



24 octobre 2016

(16-5790)

Page: 1/14

**Conseil des aspects des droits de propriété  
intellectuelle qui touchent au commerce**

Original: anglais

**ACTIVITÉS DE COOPÉRATION TECHNIQUE: RENSEIGNEMENTS COMMUNIQUÉS  
PAR D'AUTRES ORGANISATIONS INTERGOUVERNEMENTALES**

ORGANISATION MONDIALE DE LA SANTÉ (OMS)

*Addendum*

À sa réunion des 7 et 8 juin 2016, le Conseil des ADPIC est convenu d'inviter les organisations intergouvernementales ayant le statut d'observateur au Conseil à actualiser les renseignements concernant leurs programmes de coopération technique et financière qui intéressent la mise en œuvre de l'Accord sur les ADPIC.

Le présent document reproduit les renseignements que l'Organisation mondiale de la santé (OMS) a fournis dans une communication datée du 18 octobre 2016.

---

## **1 INTRODUCTION**

1. La présente communication résume les activités de coopération technique menées par l'Organisation mondiale de la santé (OMS) en matière de santé publique, d'innovation et de propriété intellectuelle depuis la présentation du rapport précédent, en octobre 2015 (IP/C/W/609/Add.5). Pour l'OMS, l'objectif global de la coopération technique est de renforcer la capacité des pays en développement dans les domaines de l'innovation liée à la santé, de l'accès aux médicaments et de la gestion de la propriété intellectuelle. La coopération technique est fondée sur le mandat défini dans la Stratégie et le Plan d'action mondiaux pour la santé publique, l'innovation et la propriété intellectuelle, et dans d'autres résolutions pertinentes de l'Assemblée mondiale de la santé.

## **2 PARTENARIAT MONDIAL POUR LA RECHERCHE-DÉVELOPPEMENT DE NOUVEAUX ANTIBIOTIQUES**

2. En 2015, la Soixante-huitième Assemblée mondiale de la santé a adopté le Plan d'action mondial pour combattre la résistance aux antimicrobiens, qui impose à l'OMS de proposer diverses options pour la création de nouveaux partenariats visant à définir les priorités concernant les nouveaux traitements, outils diagnostiques et vaccins pour lutter contre les agents pathogènes résistants. Par suite de ce mandat, le Partenariat mondial pour la recherche-développement de nouveaux antibiotiques a été mis en place en mai 2016, en tant qu'initiative conjointe de l'OMS et de l'initiative Médicaments contre les maladies négligées (DNDi). Le Partenariat vise à mettre au point de nouveaux traitements antibiotiques, à promouvoir leur utilisation responsable et à assurer un accès équitable à ces antibiotiques. Plus de 2 des 3 millions d'euros nécessaires à la phase d'incubation ont été obtenus auprès des gouvernements de l'Afrique du Sud, de l'Allemagne, des Pays-Bas, du Royaume-Uni et de la Suisse, ainsi que de Médecins Sans Frontières (MSF). En étroite collaboration avec les parties prenantes partout dans le monde – entreprises pharmaceutiques, sociétés de biotechnologie, jeunes entreprises innovantes, milieux universitaires, société civile et autorités sanitaires, entre autres – le partenariat mènera des activités de recherche-développement (R&D) sur les antibiotiques pour mettre au point de nouveaux traitements antibiotiques.

3. La DNDi s'occupera de la phase d'incubation, tandis que l'équipe du Partenariat mondial pour la recherche-développement de nouveaux antibiotiques se chargera d'élaborer le plan d'action, de collecter des fonds, de définir la stratégie scientifique, d'établir un groupe de travail scientifique, de préparer l'établissement d'une entité indépendante et de créer un portefeuille de produits. L'OMS apportera son aide au Partenariat pour définir les priorités, élaborer des pratiques de gestion appropriées et des politiques d'accès, faire rapport à ses États membres, instaurer une collaboration étroite avec le secrétariat chargé de la résistance aux antimicrobiens et les départements de l'OMS compétents, y compris avec l'équipe du Département Médicaments essentiels, et avec l'Observatoire mondial de la recherche-développement en santé.

