**[Pays]**

**FORMULAIRE DE RENOUVELLEMENT POUR LE SOUTIEN À L'ACHAT DE TESTS DE DIAGNOSTIC DE LA FIÈVRE JAUNE**

|  |
| --- |
| **Le présent modèle est destiné aux pays qui font une demande de renouvellement pour le soutien de Gavi à l'achat de tests de diagnostic de la fièvre jaune. Les éléments suivants constituent des exigences obligatoires et doivent être soumis parallèlement au présent formulaire de demande :*** Signatures nécessaires à l'approbation de la présente demande avant sa soumission à Gavi :
* Directeur des finances du ministère de la Santé (ou autorité déléguée).
* Directeur du laboratoire national de la fièvre jaune (ou autorité déléguée).
* La signature du ministre des Finances (ou de ses autorités déléguées) est recommandée.
* La signature du Forum de coordination (CCIA, CCSS ou organisme équivalent) est recommandée pour l'approbation de la présente demande avant sa soumission à Gavi. Cela peut également se faire au moyen de l'approbation par le CCIA/CCSS de l'évaluation conjointe et doit être reflété dans les procès-verbaux du CCIA/CCSS.

Le soutien à l'achat de diagnostics de la fièvre jaune est fourni pour permettre une identification plus ponctuelle et fiable et une confirmation en laboratoire des cas de fièvre jaune afin de contenir plus rapidement les flambées épidémiques et de mieux hiérarchiser les efforts de vaccination préventive antiamaril. Plus précisément, ce soutien est destiné à aider les pays à suivre les recommandations de l'Organisation mondiale de la santé (OMS) lorsqu'ils effectuent des tests de diagnostic de la fièvre jaune sur tous les échantillons reçus de cas présumés de fièvre jaune. La demande sera examinée par les membres du Panel d'examen de haut niveau (HLRP) qui feront une recommandation en faveur ou non du renouvellement auprès du PDG de Gavi. **Veuillez soumettre ce formulaire de demande et les éléments susmentionnés par le biais de la section « Soutien à l'achat de tests de diagnostic de la fièvre jaune » du portail**  |
|  |

# Fournitures et équipements du laboratoire chargé des tests de la fièvre jaune

## Tests de routine : Nombre d'échantillons de cas présumés de fièvre jaune testés ou devant être testés en 2020

*Veuillez compléter le tableau ci-dessous avec des informations concernant les* ***activités de routine relatives à la fièvre jaune*** *de votre pays en 2020*

| **Tests de routine de la fièvre jaune** | **Janvier à juin 2020** | **Prévus de juillet à décembre 2020** |
| --- | --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus ou devant être reçus à des fins de tests |  |  |
| Nombre de colis de réactifs commandés ou devant être commandés auprès de la Division des approvisionnements de l'UNICEF  |  |  |
| Nombre d'échantillons testés ou devant être testés à l'aide de méthodes sérologiques, par exemple ELISA  |  |  |
| Nombre d'échantillons testés ou devant être testés à l'aide de méthodes moléculaires, par exemple PCR |  |  |

## Tests en réponse à une flambée épidémique : Nombre d'échantillons de cas présumés de fièvre jaune testés ou devant être testés en 2020

*Veuillez compléter le tableau ci-dessous avec des informations concernant les* ***activités de tests en réponse à une flambée épidémique de fièvre jaune*** *de votre pays en 2020*

| **Tests en réponse à une flambée épidémique de fièvre jaune** | **Janvier à juin 2020** | **Prévus de juillet à décembre 2020** |
| --- | --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus ou devant être reçus à des fins de tests |  |  |
| Nombre de colis de réactifs commandés ou devant être commandés auprès de la Division des approvisionnements de l'UNICEF  |  |  |
| Nombre d'échantillons testés ou devant être testés à l'aide de méthodes sérologiques, par exemple ELISA |  |  |
| Nombre d'échantillons testés ou devant être testés à l'aide de méthodes moléculaires, par exemple PCR |  |  |

## Nombre d'échantillons de cas présumés de fièvre jaune testés ou devant être testés en 2021

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons devant être soumis à des tests sérologiques en 2021[[1]](#footnote-2) |  |

 |  |
| Nombre d'échantillons devant être soumis à des tests PCR en 2021[[2]](#footnote-3) |  |

## Équipements et autres fournitures du laboratoire

*Équipements : Complétez et vérifiez l'exactitude des informations fournies dans le tableau ci-dessous avec des informations sur les équipements du laboratoire pour la fièvre jaune, approuvés en* ***2020 et demandés pour 2021***

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Quantité des équipements approuvés par Gavi en 2020** | **Quantité des équipements demandés pour 2021[[3]](#footnote-4)**  |
| Lecteur Elisa |  |  |
| Laveur Elisa |  |  |
| Machine PCR |  |  |
| Enceinte de biosécurité |  |  |

*Équipement de protection individuelle de laboratoire (EPI) : Complétez et vérifiez l'exactitude des informations fournies dans le tableau ci-dessous avec des informations sur les EPI pour les tests de la fièvre jaune, approuvés en* ***2020 et demandés pour 2021***

