

تقارير عن اجتماعات لجان الخبراء ومجموعات الدراسة^١

تقرير من المدير العام

المعايرة البيولوجية

التقرير التاسع والستون للجنة الخبراء المعنية بالمعايرة البيولوجية

جنيف، ٢٩ تشرين الأول/ أكتوبر - ٢ تشرين الثاني/ نوفمبر ٢٠١٨

١- تستعرض لجنة الخبراء المعنية بالمعايرة البيولوجية التطورات الطارئة في مجال المواد البيولوجية التي تُستخدم في الطب البشري، وتشمل اللقاحات ومنتجات العلاج البيولوجية ومنتجات الدم وما يتصل بها من كواشف تشخيص مخبرية. وتنسق الأنشطة التي تؤدي إلى اعتماد مبادئ توجيهية وتوصيات لضمان جودة هذه المواد ومأمونيتها ونجاعتها ووضع معايير دولية ومواد مرجعية أخرى.

٢- واستخدام المواد المرجعية الدولية لتحديد نشاط المواد البيولوجية المستخدمة في الوقاية أو العلاج، أو لضمان إمكانية التعويل على إجراءات مراقبة الجودة أو التشخيص يسمح بمقارنة البيانات في جميع أنحاء العالم.^٣

التوصيات الرئيسية

٣- استناداً إلى نتائج الدراسات المخبرية التعاونية الدولية، حددت لجنة الخبراء ١٥ مستحضراً دولياً جديداً أو بديلاً من مستحضرات المنظمة المرجعية البيولوجية.^٤ وهي المعايير الأساسية المعدة للاستخدام بوصفها نقاط مرجعية تقاس مقارنةً بها المعايير الثانوية (معايير القياس الإقليمية أو الأخرى الوطنية، على سبيل المثال).

١ تتص لائحة مجموعات ولجان الخبراء الاستشاريين على أن يقدم المدير العام إلى المجلس التنفيذي تقريراً عن اجتماعات لجان الخبراء يحوي ملاحظاته عن الآثار المترتبة على تقارير وتوصيات لجان الخبراء فيما يتعلق بإجراءات المتابعة المزمع اتخاذها.

٢ سلسلة التقارير التقنية لمنظمة الصحة العالمية، رقم ١٠١٦، ٢٠١٩.

٣ يمكن الاطلاع على القائمة المحدثة للمواد المرجعية البيولوجية الدولية للمنظمة على الرابط التالي: <http://www.who.int/bloodproducts/catalogue/en/> (تم الاطلاع في ١١ آذار/ مارس ٢٠١٩).

٤ WHO Technical Report Series, No. 1016, 2019, Annex 5; for the main outcomes of the meeting and new and replacement standards, see https://www.who.int/biologicals/expert_committee/ECBS_Executive_Summary_final_20_NOV_2018.IK.pdf?ua=1 (accessed 18 March 2019).

٤- وعلاوة على ذلك، أوصت لجنة الخبراء باعتماد ثلاثة معايير خطية والمواد المكملة للمعيار القائم المتعلق بمنتجات العلاج البيولوجية المماثلة، وهي:

- التوصيات المتعلقة بضمان جودة اللقاحات المأشوبة المضادة لالتهاب الكبد B ومأمونيتها ونجاعتها^١
- المبادئ التوجيهية الموصى بها للابتكار والإنتاج المأمونين للقاحات فيروسات الأنفلونزا الجائحة البشرية وفيروسات الأنفلونزا المحتمل تسببها في جوائح^٢
- مبادئ التوجيهية المتعلقة بالإنتاج المأمون للقاحات شلل الأطفال ومراقبة جودتها^٣

الأسئلة والأجوبة الصادرة عن المنظمة عن منتجات العلاج البيولوجية المماثلة

٥- أسدت لجنة الخبراء المشورة أيضاً إلى المدير العام بشأن المعايير الخطية والأعمال التحضيرية المرجعية قيد الإعداد وخطط تقديمها إلى لجنة الخبراء في الفترة ٢٠١٩-٢٠٢٠.

