



Доклад о совещаниях комитетов экспертов и исследовательских групп¹

Доклад Генерального директора

ОЦЕНКА НЕКОТОРЫХ ПИЩЕВЫХ ДОБАВОК

Восемьдесят девятый доклад Совместного комитета экспертов ФАО/ВОЗ по пищевым добавкам по итогам совещания, состоявшегося в виртуальном формате² 1-12 июня 2020 г.³

Основные рекомендации

1. Доклад содержит информацию о результатах выполненной Комитетом экспертов оценки технических, токсикологических, эпидемиологических, статистических и диетологических данных по шести добавкам (аденозин 5'-монофосфат дезаминаза на основе *Streptomyces murinus*, D-аллюлоза 3-эпимераза на основе *Arthrobacter globiformis*, экспрессируемая в *Escherichia coli*, полученная на основе углеводов фульвовая кислота, ягуа (генипин-глицин) голубая (Jagua blue), липаза на основе *Mucor javanicus* и фосфатидилинозитол-специфической фосфолипаза С, экспрессируемая в *Pseudomonas fluorescens*. Комитет также провел оценку диетологических данных по одной группе пищевых добавок (эферы сахарозы и жирных кислот и олигоэферы сахарозы).
2. Комитет провел оценку безопасности двух групп ароматизаторов и пересмотрел спецификации для 12 ароматизаторов. Временные спецификации были подготовлены для трех ароматизаторов, так как оценка их безопасности не была завершена.
3. Были пересмотрены спецификации следующих пищевых добавок: стеарата магния, поливинилового спирта и эфиров сорбитана и жирных кислот.
4. Результаты проведенной оценки, рекомендации и комментарии Комитета будут рассмотрены Комитетом Кодекса по пищевым добавкам с целью сформулировать

¹ В соответствии с Положениями о списках экспертов-консультантов и комитетов экспертов Генеральный директор представляет на рассмотрение Исполнительного комитета доклад о совещаниях комитетов экспертов, содержащий замечания о значении докладов и рекомендаций комитетов экспертов для последующей деятельности.

² Работа совещания координировалась штаб-квартирой ВОЗ, Женева.

³ WHO Technical Report Series, No 1027 (в печати).

рекомендации для национальных органов по безопасному использованию этих пищевых добавок, а также определить и рекомендовать соответствующие меры по управлению рисками и их смягчению, призванные при необходимости сократить воздействие этих добавок на здоровье людей.

5. ВОЗ выпустит в серии изданий ВОЗ по пищевым добавкам монографии с токсикологической и иной соответствующей информацией, на основе которой проводилась оценка безопасности этих соединений¹. ФАО выпускает краткие обзоры информации об идентификации и чистоте пищевых добавок.

Значение для политики в области общественного здравоохранения

6. Комитет путем научной оценки рисков на основе международного консенсуса устанавливает и по возможности количественно определяет значение воздействия на здоровье населения химических веществ в пищевых продуктах, – в данном случае в пищевых добавках, включая ароматизаторы. В случае выявления какой-либо угрозы здоровью Комитет готовит четкие рекомендации по мерам, которые должны быть приняты правительствами стран или Совместной программой ФАО/ВОЗ по стандартам на пищевые продукты (Комиссией Кодекс Алиментариус и ее вспомогательными органами).

7. Рекомендации Комитета экспертов используются Комиссией Кодекс Алиментариус при разработке международных стандартов безопасности пищевых продуктов, а также других руководящих указаний и рекомендаций. Эти стандарты имеют научное обоснование и устанавливаются только в отношении веществ, которые подверглись оценке со стороны Комитета. Таким образом обеспечивается соблюдение жестких стандартов безопасности продовольственных товаров в международном торговом обороте в целях защиты здоровья потребителей и обеспечения добросовестной практики торговли пищевыми продуктами.

8. Рекомендации Комитета также непосредственно учитываются государствами-членами при установлении национальных и региональных стандартов безопасности пищевых продуктов.