4. Dans un premier temps, le Partenariat identifiera, en collaboration avec l'OMS, les lacunes actuelles en matière de R&D. Dans un deuxième temps, il élaborera et lancera des projets de R&D visant à mettre au point les nouvelles solutions thérapeutiques nécessaires qui seraient susceptibles de porter rapidement des fruits, comme l'amélioration des protocoles antibiotiques existants, tout en adoptant des approches plus transversales permettant de découvrir de nouveaux antibiotiques, y compris la récupération des connaissances et des ressources relatives à des antibiotiques oubliés, retirés du marché ou abandonnés. En dernier lieu, le Partenariat créera un portefeuille plus vaste de nouveaux traitements antibiotiques. Il s'est fixé pour objectif de mettre en œuvre au moins deux projets destinés à répondre aux besoins mondiaux urgents en matière de santé d'ici à la fin de 2016, et deux autres d'ici à la fin de 2017.

### 3 TRANSFERT DE TECHNOLOGIE ET PRODUCTION LOCALE

5. L'OMS a étroitement coopéré avec le gouvernement éthiopien à l'élaboration et au lancement d'une stratégie et d'un plan d'action nationaux pour le développement de la fabrication de produits pharmaceutiques en Éthiopie pour la période 2015-2025. Le rapport a été lancé conjointement par le Vice-Premier Ministre de l'Éthiopie et la Directrice générale de l'OMS en juillet 2015. Depuis lors, l'OMS collabore avec le gouvernement éthiopien afin d'inciter les partenaires de développement à soutenir la phase de mise en œuvre. L'objectif stratégique n° 5 de la stratégie et du plan d'action met l'accent sur la nécessité de soutenir la création d'un pôle local de production de nouveaux ingrédients pharmaceutiques actifs.<sup>1</sup> Conformément aux divers objectifs stratégiques de la stratégie et du plan d'action nationaux, l'OMS a aidé à réaliser des évaluations sur la possibilité de fabriquer localement des ingrédients pharmaceutiques actifs en Éthiopie et à déterminer qu'il fallait accorder la priorité aux médicaments essentiels dans la production locale. L'expérience acquise en Éthiopie dans l'élaboration et la mise en œuvre de la stratégie et du plan d'action nationaux peut être appliquée à d'autres pays d'Afrique.

6. L'OMS a publié en 2016, avec le soutien de la Commission européenne, un rapport intitulé *"The role of intellectual property in local production in developing countries: Opportunities and challenges"*<sup>2</sup> (Rôle de la propriété intellectuelle dans la production locale dans les pays en développement: perspectives et défis), dans le cadre d'un projet plus large portant sur divers aspects et défis de la production locale et sur les conditions dans lesquelles cette dernière pourrait améliorer l'accès aux médicaments essentiels.<sup>3</sup> Le rapport s'attache au rôle joué par la propriété intellectuelle pour faciliter la production locale et, en dernier lieu, pour améliorer l'accès aux produits médicaux dans les pays à revenu faible ou intermédiaire.

7. La façon dont un système national de la propriété intellectuelle est constitué a son importance lorsque vient le temps d'examiner les possibilités de produire localement des produits pharmaceutiques dans les pays en développement. S'appuyant sur des exemples concrets et sur les rapports panoramiques sur les brevets, ce rapport s'emploie à définir les diverses stratégies et options qui existent pour faciliter la production locale. Il décrit les perspectives qui s'offrent aux pays disposant d'une industrie des médicaments génériques pour concevoir un système de la propriété intellectuelle favorable à la production locale et, éventuellement, à la santé publique. Le rapport souligne à quel point il importe de disposer de systèmes d'administration des brevets transparents et équitables, en prenant pour exemple l'accès aux informations sur les brevets. Il illustre comment ceci peut aussi encourager l'utilisation de certaines flexibilités avant l'octroi d'un brevet pour accorder une place plus importante aux fabricants locaux de médicaments génériques et stimuler la production locale.

