Cette liste de contrôle comprend des exemples d’activités de surveillance du choléra et de bonnes pratiques que les pays doivent prendre en compte lorsqu’ils sollicitent le soutien de Gavi pour le diagnostic du choléra. Celle-ci doit guider les pays dans la mise en œuvre de programmes de surveillance du choléra et s’appuie sur le document d’orientation provisoire de 2024 du Groupe de travail mondial sur la lutte contre le choléra (GTFCC) intitulé « Évaluation de la surveillance du choléra ».[[1]](#endnote-1)

Tableau 1. Liste de contrôle de l’état de préparation à la mise en œuvre du soutien au diagnostic du choléra, basée sur les directives actuelles du GTFCC et les principaux enseignements tirés de la mise en œuvre pilote.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Fonction | Exemples et bonnes pratiques | Situation actuelle | Détails | Personne de contact |
| Stratégie et directives | * Plan national de lutte contre le choléra (prévention et réponse aux épidémies) * La surveillance dans les établissements de santé, la surveillance communautaire et la surveillance des événements doivent être systématiquement intégrées afin de détecter les cas de choléra * Définition d’un foyer d’infection, alerte et confirmation d’un foyer. |  |  |  |
| * Définition d’un cas de choléra et stratégies d’investigation des cas (directives du GTFCC)   + Formulaire d’investigation des cas |  |  |  |
| * Stratégie et algorithme de test standardisés (directives du GTFCC) |  |  |  |
| * Capacités de laboratoire, définition et liste des centres de traitement du choléra   + Centres bénéficiaires des TDR (par exemple, centres L1-L2)   + Laboratoires de référence (PCR et culture)   + Unités de surveillance et équipes d’intervention rapide |  |  |  |
| * Directives et procédures opérationnelles pour la surveillance du choléra   + c’est-à-dire exigences de déclaration et calendrier   + vérification des données et recommandations d’investigation de terrain   + instructions relatives à l’analyse et au regroupement des données |  |  |  |
| Considérations opérationnelles (distribution et logistique) | * Procédures opérationnelles normalisées pour l’importation de tests de diagnostic.   + Point de contact à la Division des approvisionnements de l’UNICEF défini   + Procédure d’importation et dérogations |  |  |  |
| * Planification et budgétisation des achats (calendrier > 12 mois)   + Allocation budgétaire claire   + Nombre d’unités bénéficiaires, et méthode pour déterminer le nombre de TDR par unité |  |  |  |
| * Suivi des stocks et échelonnement des approvisionnements   + Suivi des stocks au niveau des unités, de la distribution et à l’échelon national   + Point de contact à la Division des approvisionnements de l’UNICEF défini   + Des directives écrites accompagnent les premiers envois afin d’aider les personnes à s’orienter, s’agissant de la notification des cas d’utilisation / du réapprovisionnement. |  |  |  |
| * Optimisation du stockage (centres de distribution) et logistique intégrée avec les chaînes d’approvisionnement médicales existantes   + Communication aux unités bénéficiaires afin qu’elles soient informées de l’arrivée des TDR. |  |  |  |
| * Directives sur la gestion des déchets et le réapprovisionnement   + Documentation de la durée de conservation et prévention des gaspillages   + Procédure de demande de réapprovisionnement |  |  |  |
| Utilisation des tests | * Description de la fonction et des cas d’utilisation des tests (directives du GTFCC)   + TDR pour l’identification et le dépistage des cas   + PCR pour confirmation   + PCR/culture pour confirmation et prise en charge clinique |  |  |  |
| * Aides à l’emploi et actions de formation   + Mode d’emploi (dans la langue locale)   + Formations en présentiel (c’est-à-dire intégrées à d’autres événements/ateliers). |  |  |  |
| * Capacités et définition du réseau de laboratoires de référence |  |  |  |
| * Directives pour le prélèvement, le stockage et le transport des échantillons |  |  |  |
| * Liste d’approvisionnement et systèmes de gestion de la qualité (par exemple, réactifs et consommables nécessaires aux tests) |  |  |  |
| Communication et diffusion des données | * Données standard minimales basées sur les cas à collecter (c’est-à-dire modèle de formulaire de rapport de cas de choléra) |  |  |  |
| * Indicateurs de tests (GTFCC)   + Adhésion à la stratégie de tests (TDR, culture et/ou PCR)   + Délais de réception des échantillons par les laboratoires |  |  |  |
| * Intégration de la notification des résultats des TDR dans les systèmes d’information opérationnels existants (DSR, EWARS, laboratoire ou autre)   + Comment les résultats des TDR seront-ils intégrés dans le système de surveillance national existant ? |  |  |  |
| * Interprétation des données et indicateurs de suivi (par exemple, conformité à l’algorithme de dépistage) |  |  |  |
| * Communication et diffusion des données |  |  |  |
| * Utilisation des données et prise de décision fondée sur des données probantes (c’est-à-dire contribution au plan de vaccination) |  |  |  |

1. https://www.gtfcc.org/wp-content/uploads/2024/05/gtfcc-assessment-of-cholera-surveillance-en.pdf [↑](#endnote-ref-1)