



23 septembre 2019

(19-6106)

Page: 1/9

**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 du 6 juin 2019, 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 20 septembre 2019.

## 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 2018 (IP/C/W/644/Rev.1/Add.2). 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 de l'OMS 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, y compris la résolution WHA72.8 intitulée "Améliorer la transparence des marchés de médicaments, de vaccins et d'autres produits sanitaires".<sup>1</sup> Suite aux débats qui ont eu lieu à sa cent quarante-deuxième session (2018), le Conseil exécutif de l'OMS a recommandé à la soixante et onzième Assemblée mondiale de la santé d'appeler à la mise en œuvre des recommandations issues de l'examen programmatique général de la Stratégie et du Plan d'action mondiaux. La soixante et onzième Assemblée mondiale de la santé a décidé d'inviter instamment les États Membres à appliquer les recommandations du tableau d'experts qui sont adressées aux États Membres et en harmonie avec la Stratégie et le Plan d'action mondiaux ainsi qu'à examiner plus avant les recommandations qui n'émanent pas de la Stratégie et du Plan d'action mondiaux.<sup>2</sup> Un plan de mise en œuvre est en cours d'élaboration. Comme l'a demandé la soixante et onzième Assemblée mondiale de la santé<sup>3</sup>, le Directeur général a présenté à la soixante-douzième Assemblée mondiale de la santé une feuille de route présentant la programmation des travaux de l'OMS sur l'accès aux médicaments et aux vaccins, y compris les activités, mesures et prestations pour la période 2019-2023.<sup>4</sup>

<sup>1</sup> WHA72.8 [https://apps.who.int/gb/ebwha/pdf\\_files/WHA72/A72\\_R8-fr.pdf](https://apps.who.int/gb/ebwha/pdf_files/WHA72/A72_R8-fr.pdf).

<sup>2</sup> WHA71(9) [http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf\\_files/WHA71/A71\(9\)-fr.pdf](http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf_files/WHA71/A71(9)-fr.pdf).

<sup>3</sup> WHA71(8) [http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf\\_files/WHA71/A71\(8\)-fr.pdf](http://apps.who.int/gb/ebwha/pdf_files/WHA71/A71(8)-fr.pdf).

<sup>4</sup> A72/17. [https://apps.who.int/gb/ebwha/pdf\\_files/WHA72/A72\\_17-fr.pdf](https://apps.who.int/gb/ebwha/pdf_files/WHA72/A72_17-fr.pdf).

---

## 2 RENSEIGNEMENTS ACTUALISÉS SUR LA LISTE DES MÉDICAMENTS ESSENTIELS DE L'OMS

2. La Liste des médicaments essentiels (LME) et la Liste des produits de diagnostic essentiels de l'OMS sont des documents d'orientation fondamentaux qui aident les pays à privilégier les produits sanitaires cruciaux qui devraient être largement disponibles et abordables dans les systèmes de santé.

3. En avril 2019, le vingt-deuxième Comité d'experts de l'OMS sur la sélection et l'utilisation des médicaments essentiels s'est réuni pour réexaminer et mettre à jour la Liste des médicaments essentiels de l'OMS et la Liste modèle OMS des médicaments essentiels destinés à l'enfant. Le Comité a examiné 65 demandes, y compris des propositions visant à ajouter 53 nouveaux médicaments et de nouvelles formulations de 19 médicaments existants, à étoffer les indications relatives à 34 médicaments déjà inscrits et à supprimer 10 médicaments ou formulations des listes. Le Comité d'experts a également examiné des rapports et des recommandations émanant des Groupes de travail sur les antibiotiques et les médicaments anticancéreux de la LME. Conformément aux procédures applicables, il a évalué les preuves scientifiques de l'efficacité, de l'innocuité et du rapport coût-efficacité comparés des médicaments en question. En résumé, le Comité d'experts a recommandé l'inclusion de 28 nouveaux médicaments dans la LME (12 dans la liste principale et 16 dans la liste complémentaire); a recommandé l'inclusion de 23 nouveaux médicaments dans la Liste modèle OMS des médicaments essentiels destinés à l'enfant (6 dans la liste principale et 17 dans la liste complémentaire); a recommandé l'inclusion de nouvelles formulations de 16 médicaments déjà inscrits; a recommandé l'inclusion d'indications supplémentaires pour 26 médicaments déjà inscrits; a recommandé la suppression de 9 médicaments, ainsi que de formulations spécifiques relatives à 4 autres médicaments; et a rejeté 21 demandes d'inclusion, de modification ou de suppression relatives à 31 médicaments.<sup>5</sup> D'après les données actuelles de MedsPal, 11% des médicaments qui sont inscrits dans la nouvelle LME sont protégés par des brevets, primaires et/ou secondaires.<sup>6</sup>

