



CONFERENCE D'EXPERTS
SUR L'USAGE RATIONNEL DES MEDICAMENTS

25-29 novembre 1985, Nairobi, Kenya



ORDRE DU JOUR ANNOTE

Points de l'ordre du jour

1. SOURCES, NATURE ET DISPONIBILITE DE L'INFORMATION

(Documents de travail 1.1 et 1.2)

Dans le but d'aider les divers intéressés à mieux s'orienter dans la pléthore d'informations concernant les médicaments, il a été prévu d'examiner, lors de cette réunion, les sources, les types et la disponibilité des informations : publications, conférences, documentation professionnelle, fiches techniques, formulaires, bulletins et systèmes d'information pharmaceutique. Les travaux porteront également sur le type et le degré d'information utiles aux prescripteurs et au public et sur le rôle de ceux qui sont à l'origine de l'information pharmaceutique et/ou de ceux qui en ont besoin, notamment les gouvernements et les organes nationaux de réglementation et mécanismes similaires, la communauté scientifique, les praticiens de la santé, l'industrie, les médias et les organisations de consommateurs et de malades. Une place particulière sera faite dans ces débats au rôle de l'OMS dans ce domaine.

2. CONTROLE ET DISTRIBUTION DES MEDICAMENTS

(Documents de travail 2.1 à 2.6)

La discussion portera sur les nombreux aspects du contrôle et de la distribution des médicaments - y compris leur commercialisation -, la législation sanitaire nationale pertinente, les pratiques relatives à la prescription et les systèmes de distribution. Les aspects de la commercialisation des médicaments tels que l'enregistrement, les marques et noms génériques, l'étiquetage, le conditionnement, la fixation des prix, le droit de prescrire, le droit de distribuer, le droit de vendre au détail, la vente sans ordonnance et la promotion seront examinés - la promotion recouvrant des questions telles que l'information des personnes habilitées à établir les ordonnances, les représentants, la publicité, les échantillons et les symposiums. Le rôle du programme d'action de l'OMS pour les médicaments essentiels et du Système OMS de certification de la qualité des produits pharmaceutiques entrant dans le commerce international sera examiné. Pour illustrer le contrôle et la distribution des médicaments, une série d'études de cas nationales préparées par les gouvernements intéressés seront présentées (documents de travail 2.4.1-2.4.6).

3. FORMATION, EDUCATION ET AUTRES TRANSFERTS D'INFORMATION

(Documents de travail 3.1 et 3.2)

La question de l'éducation et de la formation à l'usage rationnel des médicaments par les personnels de santé et le public sera examinée. Au nombre des sujets traités figureront la formation de diverses catégories de personnels sanitaires, l'éducation

des individus, des familles et des communautés et l'utilisation des études de cas aux fins de formation. Il sera question en particulier du rôle de l'OMS dans la formation, l'éducation et d'autres transferts d'information.

Remarque : Les documents de travail relatifs aux sujets ci-dessus comprendront des propositions destinées à améliorer la situation dans chaque domaine en vue de promouvoir un usage plus rationnel des médicaments. Les participants devront examiner ces propositions et formuler leurs propres suggestions.

4. RESUME PAR LE DIRECTEUR GENERAL DES PROBLEMES EN CAUSE, DES TRAVAUX DE LA CONFERENCE ET DE LEURS INCIDENCES POTENTIELLES SUR LE PROGRAMME DE L'OMS

Le Directeur général résumera les problèmes qui se posent, les travaux de la Conférence et les incidences potentielles de celle-ci sur le programme de l'OMS. Les participants auront la possibilité de formuler des observations sur ce résumé, qui servira ensuite de base pour la préparation du rapport du Directeur général à la Trente-Neuvième Assemblée mondiale de la Santé en 1986.

= = =