٦- وأقرت لجنة الخبراء بأن معايير العلاجات الخلوية والجينية ينبغي أن تُدرج في أعمال المنظمة بوصفها مجالاً ذا أهمية كبيرة من منظور الصحة العمومية العالمية. وأحاطت لجنة الخبراء علماً بتوصية المؤتمر الدولي لسلطات تنظيم الأدوية ومفادها أن تضع المنظمة، بالتعاون مع الدول الأعضاء، وثيقة تتضمن أحدث المستجدات وتتناول المجالات التي يوجد حولها اتفاق بين السلطات التنظيمية ذات الخبرة. وشجعت لجنة الخبراء على تخصيص الموارد اللازمة لإنشاء فريق عامل معني بمعايير العلاجات الخلوية والجينية بغية المضي قدماً بهذا العمل.

الأهمية بالنسبة إلى سياسات الصحة العمومية

٧- توفر التوصيات الجديدة الصادرة عن المنظمة بشأن لقاحات التهاب الكبد E المأشوبة للجهات التنظيمية والصانعين ومبتكري اللقاحات إرشادات حول تصنيعها وتقييمها غير السريري والآخر السريري. وسيمكن اعتماد هذه الوثيقة من إصدار تراخيص للقاحات التهاب الكبد E والاختبار المسبق لصلاحيتها واستخدامها في المناطق التي تتدلع بها الفاشيات للوقاية من الإصابة بفيروس التهاب الكبد E.

٨- وتحل المبادئ التوجيهية الموصى بها للابتكار والإنتاج المأمونين للقاحات فيروسات الأنفلونزا الجائحة البشرية وفيروسات الأنفلونزا المحتمل تسببها في جوائح محل المبادئ التوجيهية السابقة التي اعتمدتها لجنة الخبراء في عام ٢٠٠٥. ويراعي التنقيح الخبرة الكبيرة المكتسبة من التعامل مع كل من فيروسات أنفلونزا الطيور الشديدة الأمراض وتلك المصنفة بوصفها ذات درجة منخفضة من القدرة على العدوى في أصناف الطيور لكنها ذات قدرة عالية على العدوى في البشر. وتحدد المبادئ التوجيهية المنقحة أيضاً التدابير التي ينبغي اتخاذها لمنع أو خفض المخاطر التي يتعرض لها العاملون المشاركون في ابتكار تلك اللقاحات وإنتاجها، وخطر تسرب الفيروس إلى البيئة، بما في ذلك خطر انتقال العدوى إلى الحيوانات.

١ سلسلة التقارير التقنية لمنظمة الصحة العالمية، رقم ١٠١٦، الملحق ٢، ٢٠١٩.

٢ سلسلة التقارير التقنية لمنظمة الصحة العالمية، رقم ١٠١٦، الملحق ٣، ٢٠١٩.

٣ سلسلة التقارير التقنية لمنظمة الصحة العالمية، رقم ١٠١٦، الملحق ٤، ٢٠١٩.

٩- وتكتسي المبادئ التوجيهية الصادرة عن المنظمة بشأن الإنتاج المأمون للقاحات شلل الأطفال ومراقبة جودتها، التي اعتمدها أيضاً لجنة الخبراء، أهمية استراتيجية لتنفيذ المبادرة العالمية لاستئصال شلل الأطفال والشوط الأخير من استئصاله. وتتناول المبادئ التوجيهية المنقحة التدابير اللازمة للاحتواء خلال إنتاج لقاح شلل الأطفال المعطل المُنتج من كل من سلالات فيروس شلل الأطفال البري ومن سلالات لقاح الأنفلونزا الحي الموهن المستخدمة في صناعة اللقاح الفموي المضاد لشلل الأطفال ومراقبة جودته. وتحل الوثيقة محل المبادئ التوجيهية الصادرة عن المنظمة في عام ٢٠٠٤ بشأن الإنتاج المأمون للقاح شلل الأطفال المعطل المصنوع من فيروسات شلل الأطفال البري ومراقبة جودته. وقد أوصت لجنة الخبراء بالاهتمام بعقد حلقات عمل تتناول التنفيذ لضمان علم الجهات التنظيمية وصانعي لقاح شلل الأطفال والباحثين ومسؤولي الصحة العمومية بالمبادئ التوجيهية المحدثة وفهمها لها. وقد تأكد على أن هذه الوثيقة ينبغي أن تُقرأ بالاقتران مع خطة العمل العالمية للتقليل إلى أدنى حد من مخاطر فيروس شلل الأطفال ذات الصلة بالمرافق عقب استئصال نمط معين من فيروسات شلل الأطفال البرية والوقف التدريجي لاستعمال لقاح شلل الأطفال الفموي: خطة العمل العالمية الثالثة، ومع تقارير الفريق الاستشاري المعني بالاحتواء.