<sup>1</sup> [http://www.who.int/phi/publications/Ethiopia\\_strategy\\_local\\_production.pdf?ua=1](http://www.who.int/phi/publications/Ethiopia_strategy_local_production.pdf?ua=1).

<sup>2</sup> [http://www.who.int/phi/publications/int\\_prop\\_role\\_local\\_prod\\_opportunities-challenges.pdf?ua=1](http://www.who.int/phi/publications/int_prop_role_local_prod_opportunities-challenges.pdf?ua=1).

<sup>3</sup> [http://www.who.int/phi/publications/local\\_production/en](http://www.who.int/phi/publications/local_production/en).

8. Le rapport contient des rapports panoramiques sur les brevets qui identifient les brevets les plus pertinents et les pays dans lesquels ils ont été déposés ou octroyés, afin de montrer les perspectives de production locale qui existent pour diverses gammes de produits et différents pays. Les produits visés dans ces rapports panoramiques sont les suivants:

- Atazanavir, médicament antiviral inhibiteur de la protéase indiqué pour le traitement de l'infection à VIH.
- Gardasil, vaccin recombinant quadrivalent contre le papillomavirus humain (PVH) pour prévenir le cancer du col de l'utérus et des verrues génitales provoqués par le PVH de types 6, 11 et 16 et la vaccination contre le PVH.
- Imatinib, médicament essentiel pour le traitement de certains cancers et de certaines tumeurs.
- Interféron alfa-2a pégylé, médicament antiviral indiqué pour le traitement de l'hépatite chronique C.
- Raltegravir, médicament antiviral indiqué, en association avec d'autres agents antirétroviraux, pour le traitement de l'infection à VIH.
- Sitagliptin, médicament antidiabétique indiqué, en complément d'un régime diététique et d'exercices physiques, pour améliorer le contrôle glycémique chez les adultes atteints de diabète de type 2.

#### **4 PLAN D'ACTION DE L'OMS POUR LA RECHERCHE-DÉVELOPPEMENT SUR LA PRÉVENTION DES ÉPIDÉMIES**

9. Les États membres de l'OMS ont accueilli avec satisfaction le Plan d'action pour la recherche-développement lors de l'Assemblée mondiale de la santé tenue en mai 2016. Ce plan d'action, un plan stratégique d'intervention en cas d'urgence élaboré au niveau mondial, encourage l'organisation d'activités de R&D pour prévenir les épidémies. Il a pour objectif la mise à disposition rapide de tests, de vaccins et de médicaments efficaces pour sauver des vies, prévenir les épidémies à grande échelle et minimiser les perturbations sociales et économiques en cas de flambée.

10. Si la flambée d'Ebola observée dans les pays d'Afrique de l'Ouest en 2014 a mis en évidence le manque de préparation de la communauté sanitaire mondiale, elle a aussi montré qu'il était possible de raccourcir considérablement les délais de la R&D. Guidée par un comité consultatif scientifique international, l'OMS collabore avec des partenaires actifs dans les instances mondiales pour créer un modèle de R&D novateur concernant les agents pathogènes émergents pour lesquels les traitements médicaux sont peu nombreux, voire inexistantes. Les progrès accomplis à ce jour comprennent l'identification des principaux obstacles à la collaboration internationale, un consensus quant aux principes de partage des données et la recherche d'approches innovantes pour la réalisation d'essais cliniques.

11. Trois approches sont actuellement suivies pour améliorer l'état de préparation dans le cadre du plan d'action. Ces approches, qui découlent des leçons tirées de l'épidémie d'Ebola de 2014-2016, sont les suivantes: identifier les menaces de maladies infectieuses prioritaires, ainsi que les lacunes et priorités en matière de R&D; renforcer la collaboration entre les parties prenantes; et créer un environnement propice aux activités de R&D pendant les flambées. Les efforts déployés par l'OMS aideront à maximiser la cohérence, la solidité et l'efficacité des travaux de recherche et des interventions. Ces nouvelles approches réduiront sensiblement le délai entre l'identification d'une flambée et le déploiement de nouvelles technologies médicales destinées aux pays en développement touchés par une crise de santé publique, pour sauver des vies et éviter que la crise ne se généralise.