## 3 FORUM POUR UNE TARIFICATION ÉQUITABLE

4. En août 2019, le deuxième Forum pour une tarification équitable s'est tenu à Johannesburg, en Afrique du Sud. Le Forum, organisé conjointement par le Département national de la santé d'Afrique du Sud et l'OMS, a rassemblé des représentants des États Membres, des organisations non gouvernementales et des associations de patients, ainsi que des entreprises du secteur pharmaceutique qui innovent et fabriquent des médicaments génériques. Cette manifestation visait les objectifs suivants: 1) partager des données d'expérience sur l'utilisation de mesures réglementaires et non réglementaires pour parvenir à des prix équitables des produits pharmaceutiques, afin que ces derniers soient abordables pour les patients et les systèmes de santé, tout en encourageant l'entrepreneuriat, l'efficacité et l'innovation; 2) examiner les outils, approches et facteurs systémiques qui pourraient favoriser la fixation de prix abordables et durables pour les produits pharmaceutiques; et 3) identifier les domaines d'action qui pourraient aider les pays à parvenir à une tarification plus équitable des produits pharmaceutiques. Le Forum a consisté en une série d'ateliers participatifs, suivis de tables rondes plénières et parallèles sur les principales questions qui se posent actuellement; il s'est conclu par une discussion en séance plénière sur les principaux enseignements tirés et les engagements pour de nouvelles mesures. Les participants ont reconnu qu'il était difficile de définir un prix véritablement équitable, mais aussi qu'il importait surtout de réfléchir à ce que signifiait concrètement l'équité et à la manière dont toutes les parties prenantes pouvaient collaborer pour y parvenir. À cette fin, plusieurs groupes de travail techniques examineront des domaines spécifiques de la fixation des prix afin de déterminer ce qu'il est possible d'atteindre à court et moyen termes; ils feront rapport au prochain Forum pour une tarification équitable qui se tiendra en 2021, conformément aux dispositions de la résolution WHA72.8, qui dispose que le Directeur général est prié "de poursuivre les efforts de l'OMS en vue de l'organisation tous les deux ans du Forum pour une tarification équitable avec les États Membres et toutes les

---

<sup>5</sup> *Executive Summary: The Selection and Use of Essential Medicines 2019*: "<https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/325773/WHO-MVP-EMP-IAU-2019.05-eng.pdf?sequence=1&isAllowed=y>".

<sup>6</sup> MedsPal: la base de données sur les brevets et les licences de médicaments, [www.medspal.org](http://www.medspal.org).

parties intéressées afin d'examiner l'accessibilité économique et la transparence pour les prix et les coûts relatifs aux produits sanitaires."<sup>7</sup>

#### **4 RAPPORT TECHNIQUE: LA FIXATION DES PRIX DES MÉDICAMENTS CONTRE LE CANCER ET SES RÉPERCUSSIONS**

5. En décembre 2018, l'OMS a publié un rapport technique sur la fixation des prix des médicaments contre le cancer et ses répercussions (*Technical Report on Pricing of Cancer Medicines and its Impacts*).<sup>8</sup> Ce rapport exhaustif examine les stratégies de fixation des prix adoptées par l'industrie pharmaceutique et par les autorités chargées de fixer les prix des médicaments, et en particulier de ceux destinés à prévenir et à traiter le cancer. Il passe en revue les stratégies de fixation des prix appliquées dans l'ensemble de la "chaîne de valorisation" (les activités nécessaires pour fournir les médicaments aux patients, de la recherche-développement à la prestation de services) et à différents stades du cycle de vie du produit, de la mise sur le marché à l'entrée de médicaments cliniquement substituables. Ce rapport présente des données sur les répercussions des stratégies de fixation des prix (ou de leur absence) sur les prix, sur la disponibilité et l'accessibilité économique des médicaments contre le cancer. Il examine la corrélation entre les stratégies de fixation des prix et: a) la recherche-développement de médicaments contre le cancer, y compris les mesures incitant à investir dans la recherche-développement sur le cancer et dans l'innovation concernant ces stratégies, et les éventuelles lacunes de la recherche-développement (c'est-à-dire un déficit éventuel de financement ou d'activité dans certains domaines de la recherche sur le cancer); b) la transparence des prix et la gouvernance; et c) les effets positifs et les conséquences négatives involontaires qui découleraient de la politique initialement appliquée.

