



24 de octubre de 2016

(16-5790)

Página: 1/13

**Consejo de los Aspectos de los Derechos de Propiedad
Intelectual relacionados con el Comercio**

Original: inglés

**ACTIVIDADES DE COOPERACIÓN TÉCNICA: INFORMACIÓN FACILITADA
POR OTRAS ORGANIZACIONES INTERGUBERNAMENTALES**

ORGANIZACIÓN MUNDIAL DE LA SALUD (OMS)

Addendum

En la reunión celebrada los días 7 y 8 de junio de 2016, el Consejo de los ADPIC acordó invitar a las organizaciones intergubernamentales que tenían la condición de observador en el Consejo a que actualizaran la información sobre sus programas de cooperación técnica y financiera relacionados con la aplicación del Acuerdo sobre los ADPIC.

En el presente documento se reproduce la información recibida de la Organización Mundial de la Salud en una comunicación de fecha 18 de octubre de 2016.

1 INTRODUCCIÓN

1. En esta comunicación se resumen las actividades de cooperación técnica de la Organización Mundial de la Salud (OMS) en la esfera de la salud pública, la innovación y la propiedad intelectual que han tenido lugar desde la presentación del último informe, en octubre de 2015 (IP/C/W/609/Add.5). El objetivo general de la cooperación técnica de la OMS es fortalecer la capacidad de los países en desarrollo en los ámbitos de la innovación relacionada con la salud, el acceso a los medicamentos y la gestión de la propiedad intelectual. La OMS lleva a cabo sus actividades de cooperación técnica en cumplimiento del mandato que se le confió en la Estrategia mundial y plan de acción de la OMS sobre salud pública, innovación y propiedad intelectual y en otras resoluciones pertinentes de la Asamblea Mundial de la Salud.

2 ALIANZA MUNDIAL PARA LA INVESTIGACIÓN Y EL DESARROLLO DE ANTIBIÓTICOS

2. En 2015, la 68ª Asamblea Mundial de la Salud adoptó el Plan de acción mundial sobre la resistencia a los antimicrobianos. En él se exige a la OMS que proponga opciones para el establecimiento de nuevas alianzas, con el fin de determinar las prioridades para nuevos tratamientos, pruebas diagnósticas y vacunas que combatan los patógenos resistentes. En respuesta a ese mandato, en mayo de 2016 se puso en marcha la Alianza Mundial para la Investigación y el Desarrollo de Antibióticos, un proyecto conjunto de la OMS y la *Iniciativa Medicamentos para enfermedades olvidadas (DNDi)*. La Alianza tiene por objeto desarrollar nuevos tratamientos antibióticos, promover un uso responsable y asegurar un acceso equitativo a esos antibióticos. Más de 2 millones de los 3 millones de euros necesarios para la fase de preparación han sido aportados por los Gobiernos de Alemania, los Países Bajos, el Reino Unido, Sudáfrica y Suiza, así como por Médicos sin Fronteras (MSF). La Alianza Mundial para la Investigación y el Desarrollo de Antibióticos colaborará estrechamente con todas las partes interesadas en la investigación y el desarrollo de antibióticos a nivel mundial, como empresas farmacéuticas y biotecnológicas, empresas emergentes, instituciones académicas, entidades de la sociedad civil y autoridades sanitarias, para desarrollar nuevos tratamientos antibióticos.

3. La DNDi organizará la fase de preparación. El equipo de la Alianza es el encargado de elaborar el plan empresarial, captar fondos, formular la estrategia científica, establecer el grupo de trabajo científico, preparar la creación de una entidad independiente y constituir una línea de productos. La OMS ayudará a la Alianza a definir prioridades, adoptar una gestión apropiada y políticas de acceso, presentar informes a los Estados miembros y establecer una colaboración estrecha con la Secretaría para la Resistencia a los Antimicrobianos y los departamentos pertinentes de la OMS, que incluyen el equipo de la Lista Modelo OMS de Medicamentos Esenciales y el Observatorio Mundial de I+D en materia de Salud.