## **5 COMMUNICATION DE L'OMS AU GROUPE DE HAUT NIVEAU SUR L'ACCÈS AUX MÉDICAMENTS DU SECRÉTAIRE GÉNÉRAL DES NATIONS UNIES**

12. La communication présentée en 2016 par l'OMS au Groupe de haut niveau sur l'accès aux médicaments du Secrétaire général des Nations Unies résumait l'expérience pertinente de l'OMS en matière d'accès aux médicaments en lien avec le système d'innovation actuel. Dans cette communication, l'OMS plaide en faveur de l'élargissement de la communauté de brevets de médicaments, en appelle à une plus grande transparence sur le statut des médicaments essentiels sous l'angle des brevets et encourage le Groupe de haut niveau à se pencher sur la question de savoir comment établir une distinction entre ce qui constitue des avancées devant être considérées comme brevetables et ce qui relève de la gestion du cycle de vie. Dans cette communication, l'OMS soumet également à l'examen du Groupe certains des projets qu'elle dirige concernant notamment:

- la possibilité de créer un fonds commun qui regrouperait les contributions volontaires en faveur de la R&D dans le domaine pharmaceutique pour les maladies négligées.
- le Plan d'action pour la R&D sur les agents pathogènes susceptibles de causer de graves flambées dans un avenir proche, par exemple la capacité de faire face aux agents pathogènes émergents avec des contre-mesures médicales limitées ou nulles, comme dans le cas de la flambée d'Ebola de 2014-2015 (voir les paragraphes 9 et 10).
- l'initiative conjointe OMS/DNDi sur la création d'un Partenariat mondial pour la recherche-développement de nouveaux antibiotiques (voir les paragraphes 2 à 4).
- l'organisation d'un forum sur la tarification équitable, afin de fournir une plate-forme mondiale permettant aux parties prenantes concernées d'examiner et d'élaborer des stratégies efficaces pour la mise en place d'une couverture sanitaire universelle. Le but fondamental est d'identifier les possibilités et stratégies les plus prometteuses pour améliorer l'accès aux nouveaux médicaments tout en faisant en sorte que les mesures d'incitation demeurent suffisantes pour la recherche et l'innovation et que les médicaments génériques restent également sur le marché.

## **6 APPUI DIRECT AUX PAYS**

13. En collaboration avec les organisations internationales compétentes, l'OMS, au niveau du siège et de ses bureaux régionaux et nationaux, fournit un soutien technique et des conseils pour l'élaboration de politiques, de lois et de réglementations nationales facilitant l'application et la gestion de la propriété intellectuelle de façon à favoriser au maximum l'innovation dans le domaine de la santé et à promouvoir l'accès aux produits et aux services de santé. Cet appui est fourni aux États membres qui en font la demande pour les aider à trouver des moyens de sauvegarder leurs intérêts en matière de santé publique tout en remplissant les obligations qui leur incombent au titre des accords commerciaux internationaux.

14. L'OMS a en particulier répondu à une demande présentée par la Colombie lors de l'Assemblée mondiale de la santé tenue en 2016, au sujet de la garantie d'accès à l'imatinib, médicament anticancéreux figurant dans la Liste des médicaments essentiels de l'OMS. L'Organisation panaméricaine de la santé (OPS) et l'OMS ont fourni un soutien à certains pays membres dans le cadre de discussions sur la négociation de nouveaux accords commerciaux régionaux et leur incidence possible sur les politiques de santé. Elles ont également apporté leur aide à certains pays dans la mise en œuvre et l'utilisation des flexibilités ménagées par l'Accord sur les ADPIC pour faciliter l'accès aux médicaments.