١٠- وقد أقرت الدول الأعضاء بما لمعايرة أدوية العلاج البيولوجية من أولوية من أجل زيادة إتاحة هذه المنتجات. وتسهم أعمال لجنة الخبراء المتعلقة بمنتجات العلاج البيولوجية بما في ذلك المنتجات العلاجية الحيوية المماثلة في تنفيذ القرار ج ص ع ٦٧-٢١ (٢٠١٤) بشأن إتاحة منتجات العلاج البيولوجية بما في ذلك منتجات العلاج البيولوجية المماثلة وضمان جودتها ومأمونيتها ونجاعتها. وقد أعدت، في هذا السياق، الوثيقة التي تتضمن الأسئلة والأجوبة الصادرة عن المنظمة بشأن تقييم منتجات العلاج البيولوجية المماثلة لاستكمال المبادئ التوجيهية الصادرة عن المنظمة بشأن تقييم منتجات العلاج البيولوجية المماثلة التي اعتمدها اللجنة في عام ٢٠٠٩. وقد استخدمت تلك المبادئ التوجيهية بوصفها أساساً لوضع متطلبات تنظيمية وطنية لتقييم هذه المنتجات لغرض ترخيصها. وقد أقرت لجنة الخبراء بأن المبادئ التوجيهية الصادرة منذ عام ٢٠٠٩ لاتزال سارية المفعول، ومن ثم، لا تتطلب تنقيحاً في هذه المرحلة. ووافقت لجنة الخبراء على هذه الوثيقة الناتجة التي تتضمن الأسئلة والأجوبة، وأوصت بأن تُنشر على موقع المنظمة مقرونة بالمبادئ التوجيهية الصادرة في عام ٢٠٠٩ بدلاً من نشرها باعتبارها ملحقاً لتقرير اللجنة.

الآثار المترتبة بالنسبة إلى برامج المنظمة

١١- أوصت لجنة الخبراء ألا تتضمن وثائق المنظمة المستقبلية المتعلقة باللقاحات والمواد البيولوجية الأخرى المنشورة في سلسلة التقارير التقنية (بما في ذلك توصيات المنظمة ومبادئها التوجيهية وكتيباتها)، من الآن فصاعداً وبأثر فوري، توصية لإجراء اختبار انتقاء الضرر. واتفق على أن يدرج في التقرير الكامل للجنة الخبراء ما يفيد ضرورة أن يُتجاهل الآن أمر إدراج هذا الاختبار في وثائق سلسلة التقارير التقنية الصادرة عن المنظمة من قبل. وهذا يمثل خطوة مهمة نحو التنظيم والتقارب التنظيمي المسندين بحقائق العلم على المستوى العالمي.

١٢- وأكدت لجنة الخبراء على أن توحيد المُمرضات ذات الأولوية لطوارئ الصحة العمومية ينبغي أن يظل أولوية من أولويات المنظمة. فعلى سبيل المثال، يمكن أن يُستخدم أول معيار دولي للمنظمة بشأن الجسم المضاد لفيروس زیکا من السلالة الآسيوية (البشري)، الذي وضعته لجنة الخبراء في عام ٢٠١٨، في التشخيص وتقييم اللقاح والترصد المصلي. ويشكّل إنشاء هذه المادة المرجعية خطوة رئيسية إلى الأمام في دعم التأهب لطوارئ الصحة العمومية.

مواصفات المستحضرات الصيدلانية

لجنة الخبراء الثالثة والخمسون المعنية بمواصفات المستحضرات الصيدلانية

جنيف، ٢٢-٢٦ تشرين الأول/أكتوبر ٢٠١٨

١٣- تسدي لجنة الخبراء المعنية بمواصفات المستحضرات الصيدلانية المشورة إلى المدير العام في مجال ضمان جودة الأدوية. وتُعد المشورة من خلال عملية تستهدف التوصل إلى توافق في الآراء بناءً على مشاورة علنية واسعة النطاق تتبع إجراءات محددة، وتشمل جميع المجالات المتعلقة بضمان جودة الأدوية، بدءاً باستحداثها وانتهاءً بتوزيعها على المرضى.