#### **5 FORMATION ET RENFORCEMENT DES CAPACITÉS**

6. L'OMS, l'OMPI et l'OMC collaborent actuellement sur une mise à jour de l'étude conjointe intitulée "Promouvoir l'accès aux technologies et l'innovation dans le domaine médical: convergences entre santé publique, propriété intellectuelle et commerce", dont la première édition a été publiée en 2013. Plusieurs ateliers trilatéraux ont été organisés dans le but d'examiner les renseignements et les données les plus récents sur les interactions entre la propriété intellectuelle, le commerce et la dynamique de l'accès aux technologies médicales et de l'innovation dans ce domaine. La version mise à jour de l'étude contribuera aux activités de coopération technique actuellement menées par les trois organisations et éclairera les discussions de fond.

7. En juillet 2019, le Secrétariat de l'OMC, en étroite collaboration avec les secrétariats de l'OMPI et de l'OMS et la Commission de l'UEMOA, a organisé un atelier régional à Dakar (Sénégal). Cet atelier portait sur l'Accord de l'OMC sur les ADPIC, y compris l'utilisation des flexibilités en matière de santé publique et la manière dont les pays de l'UEMOA peuvent mettre en œuvre certaines dispositions. Les questions relatives à la fixation des prix et les meilleures pratiques en matière de marchés publics de produits pharmaceutiques ont également constitué un autre sujet important. Outre deux études de cas et une table ronde, les présentations faites par l'OMS ont porté sur les thèmes suivants: "Séance d'introduction sur la santé publique, le commerce, la propriété intellectuelle et les marchés publics", "Santé publique dans l'UEMOA: état des lieux et difficultés" et "La dimension réglementaire: qualité, sécurité et efficacité des médicaments, y compris de qualité inférieure, falsifiés et contrefaits".

8. En juin 2019, le 16<sup>ème</sup> Colloque conjoint OMPI-OMC à l'intention des enseignants du droit de la propriété intellectuelle a été organisé à Genève (Suisse). Dans le cadre du thème n° 5 intitulé "Propriété intellectuelle et santé publique", l'OMS a pris part à une "Table ronde sur les convergences entre santé publique, propriété intellectuelle et commerce", et a fait une présentation intitulée "Point de vue de l'OMS: la santé publique et le système de propriété intellectuelle".

9. En juin 2019, au cours de la trentième session du Comité permanent de l'OMPI du droit des brevets, tenue à Genève, l'OMS a été invitée à faire une présentation intitulée "Travaux actuels sur la propriété intellectuelle et l'accès pour réaliser la couverture sanitaire universelle – dispositions

<sup>7</sup> *Fair Pricing Forum Johannesburg*: "<https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/326407/WHO-MVP-EMP-IAU-2019.09-eng.pdf?ua=1>".

<sup>8</sup> *Technical Report: Pricing of cancer medicines and its impacts*  
<https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/277190/9789241515115-eng.pdf?ua=1>.

relatives aux licences et à l'accès pour les médicaments et les technologies de la santé", au cours de la "Session de partage sur les brevets et la santé".

10. En avril 2019, le "Séminaire de l'OMPI sur les défis mondiaux concernant les innovations urgentes: politiques et pratiques à suivre pour répondre efficacement aux crises sanitaires mondiales" a été organisé. Soumya Swaminathan, Scientifique en chef de l'OMS, a prononcé le discours d'orientation, et le Programme de gestion des situations d'urgence sanitaire de l'OMS a participé à cette manifestation, notamment en modérant le débat n° 1 consacré au thème "Science et innovation – modèles de propriété intellectuelle et de R-D pour accélérer l'innovation en réponse aux crises de santé publique". Le séminaire a rassemblé des experts en recherche-développement, en politiques et en prestation de services provenant d'un éventail d'organismes des secteurs public et privé, qui facilitent l'innovation en réponse aux crises sanitaires. Il a permis d'aborder des questions essentielles telles que les suivantes: comment l'urgence et l'innovation sont-elles définies dans ces contextes? Quels sont les priorités et les objectifs et comment les réaliser? Quels enseignements peuvent être tirés des expériences passées?