15. Aux côtés de l'OMC, de l'OMPI et de la CNUCED, l'OMS a fourni une assistance technique au Département sud-africain du commerce et de l'industrie pour l'élaboration d'un cadre consultatif sur la propriété intellectuelle. Un expert de l'OMS a participé à une séance de travail de deux jours avec le Comité interministériel de la propriété intellectuelle, pour expliquer les différents éléments du cadre consultatif.<sup>4</sup> En partenariat avec la CNUCED, l'OMS a fourni une assistance technique à l'Éthiopie sur la manière d'utiliser son statut de PMA pour stimuler la production locale.

---

---

<sup>4</sup> <http://www.thedti.gov.za/news2016/IPConsultativeFramework.pdf>.

## ANNEXE<sup>1</sup>

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Intellectual Property to Meet South Africa's Developmental Objectives National Workshop, WTO in collaboration with WHO, WIPO and UNCTAD	26-27 September 2016	Pretoria, South Africa	The Workshop aimed at the issues relating to the intersection between public health and intellectual property including patent examinations and review procedures and limitations to patent rights. It also considered the links between public health and policy dimensions including competition policy and rules and industrial policies.	
Pharmaceutical policies and rational use of medicines multi-country consultation, WHO	7-11 September 2016	Copenhagen, Denmark	The aim of the consultation is to bring together high-level academics, stakeholders and policy-makers to discuss current challenges and opportunities in pharmaceutical policies. The meeting focused on reviewing and sharing effective governance strategies for improving access to medicines, while implementing the World Health Assembly Resolution 67.22 and high-price medicines – affordability and sustainable access – and consulting on the next steps in providing health technologies and pharmaceuticals (HTP) country support.	<a href="http://www.euro.who.int/en/media-centre/events/events/2015/09/pharmaceutical-policies-and-rational-use-of-medicines-multicountry-consultation">http://www.euro.who.int/en/media-centre/events/events/2015/09/pharmaceutical-policies-and-rational-use-of-medicines-multicountry-consultation</a>
Summer School on Pharmaceutical Pricing, the Austrian Health Institute in collaboration with WHO	29 August – 2 September 2016	Vienna, Austria	The summer school helped train high-level civil servants in the WHO European Region in shaping and implementing policies for pricing medicines. Participants learnt about medicine pricing across Europe, funding and reimbursement models, methods for comparing and analyzing prices, and the benefits and limitations of various policies.	<a href="http://www.euro.who.int/en/health-topics/Health-systems/health-technologies-and-medicines/news/news/2016/09/first-of-its-kind-training-targets-medicine-pricing-policies">http://www.euro.who.int/en/health-topics/Health-systems/health-technologies-and-medicines/news/news/2016/09/first-of-its-kind-training-targets-medicine-pricing-policies</a>

<sup>1</sup> En anglais seulement.

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Annual meeting of the interim network for promoting cooperation for regulation of medical products in the SEA Region, WHO	17–18 August 2016	Bangkok, Thailand	The meeting discussed the timely access to safe and efficacious medical products of assured quality to achieve Universal Health Coverage. This Network will support the development of efficient and effective medical products regulatory system and promote the strengthening of the role of National Regulatory Authorities of each country in the SEA region through fostering collaboration, building trust and sharing regulatory information.	
International Trade and Health Technical Conference (ITH), Ministry of Health Thailand, WHO-SEARO	7-11 August 2016	Bangkok, Thailand	The Ministry of Health Thailand organized the International Trade and Health Conference (ITH) that covered various areas where the Trans-Pacific Partnership Agreement (TPP) would impact health. These include traditional medicines, herbs and genetic resource; medicines, vaccines and biological products; medical devices; food; cosmetics; tobacco; alcoholic beverages; and health services. SEARO provided technical support in the area of traditional medicines and knowledge and genetic resources.	
13 <sup>th</sup> WIPO-WTO Colloquium for Teachers of Intellectual Property from Developing Countries, with participation from WHO	13-24 June 2016	Geneva, Switzerland	The aim of the WIPO-WTO Colloquium is to help teachers of IP from developing countries become more aware of the Geneva institutions, negotiations and other activities dealing with intellectual property law and policy, and to strengthen their countries' independent research, policy analysis and teaching in international intellectual property law and economics with its diverse policy contexts.	