4. En primer lugar, la Alianza Mundial para la Investigación y el Desarrollo de Antibióticos identificará, en colaboración con la OMS, las deficiencias en materia de I+D que actualmente no se están atendiendo. En respuesta a esa situación, la Alianza identificará y pondrá en marcha proyectos de I+D para concebir nuevas soluciones terapéuticas necesarias con potencial para dar resultados a corto plazo, como la mejora de los regímenes de antibióticos existentes, y al mismo tiempo el desarrollo de enfoques más transversales con respecto al descubrimiento de medicamentos antibióticos; por ejemplo, se recuperarán conocimientos y otros activos referentes a antibióticos olvidados, retirados o abandonados. En última instancia, la Alianza desarrollará una cartera más amplia de nuevos tratamientos antibióticos. Asimismo, está previsto tener preparados para aplicar por lo menos dos proyectos que aborden necesidades urgentes en materia de salud mundial a finales de 2016 y dos más a finales de 2017.

3 TRANSFERENCIA DE TECNOLOGÍA Y PRODUCCIÓN NACIONAL

5. La OMS colaboró estrechamente con el Gobierno etíope en la elaboración y presentación de un informe sobre la estrategia y el plan de acción nacionales para fomentar la fabricación de productos farmacéuticos en Etiopía (2015-2025). El informe fue presentado conjuntamente por el Viceprimer Ministro de Etiopía y la Directora General de la OMS en julio de 2015. Desde la puesta en marcha de la estrategia y el plan de acción, la OMS viene colaborando con el Gobierno de Etiopía para promover el apoyo de los asociados para el desarrollo en la fase de aplicación. En el marco del objetivo estratégico 5, en la estrategia y el plan de acción se hace hincapié en la necesidad de apoyar la creación de un grupo nacional para la producción de nuevos principios farmacéuticos activos.¹ En consonancia con los diversos objetivos estratégicos de la estrategia y el plan de acción nacionales, la OMS proporcionó apoyo para la realización de evaluaciones sobre la viabilidad de la producción local de principios farmacéuticos activos en Etiopía, así como el establecimiento de prioridades respecto de los medicamentos esenciales para la producción local. La experiencia adquirida en Etiopía en la elaboración y la aplicación de la estrategia y el plan de acción nacionales puede ampliarse a otros países africanos.

6. En 2016, la OMS, con el apoyo de la Comisión Europea, publicó *The role of intellectual property in local production in developing countries: opportunities and challenges*², como parte de un proyecto más amplio que abarca diferentes aspectos y retos de la producción local y las condiciones en que la producción local puede ampliar el acceso a los medicamentos esenciales.³ El informe se centra en cómo la propiedad intelectual facilita la producción local y, en última instancia, mejora el acceso a los productos médicos en los países de ingresos medianos y bajos.

7. El modo en que están establecidos los sistemas nacionales de propiedad intelectual es importante a la hora de estudiar las opciones para fabricar productos farmacéuticos en los países en desarrollo. Este informe se sirve de ejemplos prácticos y de análisis de la actividad de patentamiento para intentar definir las diferentes estrategias y opciones disponibles para facilitar la producción local. En él se describen las opciones que tienen a su alcance los países con una industria de producción de medicamentos genéricos para diseñar un sistema de propiedad intelectual que favorezca la producción local y pueda ser beneficioso para la salud pública. Asimismo, se destaca la importancia de que los sistemas de administración de patentes sean transparentes y equitativos, utilizando el ejemplo del acceso a la información sobre patentes. En el informe se muestra que así también se pueden ofrecer algunas flexibilidades previas a la concesión de derechos para dar más posibilidades a las empresas locales que fabrican medicamentos genéricos y facilitar la producción local.

¹ http://www.who.int/phi/publications/Ethiopia_strategy_local_production.pdf?ua=1.

² http://www.who.int/phi/publications/int_prop_role_local_prod_opportunities-challenges.pdf?ua=1.

³ http://www.who.int/phi/publications/local_production/en.

8. El informe presenta análisis de la actividad de patentamiento, en los que se identifican las patentes más pertinentes y los países en los que estas se han registrado o concedido, para mostrar las posibilidades de producción local en relación con diferentes grupos de productos y países. Los productos incluidos en el análisis son:

- el atazanavir, un medicamento antiviral inhibidor de la proteasa indicado para el tratamiento de la infección por el VIH;
- Gardasil, una vacuna recombinante tetravalente contra el virus del papiloma humano (VPH) para la prevención del cáncer cervicouterino y las verrugas genitales causadas por los tipos 6, 11 y 16 del VPH y la vacunación contra el VPH;
- el imatinib, un medicamento esencial para el tratamiento de algunos tipos de cáncer y tumores;
- el interferón alfa 2A pegilado, un medicamento antiviral indicado para el tratamiento de la hepatitis C crónica;
- el raltegravir, un medicamento antiviral indicado para el tratamiento de la infección por el VIH en combinación con otros agentes antirretrovirales;
- la sitagliptina, un fármaco antidiabético indicado como complemento de la dieta y el ejercicio para mejorar el control glucémico en adultos con diabetes mellitus de tipo 2.