9. Работа Комитета в силу ее сложности и ввиду того, что она обеспечивает достижение международного научного консенсуса в оценке этих веществ, имеет уникальное значение и влияет на принятие глобальных решений в области общественного здравоохранения, касающихся безопасности пищевых продуктов.

Значение для программ Организации

10. Оценка химических веществ, содержащихся в пищевых продуктах, является постоянным направлением работы Комитета. За двухгодичный период 2018-2019 гг.

¹ Safety evaluation of certain food additives. WHO Food Additives Series, No. 80. Toxicological monographs of the eighty-seventh meeting (в стадии подготовки).

было проведено два совещания Комитета по пищевым добавкам¹. В течение двухгодичного периода 2020–2021 гг. наряду с восемьдесят девятым совещанием планируется провести еще одно совещание.

11. ВОЗ является партнером Совместной программы ФАО/ВОЗ по стандартам на пищевые продукты, основным органом которой выступает Комиссия Кодекс Алиментариус. Деятельность Комитета, уполномоченного обеспечивать надежную научную основу для международных стандартов и рекомендаций в отношении пищевых добавок, контаминантов и остатков ветеринарных лекарственных средств в продуктах питания, имеет ключевое значение для работы Комиссии Кодекс Алиментариус.

12. Результаты выполненных Комитетом оценок также используются руководителями бюро ВОЗ в странах, территориях и районах, а также региональными бюро ВОЗ при консультировании государств-членов по вопросам безопасности пищевых продуктов.

СТАНДАРТИЗАЦИЯ БИОЛОГИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ

Доклад о работе семьдесят первого совещания Комитета экспертов по стандартизации биологических препаратов, состоявшегося в виртуальном формате² 24- 28 августа 2020 г.³

13. Комитет экспертов по стандартизации биологических препаратов рассматривает положение дел в области биологических веществ, применяемых в медицине, включая вакцины, биологические терапевтические средства, препараты крови и соответствующие вещества, а также средства диагностики *in vitro*. Он координирует деятельность, позволяющую (а) принимать руководства и рекомендации ВОЗ по обеспечению качества, безопасности и эффективности таких веществ; и (b) устанавливать международные стандарты ВОЗ и другие эталонные материалы⁴.

14. Применение международных эталонных материалов для определения активности биологических веществ, используемых в профилактических и терапевтических целях и для обеспечения надежности процедур контроля качества и диагностики, позволяет обеспечивать сопоставимость данных во всем мире.

15. Это совещание было проведено в порядке исключения в дополнение к ежегодному октябрьскому совещанию Комитета. Комитет уделил основное внимание рассмотрению ряда неотложных вопросов по стандартизации биологических препаратов, которые касаются пандемии коронавирусного заболевания (COVID-19).

¹ Дополнительную информацию см. по адресу https://www.who.int/foodsafety/areas_work/chemical-risks/jecfa/en/ (по состоянию на 5 октября 2020 г.).

² Работа совещания координировалась штаб-квартирой ВОЗ, Женева.

³ WHO Technical Report Series, No. 1028 (в печати).

⁴ Обновленный перечень международных эталонных препаратов ВОЗ см. по адресу <http://www.who.int/bloodproducts/catalogue/en/> (по состоянию на 7 октября 2020 г.).

Основные рекомендации

16. На основе результатов международных исследований, которые проводятся сотрудничающими лабораториями, Комитет рекомендовал установить два новых международных эталонных стандарта ВОЗ и один замещающий международный эталонный стандарт ВОЗ. Кроме того, Комитет одобрил четыре предложения по будущим новым и заменяющим эталонным стандартам, два из которых имеют непосредственное отношение к пандемии COVID-19.

17. Комитет также рекомендовал принять два письменных стандарта ВОЗ:

- рекомендации по вопросам качества, безопасности и эффективности плазмидных ДНК-вакцин (вместо приложения 1 к Серии технических докладов ВОЗ, № 941); и
- поправку к приложению 4 Серии технических докладов ВОЗ, № 1016, Руководство по безопасному производству и контролю качества вакцин против полиомиелита.

