续交流论坛	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
介绍现有技术以及会员国正使用的或将开发的“跟踪和追溯”模式的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
世卫组织各区域在获取优质、安全、有效和可负担医疗产品问题方面的现状报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
关于有效通报劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题风险的以及针对这些产品开展宣传运动的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
对劣质、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研究	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
用以支持上述活动的治理、管理和秘书处费用	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
关于不属会员国机制管辖的行动、活动和行为的报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
由各国药品监管当局的专家组成的一专家小组拟订的关于劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的定义	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

10. 您认为还有任何其它重要产品吗？

没有

有

如果回答“有”，请具体说明：_____

11. 下表所列产品在您所在国家或工作环境中在多大程度上得到使用和采用或影响了政策和做法？请根据您所知道的情况评估这些产品的使用、采用或影响程度。如果可能的话，请提供实例。

	(1) 完全没有	(2) 很低	(3) 中等	(4) 高	(5) 很高	(-) 不知道	实例
机制产品							
关于导致劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
向卫生当局提出的关于如何发现和 处理那些导致劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
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	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
建立劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题的全球归口单位网络，作为网上持续交流论坛	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
介绍现有技术以及会员国正使用的或将开发的“跟踪和追溯”模式的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
世卫组织各区域在获取优质、安全、有效和可负担医疗产品问题方面的现状报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
关于有效通报劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品问题风险的 建议以及针对这些产品开展宣传运动的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
对劣质、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研究	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
用以支持上述活动的治理、管理和秘书处费用	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
关于不属会员国机制管辖的行动、活动和行为的报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
由各国药品监管当局的专家组成的一 专家小组拟订的关于劣质、伪造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的定义	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

12. 您对该机制正在开发的产品满意程度如何？请列明您的满意程度，如愿意，请您进一步阐述看法。

	(1) 很不 满意	(2) 有点 满意	(3) 相当 满意	(4) 很满意	(5) 极为 满意	(-) 不知道	进一步说明
该机制着手开发的产品							
关于导致劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
向卫生当局提出的关于如何发现和 处理那些导致劣质、假造、标签不 当、伪造、假冒医疗产品的行动、 活动和行为的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
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	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
建立劣质、假造、标签不当、伪造、 假冒医疗产品问题的全球归口单位网 络，作为网上持续交流论坛	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
介绍现有技术以及会员国正使用的 或将开发的“跟踪和追溯”模式 的文件	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
世卫组织各区域在获取优质、安全、 有效和可负担医疗产品问题方面的现 状报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
关于有效通报劣质、假造、标签不 当、伪造、假冒医疗产品问题风险 的建议以及针对这些产品开展宣传 运动的建议	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
对劣质、假造、标签不当、伪造、 假冒医疗产品的公共卫生和社会经 济影响的研究	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
用以支持上述活动的治理、管理和 秘书处费用。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
关于不属会员国机制管辖的行动、 活动和行为的报告	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
由各国药品监管当局的专家组成的一 专家小组拟订的关于劣质、假造、 标签不当、伪造、假冒医疗产品的 定义	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

过滤器打开：

只有那些选择问题 4 中以下一项答案的填写人才能看到以灰色显示的下列问题：

- 您是或曾经是指导委员会的成员
- 您是或曾经是该机制工作小组成员
- 您参加了该机制的一些会议
- 您作为技术专家就该机制的活动提供了建议
- 您与机制秘书处合作或协作

C. 差距、挑战、成功因素和障碍**13. 请您就会员国机制各种投入和程序的适当程度发表意见**

	(1) 极不 适当	(2) 不适当	(3) 中立	(4) 适当	(5) 很适当	(-) 不知道
机制的明确目的和目标	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
治理结构	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
指导委员会的组成	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
机制的工作程序	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
重点工作领域	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
会议的有效性	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
工作小组的有效性	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
工作小组成员的技术专长	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
外部顾问或咨询专家的技术专长	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
通过该机制进行交流的程度和质量	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
世卫组织就该机制的产品进行交流和传播的程度和质量	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
秘书处对交流和传播该机制的产品提供的支持	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
秘书处提供的信息技术支持	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
秘书处提供的全面支持	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
机制可用的财政资源	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

14. 您认为促成该机制取得这些成就的主要因素是什么？

请在下面填写您的答案。

15. 您认为哪些是影响机制进展的主要障碍？

请在下面填写您的答案。

16. 提高对会员国机制产品的认识和促进其使用，您认为最好如何向国家或区域监管当局以及其它利益攸关方讲解该机制？

请在下面填写您的答案。

17. 您认为该机制的目标在多大程度上得到合理对待？

	(1) 一点都没有	(2) 差	(3) 有一点	(4) 好	(5) 很好	(-) 不知道
目标 1. 明确主要的需求和挑战并提出政策建议，在劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的预防、发现方法和控制领域开发工具，以便加强国家和区域能力。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 2. 加强国家和区域能力以确保供应链的完整性。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 3. 就国家、区域和全球层面正在开展的活动交流经验、教训、最佳做法和信息。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 4. 确认导致劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的行动、活动和行为并提出建议，包括关于加强医疗产品质量、安全性和功效的建议。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 5. 在国家和区域层面，特别是在发展中国家和最不发达国家加强管制能力和质量控制实验室。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	(1) 一点都没有	(2) 差	(3) 有一点	(4) 好	(5) 很好	(-) 不知道
目标 6. 配合并促进涉及获取优质、安全、有效和可负担的医疗产品问题的世卫组织其它领域的工作，包括、但不限于供应和使用非专利医疗产品，并将此作为预防和控制劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的补充措施。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 7. 从公共卫生角度，促进以透明和协调的方式与有关的利益攸关方进行磋商、合作与协作，包括开展区域和其它全球努力。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 8. 促进在监测和监督劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品方面进行合作与协作。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
目标 9. 进一步制定劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品的定义，以保护公众健康为重点。	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

D. 总体评价

18. 您对自己 2012 年设立以来该机制工作的满意程度如何？

- (1) 非常不满意 (2) 不满意 (3) 中立 (4) 满意 (5) 非常满意 (-) 不知道

如果您想进一步详细阐述这一问题，请在下面详述：

19. 您认为该机制应在最初运作四年之后继续运作下去吗？

- 是的
 是的，但需作出一些调整
 是的，但需进行重大调整
 不
 不知道

如果您想进一步详细阐述这一问题，请在下面详述：

过滤器关闭：所有填写人

20. 会员国机制的工作在多大程度上产生积极的或有益的效果

	(1) 一点都没有	(2) 很小程度	(3) 中等	(4) 相当大程度	(5) 很大程度	(-) 不知道
对您的机构?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
对贵国?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
在区域或全球层面?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

21. 您认为贵国从公共卫生角度有效促进预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品面临什么主要问题?

请在下面填写您的答案。

22. 您认为世卫组织和国际社会应该重点开展何种工作预防、发现和应对劣质、假造、标签不当、伪造、假冒医疗产品?

请在下面填写您的答案。

23. 您还有什么要补充的吗?

请在下面填写您的答案。

感谢您答复本调查。

如果您愿意评估小组与您联系并愿向评估小组提供进一步反馈，请在下面注明您的姓名、联系方式和电子邮件地址。我们将对您的回复保密。如果您不愿告知您的联系方式，则请勿填写下栏。

请在下面[点击提交按钮](#)完成调查问卷。

姓名： _____

机构： _____

邮政地址： _____

提交。

= = =