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
WTO Academic Support Programme – Lectures on TRIPS in Summer Academy at the Centre for WTO Studies, Indian Institute of Foreign Trade, with participation from WHO	30 May 2016	Delhi, India	This training course was sponsored by the Indian Government through the Indian Institute of Foreign Trade, New Delhi, in the form of a Summer Academy on trade law in cooperation with the World Trade Institute. It aimed at strengthening India's capacity on trade law.	
International Conference on IP and Counterfeit, Falsified and Substandard Drugs, WHO/Ministry of Health and Population/Institut Français Égypte	29-30 May 2016	Cairo, Egypt	The themes discussed at the Conference included IP and patent issues in Egypt, as well as the role of law and law enforcement in controlling counterfeit, falsified and substandard drugs. Presentations were made by representatives of the Government of Egypt, the WTO, French experts and private sector representatives. WHO contributed the public health perspective making a clear distinction between intellectual property and public health considerations.	
National consultation on Transitioning from MDGs to SDGs: Ensure healthy lives and promote well-being for all Indians at all ages, WHO, Indian Ministry of Health & Family Welfare	10-11 May 2016	New Delhi, India	The focus of the two-day consultation is to reflect on the successes and the lessons learnt from the Millennium Development Goals (MDG) era and the possible way forward for achieving the ambitious and inclusive agenda of SDGs in the health sector over the next 15 years. SEARO provided technical support on improving access to affordable medicines, vaccines and diagnostics.	<a href="http://www.searo.who.int/india/mediacentre/events/2016/consultation_MDG_SDG/en/">http://www.searo.who.int/india/mediacentre/events/2016/consultation_MDG_SDG/en/</a>



Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
The Use of Intellectual Property Rights' Flexibilities to Promote Local Pharmaceutical Production in Ethiopia, UNCTAD in collaboration with WHO	3-4 May 2016	Addis Ababa, Ethiopia	The objective of the Workshop is to enhance the understanding of participants of the interface of intellectual property and local pharmaceutical production. The Workshop was organized in response to the invitation to contribute to the implementation of the National Strategy and Plan of Action for Pharmaceutical Manufacturing Development (2015-2025) in collaboration with the World Health Organization. Topics for discussion included pharmaceutical trademarks, unfair competition and anti-counterfeiting measures.	<a href="http://unctad.org/meetings/en/SessionalDocuments/tot_ip_2016_May_WorkshopReport_EthiopiaIPPharma.pdf">http://unctad.org/meetings/en/SessionalDocuments/tot_ip_2016_May_WorkshopReport_EthiopiaIPPharma.pdf</a>
Regional Action plan for Hepatitis, WHO SEARO	26-28 April 2016	Jakarta, Indonesia	The presentations discussed the effective medicines and tools that have become available to prevent the development of advanced disease and reduce mortality in persons with chronic viral hepatitis B and C.	
Global Challenges Seminar on Patents and the WHO Model List of Essential Medicines: Clarifying the Debate on IP and Access, WIPO, with participation from WHO	12 April 2016	Geneva, Switzerland	The seminar covered topics including patent protection and access to essential medicines, identifying patent status of essential medicines, essential medicine patent transparency and interventions for patented products. WHO presented its work on patent transparency.	<a href="http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=39383">http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=39383</a>
Eighth WIPO-WTO Advanced Course on Intellectual Property for Government Officials, with participation from WHO	7-18 March 2016	Geneva, Switzerland	The main objective of the WIPO-WTO Advanced Course on Intellectual Property for Government Officials is to update government officials on the activities and instruments of WIPO and the WTO, and to provide a forum for them to exchange information and ideas with the two Secretariats and with a range of organizations based in Geneva.	