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Quantité des EPI de laboratoire approuvés par Gavi en 2020** | **Quantité des EPI de laboratoire demandés pour 2021[[4]](#footnote-5)** |
| EPI - blouses de laboratoire |  |  |
| EPI - masques chirurgicaux |  |  |
| EPI - lunettes |  |  |
| EPI - gants jetables |  |  |

## Considérations stratégiques

### 1.5.1. **Justification de la demande**

Décrivez brièvement la façon dont la capacité de diagnostic de la fièvre jaune s’inscrit dans le programme de votre pays pour l'élimination des épidémies de fièvre jaune.

|  |
| --- |
|  |

### 1.5.2. Activités d'amélioration récentes en laboratoire

Décrivez brièvement les améliorations (obtenues, en cours ou prévues) et les progrès réalisés pour corriger les lacunes, et les autres conclusions du rapport 2018 d'évaluation de la capacité de laboratoire en ce qui concerne la fièvre jaune, financé par Gavi, ou les dernières évaluations de la capacité de laboratoire en ce qui concerne la fièvre jaune de l'OMS

|  |
| --- |
|  |

## Viabilité financière et budgétisation du laboratoire en ce qui concerne la fièvre jaune

*\*Une demande de partage des coûts sera ultérieurement présentée pour le matériel destiné à la fièvre jaune. Le partage des coûts n'entrera pas en vigueur, au plus tôt, avant fin 2021. De plus amples informations seront fournies par votre gestionnaire de programmes pays Gavi (SCM) à mesure qu'elles seront disponibles. \**

Présentez tous les changements, qu'ils soient prévus ou avérés depuis la demande initiale de soutien aux tests de diagnostic de la fièvre jaune, dans le budget national pour les besoins en capacité des laboratoires en ce qui concerne la fièvre jaune, notamment les fournitures et les équipements de laboratoire en ce qui concerne la fièvre jaune.

|  |
| --- |
|  |

#### Commentaires

Veuillez apporter tout commentaire relatif à la présente demande de renouvellement et à la manière de l'améliorer

|  |
| --- |
|  |

|  |  |
| --- | --- |
| Directeur des finances du ministère de la Santé (ou autorité déléguée)  | Directeur du laboratoire national de la fièvre jaune (ou autorité déléguée) |
| Nom :  | Nom :  |
| Date :  | Date :  |
| Signature :  | Signature :  |

1. Le nombre d'échantillons devant être soumis à des tests ELISA en 2021 pourra être estimé sur la base des échantillons reçus (ou devant être reçus) en 2020. Alternativement, l'équivalent du nombre le plus élevé d'échantillons reçus pour des tests sur une seule et même année, au cours des trois dernières années, à l'exclusion des années avec des flambées épidémiques de fièvre jaune, peut être utilisé. Par exemple, si aucune flambée épidémique n'a eu lieu en 2017, 2018 et 2019 et qu'un plus grand nombre d'échantillons a été reçu à des fins de tests en 2018, par rapport à 2017 ou 2019, le nombre d'échantillons devant être testés en 2021 peut être estimé comme étant le même que le nombre d'échantillons reçus à des fins de tests en 2018. Si une flambée épidémique a eu lieu en 2018 et qu'un plus grand nombre d'échantillons a été reçu à des fins de tests en 2019, par rapport à 2017, le nombre d'échantillons devant être testés en 2021 peut être estimé comme étant le même que le nombre d'échantillons reçus à des fins de tests en 2019. D'autres approches peuvent être utilisées sous réserve de fournir une justification. [↑](#footnote-ref-2)
2. Si la capacité de dépistage de la fièvre jaune par PCR est disponible, le nombre d'échantillons devant être soumis à un test PCR en 2021 pourra être estimé comme étant équivalent au nombre d'échantillons testés ou devant être testés à l'aide de tests PCR en 2020, ou au plus grand nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie et reçus à des fins de tests sur une seule et même année, au cours des trois dernières années, à l'exclusion des années avec des flambées épidémiques de fièvre jaune. Par exemple, si aucune flambée épidémique n'a eu lieu en 2017, 2018 et 2019 et qu'un plus grand nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie a été reçu à des fins de tests en 2018, par rapport à 2017 ou 2019, le nombre de tests devant être effectués en 2021 peut être estimé comme étant le même que le nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie et reçus à des fins de tests en 2018. Si une flambée épidémique a eu lieu en 2018, et qu'un plus grand nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie a été reçu à des fins de tests en 2019, par rapport à 2017, le nombre d'échantillons devant être soumis à des tests en 2021 peut être estimé comme étant le même que le nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie et reçus à des fins de tests en 2019. D'autres approches peuvent être utilisées sous réserve de fournir une justification. [↑](#footnote-ref-3)
3. Seuls les équipements n'ayant pas été précédemment approuvés par Gavi seront pris en compte. Les demandes d'équipements supplémentaires, au-delà de ce qui a été approuvé en 2020, seront rejetées, sauf si une justification extrêmement solide est fournie dans la section ci-dessous réservée aux commentaires. [↑](#footnote-ref-4)
4. L'estimation doit généralement être identique aux chiffres de 2020. Si des quantités différentes sont nécessaires pour les tests de la fièvre jaune, veuillez fournir une justification dans la section ci-dessous réservée aux commentaires. [↑](#footnote-ref-5)