



临时议程（附加注释）

1. 会议开幕和通过议程

- 将请会员国机制通过会议议程（文件 A/MSM/12/1）。

2. 实施会员国机制工作计划的活动和预算最新情况

- 秘书处将介绍实施会员国机制工作计划的活动和预算最新情况。将请会员国机制注意该报告（文件 A/MSM/12/2）。

3. 儿童非处方止咳糖浆确认或怀疑受到高浓度二甘醇和乙二醇污染事件的最新情况

- 秘书处将介绍与这些事件应对有关的最新情况，并请会员国分享其在预防和应对此类事件方面的经验。将请会员国机制注意该报告（文件 A/MSM/12/3）。

4. 2022-2023 年期间重点活动清单最新情况

- 秘书处和（或）各工作组主席将介绍下列重点活动的最新情况，并在必要时寻求会员国机制的指导和反馈（文件 A/MSM/12/4）。

(A) 加强国家/区域监管当局预防、发现和应对伪劣医疗产品的能力

(B) 发展、扩大和维护全球利益攸关方网络，以促进合作与协作（文件 A/MSM/12/5）

(C) 提高会员国对伪劣医疗产品筛查和检测技术的认识和使用，并改进国家追溯系统的实施工作

- (D) 利用决策者、采购者、销售商、从业人员、患者和消费者等相关利益攸关方的能力，并通过良好治理，减轻伪劣医疗产品造成的负担
- (E) 提高会员国大力开展伪劣医疗产品风险通报活动的的能力
- (F) 提高会员国的能力，增强人们对会员国处理伪劣医疗产品工作的认识以及工作有效性、影响力和覆盖面
- (G) 确定并制定适当策略，了解和处理通过互联网销售或供应伪劣医疗产品的问题
- (H) 制定战略，协助国家监管当局减轻在非正规市场销售的伪劣医疗产品造成的公共卫生风险（A/MSM/12/6）

5. 世卫组织参与相关全球和区域举措事宜

- 秘书处将介绍世卫组织参与相关全球和区域举措的最新情况。

6. 对会员国机制的评价

- 秘书处将介绍有关会员国机制评价状况的最新情况。

7. 治理事项

– 会员国机制的决策

- 将审议会员国机制的决策问题（文件 A/MSM/12/7）。

– 非国家行为者参与会员国机制工作的可能性

- 将讨论非国家行为者参与会员国机制工作的可能性（文件 A/MSM/12/8）。

– 2024-2025 年指导委员会成员

- 将在区域协商后向会员国机制通报新的指导委员会组成情况。

8. 2024–2025 年期间实施会员国机制工作计划的重点活动清单草案

- 将请会员国核准 2024–2025 年期间实施会员国机制工作计划的重点活动清单，包括战略计划（文件 A/MSM/12/9）。

9. 会员国机制第十三次会议拟议会期

- 会员国将决定举办会员国机制第十三次会议的时间。

10. 会员国机制的报告

- 将请会员国通过会议报告。

11. 会议闭幕

= = =