التوصيات الرئيسية

١٤- اعتمدت لجنة الخبراء تسعة مبادئ توجيهية و١٢ نصاً دستورياً (فصلان عامان و ١٠ دراسات إفرادية جديدة منقحة) لغرض إدراجها في دستور الأدوية الدولي وأكدت إصدار ١٠ مواد كيميائية مرجعية دولية جديدة حددها أحد مراكز الإيداع.

١٥- وقد اعتمدت المبادئ التوجيهية والمقررات الإجرائية التالية وأوصي بها:

- إجراءات لإعداد مبادئ المنظمة التوجيهية لضمان جودة الأدوية؛
- المبادئ التوجيهية المتعلقة بالممارسات الجيدة في تصنيع أنظمة التدفئة والتهوية وتكييف الهواء - الجزء التوضيحي؛
- المبادئ التوجيهية المنقحة المتعلقة بالممارسات الجيدة في مجالات التدفئة، بما فيها النص العام الرئيسي، والتحقق من الإجراءات التحليلية، وتهوية النظم التي تديرها الحواسيب، واختبار الصلاحية؛
- في مجال قابلية الأدوية المتعددة المصادر، اتفق على مجموعة من الأولويات لإعداد اقتراح التخلي عن متطلبات التكافؤ البيولوجي للأدوية في الأحياء المدرج في قوائم المنظمة النموذجية بشأن الأدوية الأساسية. وتأكدت حصيلة دراسة تجريبية واعتمد بروتوكول إجراء التجارب الخاصة بتوازن المواد القابلة للذوبان لغرض تصنيف مكونات المستحضرات الصيدلانية الفعالة وفقاً لنظام تصنيف المستحضرات الصيدلانية البيولوجية للتخلي عن متطلبات التكافؤ البيولوجي؛
- المبادئ التوجيهية المتعلقة بإجراءات استيراد المنتجات الصيدلانية؛
- الوثيقة الإرشادية المتعلقة بتنفيذ الإجراءات التعاونية.

١٦- وعلاوة على ذلك، أوصت لجنة الخبراء بمواصلة طرح مخطط التقييم الخارجي لضمان الجودة لتستفيد منه مختبرات مراقبة الجودة الوطنية وتحديث مخطط إشهاد المنظمة على جودة المنتجات الصيدلانية المتداولة في التجارة الدولية وإجراءاتها بمشاركة نشطة من الدول الأعضاء.

الأهمية بالنسبة إلى سياسات الصحة العمومية

١٧- أدى التزايد في العولمة في مجال تجارة المستحضرات الصيدلانية وتبادلها واضفاء الطابع الدولي على إنتاجها إلى ظهور أدوية مصممة للاستخدام خارج بلد صنعها في معظم الأحيان. وتوفر لجنة الخبراء مجموعة واسعة من المعايير الدولية الخطية والمادية لضمان توافر الجودة في الأدوية خلال دورة حياتها الكاملة من الابتكار إلى التوزيع على المرضى على طول سلسلة التوريد المتزايدة التعقيد التي كثيراً ما تمتد عبر القارات. ويهدف الكثير من أعمالها إلى إحداث مزيد من التقارب في مجال ضمان الجودة والإرشادات التنظيمية تيسيراً لإيجاد أوجه التآزر الفعال بين السلطات المعنية والهيئات القائمة على دساتير الأدوية وداخلها، وتقليلاً من ازدواجية الجهود، ومن ثمّ التكاليف. وقد صممت تلك المعايير لخدمة جميع الدول الأعضاء، خاصة السلطات التنظيمية الوطنية والإقليمية بها، والمنظمات التابعة لمنظومة الأمم المتحدة، وجهود الموائمة الإقليمية والمشاركة بين الأقاليم، ولتؤكد مبادرات الصحة العمومية ذات الأهمية، بما في ذلك الاختبار المسبق لصلاحية الأدوية العالية الجودة وشرائها من خلال الهيئات الدولية الكبرى من قبيل اليونيسيف والصندوق العالمي لمكافحة الأيدز والسل والملاريا.

١٨- ويتمثل الهدف من أعمال لجنة الخبراء في المساهمة بفعالية وكفاءة في تحقيق أهداف التنمية المستدامة وغايات التغطية الصحية الشاملة، من أجل المساعدة في توسيع رقعة إتاحة الأدوية ذات الجودة العالية والمأمونة والفعالة بأسعار معقولة وإطالة مداها.

