



Предварительная повестка дня

- 1. Открытие совещания и утверждение повестки дня**
- 2. Обновленная информация о мероприятиях и бюджетных вопросах в контексте реализации плана работы механизма государств-членов**
- 3. Обновленная информация об инцидентах, связанных с выявлением подтвержденного или предполагаемого загрязнения безрецептурных детских сиропов диэтиленгликолем и этиленгликолем в высокой концентрации**
- 4. Обновленная информация о приоритетных направлениях деятельности на период 2022–2023 гг.**
 - (A) Укрепление потенциала национальных/ региональных органов регулирования в целях предупреждения, выявления и пресечения оборота некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции
 - (B) Развитие, расширение и поддержка глобальных сетей заинтересованных сторон в интересах содействия сотрудничеству и совместной работе
 - (C) Содействие более глубокому пониманию и использованию государствами-членами технологий скрининга и выявления некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции, а также внедрению национальных систем учета движения медицинской продукции
 - (D) Использование знаний и возможностей соответствующих заинтересованных сторон, включая политиков, субъектов закупок, дистрибьюторов, практикующих врачей и фармацевтов, пациентов и потребителей, а также практики надлежащего управления в интересах снижения бремени некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции
 - (E) Укрепление потенциала государств-членов в области проведения эффективных кампаний по распространению информации о рисках, связанных с некондиционной и фальсифицированной медицинской продукцией
 - (F) Укрепление потенциала государств-членов в области обеспечения осведомленности, повышения эффективности, усиления воздействия и расширения охвата работы по проблеме некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции

(G) Определение и разработка надлежащих стратегий для изучения и решения проблемы распространения или предложения некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции через сеть Интернет

(H) Разработка стратегий, на основе которых национальные органы по надзору в сфере обращения лекарственных средств могли бы принимать меры по смягчению риска для здоровья населения, связанного со сбытом некондиционной и фальсифицированной медицинской продукции на неформальных рынках

5. **Участие ВОЗ в соответствующих глобальных и региональных инициативах**
6. **Оценка механизма государств-членов**
7. **Вопросы управления**
 - **Порядок принятия решений механизмом государств-членов**
 - **Возможное взаимодействие с негосударственными структурами в рамках работы механизма государств-членов**
 - **Членский состав Руководящего комитета в 2024–2025 гг.**
8. **Проект перечня приоритетных направлений деятельности для осуществления плана работы механизма государств-членов на период 2024–2025 гг.**
9. **Предлагаемая дата проведения тринадцатого совещания механизма государств-членов**
10. **Доклад механизма государств-членов**
11. **Закрытие заседания**

= = =