18. Очевидно, что требуются дополнительные письменные стандарты и стандарты, используемые для измерений, которые непосредственно касаются коронавирусной инфекции COVID-19. В частности, вакцины на основе матричной РНК (мРНК) были в числе первых вакцин-кандидатов, поступивших в клиническую разработку во время пандемии, что привело к появлению запросов на нормативно-методическую документацию. В связи со значительными различиями в способах производства и оценки вакцин на основе мРНК Комитет посчитал нецелесообразным включать такие рекомендации в вышеуказанные рекомендации по вопросам качества, безопасности и эффективности плазмидных ДНК-вакцин, предложенные для принятия на этом совещании. Вместо этого Комитет рекомендовал подготовить отдельный документ по нормативным аспектам оценки вакцин на основе мРНК, который можно было бы обновлять по мере поступления более полных научных и клинических данных. Кроме того, Комитет предложил включить в этот документ приложение, охватывающее вопросы, непосредственно касающиеся вакцин на основе мРНК против коронавируса тяжелого острого респираторного синдрома 2 (SARS-CoV-2).

Значение для политики в области общественного здравоохранения

19. Вакцины на основе прямого введения ДНК плазмиды, кодирующей иммуноген (известные как плазмидные ДНК-вакцины или ДНК-вакцины), находятся на завершающей стадии клинической разработки. Учитывая потенциал этой технологии для оперативного реагирования на появление приоритетных патогенов во время чрезвычайных ситуаций в области общественного здравоохранения и настоятельную необходимость в создании вакцин-кандидатов для борьбы с нынешней пандемией COVID-19, необходимо в срочном порядке обеспечить разработку современного письменного стандарта ВОЗ, который будет способствовать сближению международных норм регулирования обращения таких вакцин. В вышеуказанных рекомендациях, предложенных Комитетом для принятия, представлены руководящие принципы в

отношении обеспечения качества, безопасности и эффективности плазмидных ДНК-вакцин для их использования в здравоохранении.

20. На своем совещании в 2018 г. Комитет рекомендовал принять Руководство ВОЗ по безопасному производству и контролю качества вакцин против полиомиелита. После опубликования этого руководства производители вакцин против полиомиелита обратились к ВОЗ с просьбой рассмотреть возможность использования в некоторых ключевых областях более гибких подходов, учитывающих особенности конкретных объектов и факторы риска. Впоследствии по итогам обсуждений с Консультативной группой ВОЗ по контейнменту Комитет рекомендовал внести в это руководство соответствующие поправки. Предложенные поправки были рекомендованы для принятия ВОЗ после подробного обсуждения вопросов толкования и последствий применения положений измененного текста для производителей вакцин. Изменения, внесенные в разделы руководства, позволят проводить оценку рисков, связанных с конкретными объектами и таким образом будут способствовать обеспечению более устойчивого баланса между риском реинтродукции полиовируса с объектов по производству вакцины населению общин и необходимостью глобального обеспечения вакциной против полиомиелита как важнейшего компонента деятельности по ликвидации полиомиелита.

21. Пандемия COVID-19 оказала неблагоприятное воздействие на поставки крови и ее компонентов во многие страны. Комитет получил обновленную информацию о последних временных рекомендациях ВОЗ по вопросу организации поставок безопасной крови надлежащего качества в период пандемии, а также по вопросу обеспечения безопасного сбора реконвалесцентной плазмы при COVID-19. Полученные данные свидетельствуют о том, что лечение пациентов с использованием такой плазмы является потенциально эффективным видом терапии. Крайне важно, чтобы в целях содействия проведению последовательного лечения титры нейтрализующих антител к коронавирусу SARS-CoV-2 были стандартизированы. Комитет выразил твердое мнение о том, что титры антител к коронавирусу SARS-CoV-2 в реконвалесцентной плазме COVID-19 должны быть откалиброваны в международных единицах, как только будет установлен соответствующий международный стандарт ВОЗ (см. ниже).

Значение для программ Организации

22. Комитет был кратко проинформирован о воздействии пандемии COVID-19 на работу ВОЗ в области вакцин и биотерапевтических лекарственных средств. ВОЗ разместила на своем веб-сайте рекомендации по стандартизации вакцин против коронавируса SARS-CoV-2 и разъяснила, каким образом действующие письменные стандарты ВОЗ могут использоваться в качестве полезного руководства и источника информации по разработке, производству и оценке таких вакцин, а также информации о существующих соответствующих стандартах, используемых для проведения измерений.