11. En novembre 2018, l'OMS, l'OMPI et l'OMC, en collaboration avec le Centre d'études économiques et financières FMI-Moyen-Orient, ont organisé un "Atelier régional sur la santé publique, la propriété intellectuelle et le commerce" en vue de fournir un soutien technique et des conseils aux pays arabes et du Moyen-Orient sur des questions qui intéressent à la fois la santé publique, la propriété intellectuelle et le commerce. L'OMS a participé à plusieurs sessions, dont les suivantes: "Table ronde: définir l'interface entre la santé, le commerce et la propriété intellectuelle", "Le système de propriété intellectuelle comme élément déterminant de l'innovation dans le secteur des technologies médicales", "Le contexte de la santé publique: aperçu et facteurs déterminants en matière d'accès", "Utilisation du système de propriété intellectuelle et de ses options de politique pour favoriser l'accès aux technologies médicales", "Dispositions relatives à la santé dans les accords commerciaux bilatéraux et régionaux", "Politique et règles de la concurrence", "Achats groupés", "Homologation, contrôle de la qualité et efficacité des médicaments, y compris des médicaments falsifiés, de qualité inférieure et contrefaits" et "Protection des données d'essais cliniques – Aspects politiques, juridiques et économiques".

12. En octobre 2018, l'OMC a organisé, en étroite collaboration avec l'OMS et l'OMPI, le 14<sup>ème</sup> atelier annuel de l'OMC sur le commerce et la santé publique. Les principaux thèmes du programme étaient les déterminants de la santé publique; le système de propriété intellectuelle; les politiques de fixation des prix et d'approvisionnement; la politique et les règles de la concurrence; les droits de douane, les contingents et les licences; les services de santé; et certaines questions réglementaires. S'agissant des questions réglementaires, les participants ont examiné l'homologation, le contrôle de la qualité et l'efficacité des médicaments, la protection des données d'essais cliniques au titre de l'Accord sur les aspects des droits de propriété intellectuelle qui touchent au commerce (ADPIC), et les mesures liées à la santé au sein du Comité des obstacles techniques au commerce (OTC) et du Comité des mesures sanitaires et phytosanitaires (SPS). L'OMS a dirigé les sessions suivantes ou y a participé: "Table ronde: définir l'interface entre la santé, le commerce et la propriété intellectuelle"; "Le système de propriété intellectuelle comme élément déterminant de l'innovation dans le secteur pharmaceutique: mise en œuvre et gestion des DPI"; "Séance en petits groupes sur la résistance aux antimicrobiens: comment promouvoir l'innovation, l'accès aux antibiotiques et leur utilisation appropriée"; "Le contexte de la santé publique: aperçu et facteurs déterminants en matière d'accès"; "Utilisation du système de propriété intellectuelle et de ses options de politique pour favoriser l'accès mondial aux technologies de la santé"; "Règles et pratiques relatives aux marchés publics"; "Séance en petits groupes sur les maladies non transmissibles: emballage neutre du tabac"; et "Homologation, contrôle de la qualité et efficacité des médicaments, y compris des médicaments falsifiés, de qualité inférieure et contrefaits".

## **6 APPUI 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. En juillet 2019, l'OMS a participé, aux côtés de l'Organisation mondiale de la propriété intellectuelle et de l'Organisation mondiale du commerce, à une table ronde sur le thème "Santé publique, commerce, propriété intellectuelle et marchés publics au Sénégal". Cet atelier national, organisé à la demande du Ministère du commerce du Sénégal et de l'office de la propriété intellectuelle, a essentiellement porté sur l'accès aux médicaments et autres technologies médicales.

15. En novembre 2018, l'Office national de la propriété intellectuelle de la République kirghize (KyrgyzPatent) et l'OMPI ont organisé un séminaire national, en étroite collaboration avec l'OMS. Ce séminaire visait à fournir un soutien technique trilatéral sur des questions se trouvant à la croisée entre santé publique, propriété intellectuelle et commerce, l'accès étant mis sur l'accès aux médicaments et autres technologies médicales et sur l'innovation en la matière; il visait en particulier à aider la République kirghize dans la mise en œuvre de sa loi révisée sur les brevets. Les participants venaient de divers organismes gouvernementaux, dont le Ministère de l'économie, le Ministère de la santé et KyrgyzPatent, ainsi que d'organismes tels que le PNUD, et comptaient des représentants locaux soutenant le pays dans le domaine des marchés publics de médicaments et des représentants de la société civile. L'OMS a fait une présentation sur le thème "Promouvoir l'accès aux technologies médicales: point de vue de la santé publique".

