



ADP South–South Online Consultation Series
Module 3: Promoting regulatory system preparedness in the context of COVID-19 pandemic
Wednesday 29 July 2020
 09:00 Accra/Dakar; 11:00 Lilongwe; 12:00 Dar es Salaam; 14:30 Delhi; 16:00 Bangkok/Jakarta.

AGENDA
 (Pour le français, voir ci-dessous)

Official welcome and re-introduction to the ADP Online Consultation Series	<ul style="list-style-type: none"> • Welcome & highlights of previous consultation Cecilia Oh, Programme Advisor, UNDP & ADP Project Manager • Introduction to the session and overview of the purpose and the agenda Dr. Claudia Alfonso, Scientist, Regulatory System Strengthening, WHO Geneva
Building institutional capacity for regulatory system preparedness during the COVID-19 pandemic	<ul style="list-style-type: none"> • Regulatory system strengthening and harmonization in the context of COVID-19 Hiiti Sillo, Lead on Regulatory Systems Strengthening, WHO Geneva • Country experience in building regulatory capacity and preparedness Mimi Darko, CEO, Food and Drug Authority, Ghana • Addressing falsified and substandard products: success stories Pernette Bourdillon, Scientist, Incidents, Substandard and Falsified Products, WHO Geneva • Q&A
Regulatory harmonization and regional cooperation	<ul style="list-style-type: none"> • Collaboration between countries in medicines registration: the ZanZiBoNa initiative Farai Masekela, ZaZiBoNa Coordinator, Medicines Control Authority of Zimbabwe • ASEAN Joint Assessment Coordination Group – current status and possible support for COVID19 Prapassorn Thanaphollert, Adviser to the Food and Drug Authority, Thailand & WHO Consultant • Regulatory harmonization through the domestication of the AU Model Law on Medical Products Regulation Prof. Yousuf Vawda, University of Kwazulu-Natal, South Africa • Q&A
Moderated plenary discussion	Panel discussion to reflect on key regulatory challenges articulated by the preceding sessions, particularly where they relate to emerging regulatory system priorities in the context of the COVID-19 pandemic.
Final reflections & closing	<ul style="list-style-type: none"> • Reflection on priorities, challenges, and opportunities, and steps forward Hiiti Sillo, Lead on Regulatory Systems Strengthening, WHO Geneva



Série de Consultation en Ligne ADP Sud-Sud

Module 3 : Promouvoir la préparation des systèmes de réglementation dans le contexte de la pandémie du COVID-19

Mercredi 29 Juillet 2020

9:00 du matin Accra/Lilongwe; 11:00 du matin Lilongwe; midi Dar es Salaam; 2:30 de l'après-midi Delhi; 4:00 de l'après-midi Bangkok/Jakarta

Ordre du jour

Bienvenue et Ouverture de session	<ul style="list-style-type: none">• Accueil et résumé de la consultation précédente Cecilia Oh, Conseillère de programme, PNUD et responsable du projet AD• Introduction à la session et aperçu de l'objectif/agenda Dr. Claudia Alfonso, Scientifique – Réglementation et pré-qualification, OMS Genève
Renforcement des capacités institutionnelles pour la préparation des systèmes de réglementation	<ul style="list-style-type: none">• Renforcement et harmonisation du système de réglementation dans le cadre du COVID-19 Hiiti Sillo, Chef d'équipe, renforcement des systèmes de réglementation, OMS• Expérience des pays en matière de préparation et de renforcement des capacités réglementaires Mimi Darko, PDG, FDA du Ghana• Lutte contre les produits falsifiés et non conformes : exemples de réussite Pernette Bourdillon, Scientifique - Incidents, produits médicaux de qualité inférieure ou falsifiés, OMS Genève• Session de Questions / Réponses
Harmonisation réglementaire et coopération régionale	<ul style="list-style-type: none">• Collaboration entre les pays en matière d'enregistrement des médicaments : l'initiative ZaZiBoNa Farai Masekela, Coordinateur du projet ZaZiBoNa (à annoncer)• Groupe de coordination de l'évaluation conjointe de l'ANASE - état actuel et soutien éventuel du COVID19 Prapassorn Thanaphollert, conseiller auprès de la Food and Drug Authority, Thaïlande et consultant de l'OMS• Harmonisation réglementaire par l'incorporation de la loi type de l'UA sur la réglementation des produits médicaux Prof. Yousuf Vawda, Université de Kwazulu-Natal, Afrique du Sud• Session de Questions / Réponses
Discussion en plénière avec modérateur	Table ronde pour réfléchir aux principaux défis en matière de réglementation formulés lors des sessions précédentes, en particulier lorsqu'ils sont liés aux priorités émergentes du système de réglementation dans le contexte de la pandémie COVID-19.
Fermeture de session	<ul style="list-style-type: none">• Réflexion sur les priorités et les opportunités, ainsi que les étapes à suivre Hiiti Sillo, Responsable d'équipe - Renforcement des systèmes de réglementation, OMS Genève