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Regional Experts Consultation on Access to Affordable Medicines, Diagnostics and Vaccines, UNDP, ESCAP, UNAIDS, APN+, APCASO, WHO	15-17 March 2016	Bangkok, Thailand	The themes covered in the consultation included medicines, vaccines and diagnostics, policies for equitable access, balancing trade and health, country and civil society organizations approaches and developing a pro-health agenda for national consultations.	<a href="https://unaids-ap.org/2016/03/18/experts-call-for-renewed-urgency-to-ensure-access-to-affordable-medicines-in-asia">https://unaids-ap.org/2016/03/18/experts-call-for-renewed-urgency-to-ensure-access-to-affordable-medicines-in-asia</a>
Workshop on Intellectual Property and Public Health, WTO in collaboration with WHO and WIPO	17-18 February 2016	Dubai, United Arab Emirates	The Workshop considered agreements relating to intellectual property and public health including TRIPS Agreement and the Doha Declaration. The different sessions considered patent roles for innovation and access in medical technologies, and perspectives on the interplay between intellectual property and public health.	
Information Session on Determination of Equivalence for Pesticide-based Vector Control Products, FAO/WHO	1-2 February 2016	Geneva, Switzerland	The objectives of the session was to discuss the current FAO/WHO definition and criteria used for determining equivalence of pesticide active ingredients and formulations under the International Code of Conduct on Pesticide Management and the WHO equivalent process for evaluation of medicines, to understand impact of equivalence on the availability of pesticide-based vector control products and perspectives of various stakeholders in vector control.	
Licensing Policies of Public Research Institutions: Optimising Health Benefits, Institut Pasteur, WHO	14-15 January 2016	Paris, France	The objective of the Workshop was to explore the role of licensing policies of academic research and public health institutions in assuring development, affordability and availability of new health products.	
WHO Essential Medicines and Health technologies English Technical Briefing Seminar (TBS)	23-27 November 2015	Geneva, Switzerland	Pharmaceutical Policies seminar aimed at people working on medicine issues in the pharmaceutical and health sector programmes in developing and transitional countries. The seminars provide an update on topics related to medicine quality, access, use, regulation, and innovation.	<a href="http://www.who.int/medicines/technical_briefing/tbs/tbs_en_programme_nov_2015/en/">http://www.who.int/medicines/technical_briefing/tbs/tbs_en_programme_nov_2015/en/</a>

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
WTO Regional Workshop on Intellectual Property, Public Health and Priority Needs in collaboration with WHO	3-6 November 2015	Abidjan, Ivory Coast	The Workshop aimed at providing participants with a better understanding of (i) the TRIPS Agreement; (ii) the linkages between the Intellectual Property regime and the access to the Public Health; and (iii) the WTO needs assessment process in the field of Intellectual Property.	
5 <sup>th</sup> WHO-WIPO-WTO joint Trilateral Symposium on Innovation and Access to Medicines; Learning from the Past, Illuminating the Future	28 October 2015	Geneva, Switzerland	The Trilateral Symposium reviewed the information base on access and innovation in medical technologies and identified possibilities and limitations for better integrating data in support of policy makers' future work.	<a href="https://www.wto.org/english/news_e/news15_e/trip_31aug15_e.htm">https://www.wto.org/english/news_e/news15_e/trip_31aug15_e.htm</a>
WHO, WIPO and WTO Technical Workshop on "Patentability Criteria"	27 October 2015	Geneva, Switzerland	The Technical Workshop aimed at complementing the 28 October 2015 Symposium (see below) through providing participants with practical insights into how the main substantive patentability criteria are applied in practice at country level and how different interpretations can impact on public health.	<a href="https://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/trilat_workshop15_e.htm">https://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/trilat_workshop15_e.htm</a>