الآثار المترتبة بالنسبة إلى برامج المنظمة

١٩- توفر أعمال لجنة الخبراء القواعد والمعايير الدولية اللازمة لضمان جودة الأدوية التي تبتكر من خلال عملية تشاور عالمية واسعة النطاق ذات أهمية في مختلف وحدات الأمانة التي يتعلق عملها بالأدوية. وتؤثر الصبلة التي تتوصل إليها لجنة الخبراء والتوصيات التي تقدمها تأثيراً واسع النطاق على برامج المنظمة ومكاتبها، بما فيها المكاتب الإقليمية والأخرى القطرية، علاوةً على شراكاتها وأعمال لجان الخبراء الأخرى. وتخدم لجنة الخبراء فرق الاختبار المسبق لصلاحية الأدوية والنظم التنظيمية على وجه الخصوص من خلال توفير المبادئ التوجيهية والمعايير والمواصفات الدولية التي تصدر عن المنظمة. وفي المقابل، تزود اللجنة بتعليقات عملية من خلال العلاقة التي تربطها مباشرة بالمعنيين بتطبيق المبادئ التوجيهية الحالية والمواصفات التي يزيد عددها على ٩٠ مبدأً و ٧٠٠ مواصفة. وتوفر اللجنة القواعد والمعايير الدولية اللازمة لتحديد جودة الأدوية عالمياً، وتساعد المنظمة على الاضطلاع بدورها المعياري، وتساهم مساهمة فعالة في تنفيذ استراتيجية المدير العام الرامية إلى بلوغ الأهداف المليارية الثلاثية.

الاعتماد على الأدوية

الاجتماع الحادي والأربعون للجنة الخبراء المعنية بالاعتماد على الأدوية

جنيف، ١٢-١٦ تشرين الثاني/نوفمبر ٢٠١٨

٢٠- إن المنظمة مكلفة بموجب اتفاقيات المراقبة الدولية للمخدرات بمهمة تقييم البيانات العلمية المتعلقة بالاعتماد على المواد النفسانية التأثير وإساءة استعمالها وإضرارها بالصحة واستعمالها لأغراض العلاج.

ويُجرى هذا التقييم عن طريق لجنة الخبراء المعنية بالاعتماد على الأدوية التي تصدر توصيات بشأن ما إذا كان ينبغي أن تخضع المواد النفسانية التأثير لمراقبة دولية.

التوصيات الرئيسية

٢١- استعرضت لجنة الخبراء ١٦ مادة نفسانية التأثير وأصدرت التوصيات التالية:

المواد النفسانية التأثير الجديدة. أوصت لجنة الخبراء بإخضاع تسع مواد نفسانية التأثير جديدة للمراقبة الدولية. وتشمل أربعة نظائر مماثلة من الفنتانيل ساهمت في وفيات ناجمة عن الإفراط في تعاطي الأفيون حول العالم، وأربعة شبائه قنب اصطناعية، وأحد مستحضرات الكاثينون (منبه).

الأدوية. أوصت لجنة الخبراء بعدم إخضاع التزامادول للمراقبة الدولية في الوقت الحالي بسبب قلة المسكنات البديلة اللازمة لعلاج الألم الذي يتراوح من متوسط إلى شديد في العديد من البلدان المنخفضة الدخل وفي حالات الأزمات. وإضافة إلى ذلك، أوصت اللجنة بعدم وضع البريغالين في جدول الأدوية الخاصة للمراقبة في ذلك الوقت. وينبغي أن تظل المادتان كلتاهما خاضعتين للترصد حتى يتسنى رصد الأضرار التي تشكّلها على الصحة العمومية.

القنب والمواد المرتبطة به. أقرت لجنة الخبراء بالأضرار التي تشكّلها تلك المواد على الصحة العمومية، علاوة على احتمال استخدامها في الأغراض العلاجية والعلمية. ونتيجة لذلك، أوصت باتباع مستوى أكثر حذراً في مراقبة القنب والمواد المرتبطة به بما من شأنه أن يحول دون وقوع الأضرار المرتبطة بالعقاقير مع ضمان توافر المستحضرات الصيدلانية المشتقة من القنب للاستخدام في الأغراض الطبية.

٢٢- وقد أبلغ الأمين العام للأمم المتحدة بتلك التوصيات، وسوف تخضع لتصويت الدول الأعضاء في لجنة المخدرات التابعة للأمم المتحدة التي تتخذ من فيينا مقراً لها.