23. По итогам обзора ряда платформ для вакцин, используемых в настоящее время при разработке вакцин-кандидатов против SARS-CoV-2, а также задач по обеспечению их безопасности и эффективности Комитет пришел к выводу о необходимости разработки как письменных стандартов, так и стандартов, используемых для проведения измерений, в целях содействия созданию и производству таких вакцин. В частности, требуется

подготовка рекомендаций по разработке, валидации и стандартизированному сопоставлению тестов на антитела. Необходимо также разработать рекомендации по измерению и стандартизации клеточных иммунных реакций, особенно в отношении соответствующих вопросов безопасности. Кроме того, в настоящее время отсутствуют какие-либо рекомендации непосредственно по вопросам обеспечения качества, безопасности и эффективности вакцин против SARS-CoV-2 и в целом любых вакцин на РНК-платформе.

24. На совещании также были одобрены предложения по разработке двух международных стандартов для использования в чрезвычайных ситуациях в области общественного здравоохранения: первого международного стандарта ВОЗ на РНК коронавируса SARS-CoV-2 для тестов на основе использования NAT-метода и первого международного стандарта ВОЗ на иммуноглобулины к антигенам коронавируса SARS-CoV-2¹. Первый из них в срочном порядке требуется для стандартизации диагностических тестов, которые необходимы как при проведении клинического лечения, так и для сдерживания вспышек. Второй имеет важное значение для: (а) стандартизации тестов, используемых для измерения реакций антител при вакцинации; (б) диагностики произошедшего ранее воздействия коронавируса SARS-CoV-2; и (с) стандартизации содержания антител к SARS-CoV-2 в реконвалесцентной плазме при COVID-19.

25. Все большее значение для дополнения или замены рекомендуемых в настоящее время тестов для выявления адвентициальных вирусов в биологических препаратах приобретает технология высокопроизводительного секвенирования. Комитету были представлены два предложения по разработке эталонных стандартов для выявления адвентициальных вирусов в биологических препаратах с использованием технологии высокопроизводительного секвенирования. Эти предложения свидетельствуют о том, что стремительно развивающиеся высокопроизводительные технологии диагностики оказывают все большее влияние на работу данного Комитета и соответственно ВОЗ в целом.

РЕГУЛИРОВАНИЕ ТАБАЧНОЙ ПРОДУКЦИИ

Доклад десятого совещания Исследовательской группы ВОЗ по регулированию табачных изделий, состоявшегося в виртуальном формате², 28 сентября – 2 октября 2020 г.³

26. Исследовательская группа ВОЗ по регулированию табачных изделий публикует серию докладов в целях формирования научной базы для работы по регулированию табачных изделий. Это одно из глобальных благ в сфере общественного здравоохранения, которое создается в соответствии с резолюциями WHA54.18 (2001 г.), WHA53.17 (2000 г.) и WHA53.8 (2000 г.). В соответствии с положениями статей 9 и 10

¹ NAT: метод амплификации нуклеиновых кислот.

² Работа совещания координировалась штаб-квартирой ВОЗ, Женева.

³ WHO Technical Report Series, No. 1029 (в стадии подготовки).

Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака¹, а также соответствующими решениями Конференции Сторон Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака^{2,3} и соответствующими докладами ВОЗ, представленными Конференции Сторон^{4,5}, в этих докладах Исследовательской группы определяются основанные на фактических данных подходы к регулированию никотиновых и табачных изделий, включая новые и инновационные продукты, такие как электронные системы доставки никотина, электронные системы доставки продуктов, не являющихся никотином, и изделия из нагреваемого табака.