---

**ANNEXE<sup>1</sup>**

<b>Activity</b>	<b>Date</b>	<b>Location</b>	<b>Brief Description</b>	<b>Link to further details (if available)</b>
Fair Pricing Forum	11-13 August 2019	Johannesburg, South Africa	The Forum was hosted by the South African National Department of Health together with WHO, and attended by representatives from Member States, non-governmental and patient organizations, and the innovator and generic pharmaceutical industry. The event addressed the following objectives: 1) to share experiences in employing regulatory and non-regulatory measures for achieving 'fair' prices for pharmaceutical products that are affordable to patients and healthcare systems while incentivizing enterprise, efficiency and innovation; 2) to explore tools, approaches and system factors that could facilitate affordable and sustainable pricing of pharmaceutical products; 3) to identify areas of actions that would support countries in achieving fairer pricing of pharmaceutical.	<a href="https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/326407/WHO-MVP-EMP-IAU-2019.09-eng.pdf?ua=1">https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/326407/WHO-MVP-EMP-IAU-2019.09-eng.pdf?ua=1</a>
National Workshop on Public Health and Intellectual property	5 July 2019	Dakar, Senegal	WHO, jointly with the World Intellectual Property Organization and the World Trade Organization, participated in a panel discussion on "Public health, trade, intellectual property and public procurement in Senegal." The national workshop responded to a demand of Ministry of Trade of Senegal and the intellectual property office, focusing on access to medicines and other medical technologies.	<a href="http://tamis.wto.org/sites/default/files/SE19-103.05.2019%20SENEGAL%20atelier%20national%20version%20provisoire.docx">http://tamis.wto.org/sites/default/files/SE19-103.05.2019%20SENEGAL%20atelier%20national%20version%20provisoire.docx</a>
Workshop on Public Health, Intellectual Property and Public Procurement for UEMOA Members	2-4 July 2019	Dakar, Senegal	Organized by the WTO Secretariat in close collaboration with the Secretariats of WIPO and WHO and the UEMOA Commission, the regional workshop discussed the WTO TRIPS Agreement, including the use of public health flexibilities and how countries in the UEMOA region can implement certain provisions. Another main topic was pricing issues and best practices for government procurement of pharmaceutical products.	<a href="https://www.wto.org/french/news_f/news19_f/tra_04jul19_f.pdf">https://www.wto.org/french/news_f/news19_f/tra_04jul19_f.pdf</a>

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

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Delivering on the sustainable access of antibiotics: moving from principles to practice	1-2 July 2019	Geneva, Switzerland	Organized by GARDP in partnership with the Medicines Patent Pool and WHO, a two-day interactive workshop convened a multi-disciplinary group of technical experts and stakeholders (public health organizations/non-governmental organizations/industry/government representatives from low- and middle-income countries and high-incomes countries) to consider and shape future access and stewardship interventions and understand how to make them successful. The outcome resulted in defining a roadmap of activities pre- and post- registration of a new antibiotic that promotes both access and stewardship and identified practical ways to implement the roadmap, including the key steps, potential funding mechanisms and critical success factors.	
Standing Committee on the Law of Patents-Agenda Item 8: Patents and Health	24-27 June 2019	Geneva, Switzerland	During the Thirtieth Session of the Standing Committee on the Law of Patents, WHO was invited to present its "Current Work on IP and Access to Achieve UHC Licensing and Access Provisions for Medicines and Health Technologies" during the "Sharing Session on Patents and Health."	<a href="https://www.wipo.int/meetings/en/doc_details.jsp?doc_id=440257">https://www.wipo.int/meetings/en/doc_details.jsp?doc_id=440257</a>
16 <sup>th</sup> WIPO-WTO Colloquium for Teachers of Intellectual Property	19 June 2019	Geneva, Switzerland	Since 2004, the World Intellectual Property Organization (WIPO) and the World Trade Organization (WTO) have jointly organized annual two-week colloquiums for teachers of intellectual property from developing countries and countries with economies in transition. During Theme 5 on "Intellectual Property and Public Health" WHO participated in a "Panel Discussion on the Intersections of Public Health, Intellectual Property and Trade," and presented "WHO Perspective: Public Health and the Intellectual Property System."	<a href="https://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/collquium_prog19_e.pdf">https://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/collquium_prog19_e.pdf</a>
Congress on Intellectual Property and Access to Medicines	3-5 June 2019	Kyiv, Ukraine	The Ministry of Health of Ukraine requested WHO's participation in a "Congress on Intellectual Property and Access to Medicines." The national-level technical meeting united government and civil society representatives with professionals in public health, intellectual property, trade and competition and served as a capacity building intervention which consisted of two parts: 1) operationalization of National Medicines Strategy (Day 1); 2) regional consultation (Ukraine, Moldova, Georgia) on	