الأهمية بالنسبة إلى سياسات الصحة العمومية

٢٣- تضمن توصيات لجنة الخبراء توافر المواد النفسانية التأثير للأغراض الطبية والعلمية، مع الحيلولة دون تسريبها وإحاقها أضرار بالصحة. وتعني توصيات لجنة الخبراء بإخضاع المواد النفسانية التأثير للمراقبة الدولية أن تضع البلدان قيوداً معينة على استيراد المواد الخاضعة للمراقبة وتصديرها وحيازتها واستعمالها.

٢٤- وهناك مواد نفسانية التأثير جديدة من قبيل نظائر الفنتانيل لا استعمال طبيّاً لها وقد ساهمت في وقوع أعداد كبيرة من الوفيات بسبب الجرعات المفرطة. وأوصت لجنة الخبراء بإخضاع تلك المواد للرقابة الدولية لتقييد استعمالها والحيلولة دون وقوع الأضرار التي يمكن أن تسببها.

٢٥- وثمة أدوية من قبيل التزامادول لا غنى عنها لعلاج الألم في البلدان المنخفضة الدخل وفي حالات الطوارئ التي قد لا تتوفر بها المواد الأفيونية التأثير من قبيل المورفين. واعترفت لجنة الخبراء بالزيادة في عدد التقارير التي تفيد معاقرة التزامادول والاعتماد عليه في بعض البلدان، التي يُعتمد في بعضها على استعمال التزامادول المغشوش والمندني النوعية. وقد استهدفت توصيات لجنة الخبراء ضمان توافر التزامادول للاستخدام المشروع، مع الحيلولة دون وقوع الضرر الناجم عن إساءة استعماله.

٢٦- وقد أقرت اللجنة بالتطورات الأخيرة في الاستعمال الطبي للقنب ومكوناته. فثمة بلدان عديدة تشترع في الوقت الحالي في وضع سياسات تسمح باستعمال المنتجات المرتبطة بالقنب للاستعمال للأغراض الطبية وفي تنفيذ تلك السياسات. وتيسر التوصيات الاستعمال الطبي السليم للمنتجات المرتبطة بالقنب التي ثبتت نجاعتها وتمكن من إجراء مزيد من البحوث في تلك الاستعمالات، مع الحيلولة دون إساءة استعمالها من خلال تطبيق مستويات ملائمة من المراقبة الدولية على القنب ومكوناته. ومن المتوقع أن تساهم التوصيات في تحسين توافر المستحضرات الصيدلانية القائمة على القنب بسبب زيادة الوضوح في تنفيذ الاتفاقيات الدولية في البلدان.

الآثار المترتبة بالنسبة إلى برامج المنظمة

٢٧- بغية ضمان إتاحة الأدوية مثل المواد الأفيونية التأثير للاستخدام المشروع لسد الاحتياجات الضرورية لها، كعلاج الألم على سبيل المثال، تعكف أمانة لجنة الخبراء على العمل عن كثب مع لجنة الخبراء المعنية باختيار الأدوية الأساسية واستخدامها المسؤولة عن تنقيح قائمة المنظمة النموذجية للأدوية الأساسية وتحديثها. والهدف من ذلك التعاون هو ضمان تقاسم المعلومات المسندة بالبيانات بشأن الاستعمال الملائم للأدوية الخاضعة للرقابة لمختلف الحالات، بما في ذلك التدبير العلاجي للألم والرعاية الملطفة. وتعمل أمانة لجنة الخبراء عن كثب أيضاً مع برامج منظمة الصحة العالمية المعنية بالأيدز والعدوى بفيروسه والصحة النفسية بغية معالجة البُعد المتعلق بالصحة العمومية من أبعاد مشكلة المخدرات العالمية بطريقة متكاملة.

٢٨- وتؤدي توصيات لجنة الخبراء إلى إحداث آثار عميقة بالنسبة إلى البلدان، وللمكاتب الإقليمية والقارية التابعة للمنظمة دور بالغ الأهمية في التوعية بما للمؤثرات العقلية من مخاطر على الصحة العمومية، ودعم البلدان في رصد الأضرار المتصلة بالمخدرات من خلال جمع البيانات باستمرار، وتعزيز استخدام المبادئ التوجيهية اللازمة للاستخدام المناسب للأدوية والوقاية والعلاج من اضطرابات المخدرات على المستوى القطري.

= = =