27. На десятом совещании Исследовательской группы были обсуждены девять справочных документов по следующим темам: токсины в изделиях из нагреваемого табака; воздействие, последствия для здоровья и рассмотрение заявлений о пониженном риске; привлекательность и аддиктивный потенциал изделий из нагреваемого табака; воздействие на восприятие и употребление и связанные с этим последствия; разнообразие изделий из нагреваемого табака: особенности и последствия; регулирующая деятельность в области употребления изделий из нагреваемого табака, включая страновые подходы, препятствия в сфере регулирования и замечания по вопросам регулирования; изучение существующих методов количественной оценки индивидуального риска для здоровья человека и применение этих методов в отношении электронных систем доставки никотина, а также оценки воздействия на здоровье населения и последствий для регулирования; оценка воздействия никотина при использовании электронных систем доставки никотина по сравнению с обычными сигаретами; ароматизаторы в составе новых и инновационных никотиновых и табачных изделий и традиционной продукции; использование изделий из нагреваемого табака: «переключение» на другие виды табачных изделий, «двойное» и «множественное» использование табачных изделий; и общее положение в мире в области маркетинга новых и инновационных никотиновых и табачных изделий, их продвижения и связанных с этим последствий. Кроме того, Исследовательская группа обсудила два обзорных документа по следующим темам: виды никотина в растениях табака, химические модификации и их значение для электронных систем доставки никотина; и поражение легких в результате использования электронных сигарет или вейпинга. Информация, представленная в этих документах, позволит обновить данные и повысить эффективность регулирования никотиновых и табачных изделий в целях содействия осуществлению политики на глобальном уровне.

¹ Текст Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака см. по адресу <https://apps.who.int/iris/handle/10665/42811> (по состоянию на 2 ноября 2020 г.).

² Решение FCTC/COP7(9) (2016 г.) (https://www.who.int/fctc/cop/cop7/FCTC_COP7_9_RU.pdf, по состоянию на 2 ноября 2020 г.).

³ Решение FCTC/COP6(9) (2014 г.) ([https://apps.who.int/gb/fctc/PDF/cop6/FCTC_COP6\(9\)-ru.pdf](https://apps.who.int/gb/fctc/PDF/cop6/FCTC_COP6(9)-ru.pdf), по состоянию на 2 ноября 2020 г.).

⁴ Решение FCTC/COP7(9) (2016 г.) (https://www.who.int/fctc/cop/cop7/FCTC_COP_7_11_RU.pdf, по состоянию на 2 ноября 2020 г.).

⁵ Документ FCTC/COP6(9) (2014 г.) (https://apps.who.int/gb/fctc/PDF/cop6/FCTC_COP6_10Rev1-ru.pdf, по состоянию на 2 ноября 2020 г.).

28. Исследовательская группа рассмотрела просьбы, представленные в ВОЗ через Секретариат Конвенции, в решении FCTC/COP8/(22) по инновационным и новым табачным изделиям, принятом Конференцией Сторон на ее восьмой сессии в 2018 г.¹ Это решение, а также другие новые вопросы в области регулирования табачных изделий, определили содержание справочных документов по изделиям из нагреваемого табака, указанным в пункте 27. Государства-члены запросили техническую помощь по этим вопросам для обоснования разработки национальной политики. После консультации с членами Исследовательской группы Секретариат Исследовательской группы пригласил экспертов в конкретных областях, которые в дополнение к внесению вклада в обсуждение предоставили наиболее актуальные эмпирические данные по регулированию никотиновых и табачных изделий в своих справочных документах. Доклад десятого совещания Исследовательской группы (который станет восьмым докладом Исследовательской группы, посвященным формированию научной базы для работы по регулированию табачных изделий) будет служить руководством для государств-членов при выборе наиболее эффективных и основанных на фактических данных способов устранения пробелов в области борьбы против табака и способствовать разработке согласованных механизмов регулирования табачных изделий. Кроме того, в докладе намечены области для дальнейшей работы, в которых основное внимание уделяется потребностям стран в сфере регулирования и которые таким образом определяют стратегию по оказанию непрерывной технической поддержки государствам-членам.