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
WIPO Global Challenges Seminar on Urgent Innovation: Policies and Practices for Effective Response to Global Health Crises	16 April 2019	Geneva, Switzerland	opportunities to increase access to essential medicines (Days 2 and Day 3). The seminar brought together experts in R&D, policy and delivery from a range of public and private sector organizations involved in facilitating innovation in response to health crises. WHO Chief Scientist, Soumya Swaminathan, provided the keynote address and the WHO Health Emergencies Programme participated in the event, including moderating Panel 1 on "Science & Innovation – IP and R&D models to accelerate innovation in response to public health crises."	<a href="https://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=51766">https://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=51766</a>
UN Inter-Agency Meeting on Intellectual Property & Health	29 November 2018	Geneva, Switzerland	Hosted by WHO with participants from OHCHR, UNAIDS, UNCTAD, UNDP, Unitaid, WIPO, and WTO, the inter-agency meeting facilitated information sharing about major ongoing and planned activities and publications. The meeting also served as a venue to explore future areas of work and collaboration towards improved transparency and data/evidence gathering.	
WHO-WIPO-WTO Regional Workshop on Public Health, Intellectual Property, and Trade	18-21 November 2018	Kuwait City, Kuwait	The trilateral regional workshop, in collaboration with the IMF-Middle East Center for Economics and Finance, provided technical support and guidance to Arab and Middle Eastern countries on issues at the intersection of public health, intellectual property and trade.	
National Seminar on Exceptions and Limitations to Patent Rights Relating to Inventions in the Pharmaceutical Field	15-16 November 2018	Bishkek, Kyrgyzstan	The seminar was organized by the National Intellectual Property Office of Kyrgyz Republic (KyrgyzPatent) and WIPO, in close collaboration with WHO and WIPO. The seminar provided trilateral technical support on issues at the intersections of public health, intellectual property and trade with a focus on access to and innovation of medicines and other medical technologies and especially to the Kyrgyz Republic on the implementation of their amended patent law. Participants came from various government agencies, including the Ministry of Economy, the Ministry of Health, and KyrgyzPatent, as well as from agencies such as UNDP, local representatives supporting the country on public procurement of medicines and civil society representatives.	



Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
Working Group on Intellectual Property at the Expert Meeting on Access to Hepatitis B&C Treatment	22-24 October 2018	Casablanca, Morocco	The overall objective of the meeting was to improve access to quality and affordable hepatitis B and C medicines and diagnostics. The specific objectives were to: 1) review the situation in the region with respect to the availability of hepatitis antiviral medicines and their prices; 2) identify bottlenecks to price reduction and to share experiences on price reduction strategies; and to 3) address intellectual property rights issues related to those products; and develop strategies for price reduction for countries in different economic and epidemic situations. The meeting was attended by participants representing hepatitis programme focal points and experts in registration, pricing and procurement of hepatitis B and C from 6 Member States of the region, namely Egypt, Iran, Morocco, Pakistan, Sudan, and Saudi Arabia. Additional participants from civil society organizations representing the most affected groups in the region and organizations with expertise in advocacy and actions for improving access to treatment.	
14 <sup>th</sup> Annual WTO Workshop on Trade and Public Health, Geneva, Switzerland	8-12 October 2018	Geneva, Switzerland	The 2018 workshop built on similar training activities held since 2014 as well as on earlier workshops on intellectual property and public health that had been convened by the WTO Secretariat since 2005. The workshop followed the approach of the WHO-WIPO-WTO Trilateral Study on "Promoting Access to Medical Technologies and Innovation: Intersections Between Public health, Intellectual Property and Trade." <sup>2</sup> The programme of the workshop has evolved to cover the link between trade and public health in a comprehensive and multidisciplinary manner in order to build the capacity of governments in developing countries and LDCs to take effective and coherent policy decisions.	<a href="https://www.wto.org/english/news_e/news_18_e/tra_15oct18_e.htm">https://www.wto.org/english/news_e/news_18_e/tra_15oct18_e.htm</a>

<sup>2</sup> [https://www.who.int/phi/promoting\\_access\\_medical\\_innovation/en/](https://www.who.int/phi/promoting_access_medical_innovation/en/).