4 PLAN DE ACCIÓN DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO DE LA OMS PARA PREVENIR EPIDEMIAS

9. Los Estados miembros de la OMS aprobaron un plan de acción de I+D en la Asamblea Mundial de la Salud en mayo de 2016. El plan consiste en una estrategia mundial y un plan de preparación que fomentan las actividades de I+D para prevenir las epidemias. El objetivo del plan es que se pueda disponer rápidamente de pruebas, vacunas y medicamentos eficaces para salvar vidas, prevenir epidemias a gran escala y minimizar las perturbaciones socioeconómicas de un brote.

10. A pesar de la falta de preparación de la comunidad sanitaria mundial para hacer frente al brote de Ébola en África Oriental en 2014, la experiencia del Ébola demostró también que es posible acortar sustancialmente los plazos de la I+D. La OMS, con la orientación de un grupo consultivo científico internacional, y asociados que participan en foros mundiales están colaborando en la creación de un modelo novedoso de I+D para patógenos emergentes para los que existen pocos o ningún tratamiento médico. Entre los avances logrados hasta el momento se cuentan la identificación de los principales obstáculos a la colaboración internacional, el logro de un consenso en torno a los principios sobre el uso compartido de los datos y la exploración de enfoques innovadores para la realización de ensayos clínicos.

11. De conformidad con el citado plan, actualmente se aplican tres enfoques para mejorar la preparación. Esos enfoques tienen en cuenta las lecciones aprendidas durante la epidemia de Ébola de 2014 a 2016 e incluyen: la identificación de las amenazas prioritarias en cuanto a enfermedades infecciosas, y las deficiencias y prioridades en materia de investigación y desarrollo; el refuerzo de la colaboración entre las partes interesadas; y la promoción de un entorno que permita realizar actividades de investigación y desarrollo durante los brotes. Los esfuerzos de la OMS contribuirán a maximizar la coherencia, la solidez y la efectividad de las labores de investigación y las intervenciones. Estos nuevos enfoques reducirán significativamente el tiempo que transcurre entre la detección de un brote y el despliegue de nuevas tecnologías médicas en los países en desarrollo afectados por una crisis de salud pública con el fin de salvar vidas y evitar una crisis a gran escala.

5 PRESENTACIÓN DE LA OMS ANTE EL GRUPO DE ALTO NIVEL SOBRE EL ACCESO A MEDICAMENTOS DEL SECRETARIO GENERAL DE LAS NACIONES UNIDAS

12. En el documento presentado por la OMS al Grupo de Alto Nivel sobre el Acceso a Medicamentos del Secretario General de las Naciones Unidas en 2016 se resumía la experiencia de la OMS en cuanto al acceso a los medicamentos relacionados con el sistema de innovación actual. En el documento, la OMS defiende la ampliación del Banco de Patentes de Medicamentos, pide

mayor transparencia en la situación de las patentes de medicamentos esenciales y alienta al Grupo de Alto Nivel a que estudie el modo de establecer una distinción entre los avances que deberían considerarse patentables y lo que corresponde a la gestión del ciclo de vida. En el documento también se presentaron una serie de proyectos dirigidos por la OMS para su examen por parte del Grupo, entre otros, los relacionados con:

- la posibilidad de constituir un fondo mancomunado para contribuciones voluntarias destinadas a la investigación y el desarrollo de productos farmacéuticos para enfermedades desatendidas;
- el proyecto de I+D para agentes patógenos capaces de causar brotes graves en un futuro próximo; por ejemplo, se trata de poder hacer frente a patógenos emergentes para los que existen pocas contramedidas médicas o ninguna, como en el brote de Ébola de 2014 y 2015 (véanse los párrafos 9 y 10);
- la iniciativa conjunta de la OMS y la DNDi para la creación de una Alianza Mundial para la Investigación y el Desarrollo de Antibióticos (véanse los párrafos 2 a 4);
- la organización de un foro sobre la fijación de precios justos para que las partes interesadas pertinentes tengan una plataforma mundial en la que debatir y formular estrategias efectivas en favor de una cobertura universal de salud. El enfoque fundamental consiste en identificar las opciones y estrategias más prometedoras para ampliar el acceso a los nuevos medicamentos, y al mismo tiempo velar por que la investigación y la innovación sigan teniendo suficientes incentivos y los medicamentos genéricos también se mantengan en el mercado.