Основные рекомендации

29. Основные рекомендации для директивных органов и всех других заинтересованных сторон в том числе включают в себя следующее:

- (a) продолжать уделять первоочередное внимание основанным на фактических данных мерам по сокращению потребления табака, предусмотренным в Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака, и стремиться не реагировать на попытки отвлечь от их принятия, осуществляемые посредством рекламирования новых табачных изделий, таких как изделия из нагреваемого табака;
- (b) использовать действующий механизм регулирования табачных изделий для регулирования изделий из нагреваемого табака (в том числе соответствующих устройств) и рассмотреть вопрос о расширении сферы охвата существующих нормативных положений в тех случаях, когда лазейки в механизмах регулирования могут использоваться табачной промышленностью, в том числе в странах, в которых в настоящее время эти табачные изделия запрещены законом;
- (c) принимать самые строгие ограничительные меры по борьбе против табака в отношении изделий из нагреваемого табака (в том числе соответствующих устройств) в надлежащих случаях в соответствии с национальным

¹ Решение FCTC/COP8(22) (2018 г.) ([https://www.who.int/fctc/cop/sessions/cop8/FCTC_COP8\(22\)_RU.pdf?ua=1](https://www.who.int/fctc/cop/sessions/cop8/FCTC_COP8(22)_RU.pdf?ua=1), по состоянию на 2 ноября 2020 г.).

законодательством и с учетом необходимости обеспечения высокого уровня охраны здоровья населения;

(d) запретить всем производителям и связанным с ними группам заявлять о менее вредном воздействии изделий из нагреваемого табака по сравнению с другими изделиями и рекламировать изделия из нагреваемого табака в качестве эффективного подхода к отказу от употребления любых табачных изделий, а также запретить их использование в общественных местах, пока из независимых источников не будут получены надежные доказательства в поддержку изменения политики;

(e) обеспечить информирование общественности о рисках, связанных с использованием изделий из нагреваемого табака, в том числе о рисках двойного использования вместе с обычными сигаретами и другими курительными табачными изделиями, а также рисках их употребления во время беременности; корректировать ошибочные представления, противодействовать распространению ложных слухов и разъяснять, что уменьшение воздействия не обязательно означает уменьшение вреда;

(f) опираться на независимые данные и оказывать поддержку в проведении постоянных независимых исследований в целях оценки воздействия использования изделий из нагреваемого табака на здоровье населения, а также одновременно проводить критический анализ и интерпретацию данных, сбор которых финансируется табачной промышленностью, включая в том числе данные исследований по вопросам выбросов загрязняющих веществ и их токсичности в случае использования изделий из нагреваемого табака, а также возможного воздействия и последствий такого использования как для потребителей, так и для лиц, не пользующихся такими изделиями;

(g) требовать от производителей табачных изделий раскрывать всю информацию о продукции, в том числе о дизайне изделий, химическом составе, общем содержании никотина, видах никотина, токсичности, других результатах тестирования изделий и методах тестирования, соответствующим регулирующим органам не реже одного раза в год; и в случае каких-либо изменений в изделиях требовать предоставления обновленного отчета;

(h) запретить все виды деятельности, связанные с коммерческой реализацией электронных системы доставки никотина, электронных систем доставки продуктов, не являющихся никотином, и изделий из нагреваемого табака, в том числе через социальные сети и организации, финансируемые табачной промышленностью или связанные с ней;

(i) запретить использование электронных систем доставки никотина и электронных систем доставки продуктов, не являющихся никотином, в которых пользователь может изменять характеристики устройств и состав жидких ингредиентов (то есть открытые системы);

(j) воспрепятствовать продаже электронных систем доставки никотина, на долю которых приходится больше случаев злоупотребления по сравнению с обычными сигаретами, например, путем ограничения установленных норм в отношении выбросов загрязняющих веществ или чрезмерного выделения никотина; и

(k) запретить добавление других фармакологически активных веществ (в тех юрисдикциях, где они разрешены законом) кроме никотина в электронные системы доставки никотина, а также таких веществ, как каннабис и тетрагидроканнабинол, в электронные системы доставки никотина и электронные системы доставки продуктов, не являющихся никотином.