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
WTO Workshop on Trade and Health for Capital-based officials from Developing Countries, in collaboration with WHO and WIPO	26-30 October 2015	Geneva, Switzerland	The Workshop laid emphasis on building capacity to analyse and undertake policy choices in the area of intersection between trade and public health. Presentations, discussions and practical exercises therefore looked at relevant trade agreements as part of the wider action to address needs specific to public health. In particular, the Workshop covered key factors that impact on innovation and access in the pharmaceutical sector, including: Public health determinants; intellectual property rights; pricing and procurement policies; competition policy and rules; tariffs, quotas and licensing; and health services. A separate section dealt with regulatory issues, including the approval, quality control and effectiveness of medicines, the protection of clinical test data under the TRIPS Agreement and health-related measures in the TBT and SPS Committees.	<a href="https://www.wto.org/english/news_e/news15_e/trip_12nov15_e.htm">https://www.wto.org/english/news_e/news15_e/trip_12nov15_e.htm</a>
Pharmaceutical Pricing and Reimbursement Policies: Challenges beyond the financial crisis, WHO	12-13 October 2015	Vienna, Austria	The conference aimed to present on-the-frontier academic analysis as well as foster discussion of challenges in pricing and reimbursement policies. Among other topics, sofosbuvir and the reimbursement of highly innovative drugs were discussed.	<a href="http://www.who.int/medicines/news/3rd_ppri_conf/en/">http://www.who.int/medicines/news/3rd_ppri_conf/en/</a>
Trade and the Right to Health in the context of Non-Communicable Diseases, Ministry of Law and Human Rights in Indonesia, Indonesian Ministry of Law and Human Rights, WHO	6-9 October 2015	Batam, Indonesia	National Consultation was held to develop multisectoral coordination especially relating to the areas of trade and commerce to ensure the right to health of the citizens of Indonesia in line with international and national obligations.	

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Regional Meeting for Promoting Cooperation for Regulation in Trade of Medical Products, WHO-SEARO	22-24 September 2015	New Delhi, India	Topics discussed included the need to develop a regulatory affairs network for cooperation, establishing a network to enhance information exchange and capacity building to adopt best practices and international standards and convening annual meeting on National Medicines Regulatory Authorities.	
The 2 <sup>nd</sup> Meeting on Access to Medicines under Universal Health Coverage in the Asia Pacific Region, WHO	17-18 September 2015	Seoul, Republic of Korea	Presentation on hepatitis C and high-priced drugs. Specifically, the presentation focused on strategies to expand access to viral hepatitis treatment in Mongolia. Speaker details: Managing intellectual property for access to viral hepatitis Medications - Peter Beyer, Senior Advisor, Public Health, Innovation and Intellectual Property, WHO Headquarter (Skype presentation).	<a href="http://www.wpro.who.int/essential_medicines/documents/second_mtg_access_to_medicines_uhc/en/">http://www.wpro.who.int/essential_medicines/documents/second_mtg_access_to_medicines_uhc/en/</a>
WHO Essential Medicines and Health technologies French Technical Briefing Seminar (TBS)	14-18 September 2015	Geneva, Switzerland	Pharmaceutical Policies seminar aimed at people working on medicine issues in the pharmaceutical and health sector programmes in developing and transitional countries.	<a href="http://www.who.int/medicines/technical_briefing/tbs/fr/">http://www.who.int/medicines/technical_briefing/tbs/fr/</a>

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Regional Meeting on High-Cost and Strategic Medicines, WHO, PAHO	2-3 September 2015	Santiago de Chile, Chile	The aim of the meeting was to analyze the impact of incorporating high-cost medicines into the health system; share experiences and lessons learned among different stakeholders and discuss strategies to improve access and decrease the financial impact of the incorporation of high-cost medicines; and, explore the adoption of common strategies that may improve access to high-cost and strategic medicines in countries in Latin America and the Caribbean. The gathering reached some important conclusions including suggesting (1) PAHO Member States should consider a Resolution to the Executive Council on the subject to ensure comprehensive technical cooperation and work to facilitate access to high-cost and strategic medicines and (2) countries should establish comprehensive health and pharmaceutical policies and strategies that provide long-term and sustainable solutions to ensure access to life-saving medicines.	<a href="http://www.paho.org/hq/index.php?option=com_content&amp;view=article&amp;id=11169%3Amedicamentoestrategico-cos-alto-costo&amp;catid=4669%3Anews-hss&amp;Itemid=39594&amp;lang=en">http://www.paho.org/hq/index.php?option=com_content&amp;view=article&amp;id=11169%3Amedicamentoestrategico-cos-alto-costo&amp;catid=4669%3Anews-hss&amp;Itemid=39594&amp;lang=en</a>