6 APOYO DIRECTO A LOS PAÍSES

13. En colaboración con las organizaciones internacionales pertinentes, la OMS, a través de la Sede y de sus oficinas regionales y nacionales, presta apoyo técnico y normativo para la preparación de políticas, leyes y reglamentos nacionales que fomenten la aplicación y la gestión de los derechos de propiedad intelectual de modo de promover al máximo la innovación relacionada con la salud y facilitar el acceso a los productos y servicios sanitarios. Este apoyo se presta a petición de los Estados miembros y tiene por objeto ayudarlos a concebir los medios de salvaguardar sus intereses en materia de salud pública, respetando al mismo tiempo sus obligaciones en el marco de los acuerdos comerciales internacionales.

14. En concreto, la OMS respondió a una solicitud formulada por Colombia durante la Asamblea Mundial de la Salud de 2016 sobre la garantía de acceso al imatinib, un medicamento para el tratamiento contra el cáncer incluido en la Lista de Medicamentos Esenciales de la OMS. La Organización Panamericana de la Salud (OPS) y la OMS han apoyado a algunos países miembros en los debates sobre las negociaciones de nuevos acuerdos comerciales regionales y su posible repercusión en las políticas de salud. La OPS y la OMS también han ayudado a varios países a aplicar y utilizar las flexibilidades previstas en el Acuerdo sobre los ADPIC para facilitar el acceso a medicamentos.

15. Junto con la OMC, la Organización Mundial de la Propiedad Intelectual (OMPI) y la Conferencia de las Naciones Unidas sobre Comercio y Desarrollo (UNCTAD), la OMS prestó asistencia técnica al Departamento de Comercio e Industria de Sudáfrica para la elaboración de un marco consultivo sobre la propiedad intelectual. Un experto de la OMS asistió a una sesión de trabajo de dos días con el Comité Interministerial sobre Propiedad Intelectual y realizó aportaciones sobre los diferentes elementos del marco consultivo.⁴ Junto con la UNCTAD, la OMS proporcionó asistencia técnica a Etiopía sobre cómo aprovechar su condición de PMA para fomentar la producción local.

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

ANEXO¹

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.	http://www.euro.who.int/en/media-centre/events/events/2015/09/pharmaceutical-policies-and-rational-use-of-medicines-multicountry-consultation
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.	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

¹ En inglés solamente.

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 th 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.	http://www.searo.who.int/india/mediacentre/events/2016/consultation_MDG_SDG/en/

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.	http://unctad.org/meetings/en/SessionalDocuments/tot_ip_2016_May_WorkshopReport_EthiopiaIPPharma.pdf
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.	http://www.wipo.int/meetings/en/details.jsp?meeting_id=39383
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.	https://unaids-ap.org/2016/03/18/experts-call-for-renewed-urgency-to-ensure-access-to-affordable-medicines-in-asia
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.	

Activity	Date	Location	Brief Description	Link to further details (if available)
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.	http://www.who.int/medicines/technical_briefing/tbs/tbs_en_programme_nov_2015/en/
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 th 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.	https://www.wto.org/english/news_e/news15_e/trip_31aug15_e.htm
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.	https://www.wto.org/english/tratop_e/trips_e/trilat_workshop15_e.htm

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.	https://www.wto.org/english/news_e/news15_e/trip_12nov15_e.htm
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.	http://www.who.int/medicines/news/3rd_ppri_conf/en/
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 nd 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).	http://www.wpro.who.int/essential_medicines/documents/second_mtg_access_to_medicines_uhc/en/
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.	http://www.who.int/medicines/technical_briefing/tbs/fr/

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.	http://www.paho.org/hq/index.php?option=com_content&view=article&id=11169%3Amedicamentoestrategicos-alto-costo&catid=4669%3Anews-hss&Itemid=39594&lang=en