Значение для политики в области общественного здравоохранения

30. В докладе Исследовательской группы содержатся рекомендации, полезные для изучения результатов исследований и данных об инновационных и новых никотиновых и табачных изделиях, в частности об электронных системах доставки никотина, электронных системах доставки продуктов, не являющихся никотином, и изделиях из нагреваемого табака. В нем обращается особое внимание на воздействие этих изделий и/или особенностей их использования на показатели в области охраны здоровья населения, в том числе их аддиктивный потенциал, их восприятие и употребление, привлекательность, потенциальная роль в формировании привычки к курению и отказе от курения; применяемые маркетинговые стратегии, в том числе стратегии продвижения товаров и их воздействие, заявления о более низком уровне вреда такой продукции; разнообразие изделий; количественная оценка риска для здоровья отдельных лиц и групп населения; регулирующая деятельность и опыт отдельных стран; воздействие таких изделий на эффективность борьбы против табака; и пробелы в научных знаниях. Вышеизложенные рекомендации Исследовательской группы непосредственно направлены на решение некоторых уникальных проблем регулирования, с которыми сталкиваются государства-члены в связи с проникновением этих изделий на целый ряд рынков. Кроме того, доклад поможет государствам-членам обновить имеющуюся информацию об инновационных и новых никотиновых и табачных изделиях и будет способствовать разработке эффективных стратегий регулирования никотиновых и табачных изделий.

31. Благодаря своему уникальному составу Исследовательская группа, образованная экспертами в технических и научных областях, а также в области регулирования, изучает и анализирует сложные данные и результаты исследований, обобщая их в рекомендациях в области политики, которые служат основой для разработки политики на национальном, региональном и глобальном уровнях. Такие рекомендации способствуют международной координации усилий в области регулирования и применению передовой практики в области регулирования изделий, активизируют наращивание потенциала в области регулирования изделий во всех регионах ВОЗ и представляют собой основанный на достоверных научных знаниях готовый ресурс для государств-членов, а также способствуют осуществлению Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака ее государствами-участниками.

Значение для программ Организации

32. Доклад был подготовлен в соответствии с имеющимся у Исследовательской группы ВОЗ по вопросам регулирования табачной продукции мандатом на подготовку для Генерального директора научно обоснованных, опирающихся на фактические данные и адресованных государствам-членам рекомендаций по регулированию табачной продукции¹, представляющему собой высокоспециализированную техническую область борьбы против табака, в которой государства-члены сталкиваются с серьезными трудностями. Итоги обсуждения, проведенного Исследовательской группой, и ее основные рекомендации позволят углубить понимание государствами-членами электронных систем доставки никотина, электронных систем доставки продуктов, не являющихся никотином, и изделий из нагреваемого табака. Вклад доклада в совокупность знаний о регулировании табачных изделий будет играть ключевую роль в качестве информационной основы для работы в соответствии с программой по борьбе с табаком в рамках Департамента ВОЗ по вопросам укрепления здоровья, особенно в том, что касается предоставления технической поддержки государствам-членам. Кроме того, доклад будет способствовать получению обновленной информации государствами-членами и регулирующими органами при проведении совещаний Глобального форума ВОЗ для органов, регулирующих оборот табака, и международному обмену информацией через сеть EZCollab Глобального форума органов, регулирующих оборот табака. Государства-участники Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака будут получать обновленную информацию благодаря всеобъемлющему докладу об исследованиях и фактических данных об инновационных и новых табачных изделиях, который был запрошен Конференцией Сторон на ее восьмой сессии². Всеобъемлющий доклад будет содержать основные тезисы и рекомендации восьмого доклада Исследовательской группы. Все это будет способствовать выполнению задачи 3.а в рамках Целей в области устойчивого развития (то есть активизации осуществления Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака).

ДЕЙСТВИЯ ИСПОЛНИТЕЛЬНОГО КОМИТЕТА

33. Исполкому предлагается принять настоящий доклад к сведению.

= = =

¹ В ноябре 2003 г. по решению Генерального директора бывший научно-консультативный комитет по вопросам регулирования табачной продукции был преобразован из научно-консультативного комитета в исследовательскую группу.

² См. решение FCTC/COP8(22), пункт 2(а).