**[REPUBLIQUE DE GUINEE]**

**FORMULAIRE DE DEMANDE DE DIAGNOSTIC DE LA FIÈVRE JAUNE**

|  |
| --- |
| **Le présent formulaire s'adresse aux pays qui demandent le soutien de Gavi pour l'achat de réactifs, de fournitures et d'équipements de diagnostic de la fièvre jaune dans le cadre de l'initiative de diagnostic de la fièvre jaune approuvée par le Conseil de Gavi. Les documents ci-après constituent des exigences obligatoires et doivent être soumis en même temps que le présent formulaire de demande:*** Signatures requises pour approuver cette demande avant de la soumettre à Gavi : i) Ministre de la santé, ii) Directeur du laboratoire national de la fièvre jaune et iii) Directeur des finances du Ministère de la santé. La signature du Ministre des Finances (ou des Autorités déléguées) est facultative.
* Le Forum de coordination (CCIA, CCSS ou organe équivalent) est tenu d'approuver 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 devrait 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. Le soutien n'est disponible que pour les pays africains éligibles au soutien de Gavi qui sont classés comme "à haut risque" pour la fièvre jaune par l'OMS dans le cadre de la stratégie[[1]](#footnote-3) "Éliminer les épidémies de fièvre jaune" (EYE). Les pays qui répondent actuellement à ces critères figurent dans les **Directives pour le soutien aux diagnostics de fièvre jaune.**La demande sera examinée par des membres du Comité d'examen indépendant (CEI), qui feront une recommandation à Gavi[[2]](#footnote-4). Après l'examen indépendant, les pays disposeront d'une période de clarification (30 jours ouvrables) pour répondre à toute "question à traiter" avant l'approbation finale de Gavi et le décaissement. **Envoyez le présente formulaire de demande et les documents exigés ci-dessus à**:**proposals@gavi.org** *Les pays qui demandent le soutien de Gavi à l'introduction du vaccin antiamaril dans le programme de vaccination systématique ou pour les campagnes de masse préventives contre la fièvre jaune doivent consulter les* [*Directives de demande*](https://www.gavi.org/support/process/apply/vaccine/#yf) (section 5.3.8) pour plus d'informations sur le processus et les exigences. *Les pays qui demandent le soutien de Gavi pour une intervention rapide en cas de flambée de fièvre jaune (par l'intermédiaire du Groupe international de coordination) devraient consulter les* [*Directives de demande de la fièvre jaune sur le site de l'ICG*](https://www.who.int/csr/disease/icg/yellow-fever/en/) .  |

# Clauses et conditions générales du soutien de Gavi

## Modalités de Gavi

Les modalités de l'accord-cadre de partenariat (ACP) entre Gavi et le Pays, y compris les dispositions concernant la lutte contre la corruption, le terrorisme et le blanchiment d'argent, restent en vigueur et s'appliquent à tout soutien fourni par Gavi conformément à la présente demande. Les modalités ci-dessous ne remplacent pas celles de l'ACP. Dans le cas où un pays n'a pas encore exécuté l'ACP, les modalités de la présente demande s'appliquent à tout soutien fourni par Gavi conformément à la présente.

#### MODALITÉS DE LA DEMANDE DE SUBVENTIONS GAVI

**FOURNITURES ET ÉQUIPEMENTS UTILISÉS UNIQUEMENT POUR LES PROGRAMMES APPROUVÉS**
Le pays candidat (la « Guinée ») confirme que tout le matériel de Gavi sera utilisé et ne contribuera qu'aux fins du (ou des) programme(s) décrit(s) dans la demande du Pays. Toute modification significative par rapport au(x) programme(s) approuvé(s) doit être étudiée et approuvée à l'avance par Gavi. Toutes les décisions concernant la demande d'achat se font à la discrétion de Gavi et sont soumises aux processus IRC et à la disponibilité des fonds.

**AMENDEMENT DE LA DEMANDE**
Le Pays avisera Gavi dans son Evaluation conjointe ou dans tout autre mécanisme annuel de compte rendu approuvé s'il souhaite proposer un changement à la description du/des programme(s) dans sa demande de soutien. Gavi documentera toute modification qu’elle aura approuvée conformément à ses directives et la proposition du pays sera amendée.

**CONFIRMATION DE LA VALIDITÉ JURIDIQUE**
Le Pays et les signataires du Pays confirment que la demande, et tout autre mécanisme de rapport annuel conclu, est juste et conforme et constitue une obligation légale pour le Pays, dans les limites prévues par la loi locale, visant à l'exécution du (ou des) programme(s) décrit(s) dans son application et le cas échéant, dans les dispositions suivantes.

**CONFORMITÉ AVEC LES POLITIQUES DE GAVI**
La Guinéedéclare avoir pris connaissance des diverses politiques, directives et processus décrivant le(s) programme(s), notamment et sans limitation, la Politique de transparence et de responsabilité (TPR) et qu'il se conforme aux exigences stipulées. Toutes les politiques, directives et processus associés au programme sont consultables sur le site officiel de Gavi et/ou envoyés dans le Pays concerné.

**ARBITRAGE**
Tout différend entre laGuinée et Gavi qui découle de sa demande ou est lié à celle-ci et n'est pas résolu à l'amiable sous un délai raisonnable, sera soumis à arbitrage à la demande de Gavi ou de la Guinée. L'arbitrage sera mené conformément au règlement d'arbitrage de la CNUDCI alors en vigueur. Les parties acceptent d'être liées par la sentence arbitrale, qui constituera la décision finale sur le différend en question. L'arbitrage se déroulera à Genève, en Suisse. Les langues de l'arbitrage seront l'anglais ou le français.

Pour tout différend dont le montant est inférieur ou égal à 100 000 USD, il y aura un arbitre, choisi par Gavi. Pour tout litige portant sur un montant supérieur à 100 000 USD, trois arbitres seront nommés comme suit : Gavi et laGuinée désigneront chacun un arbitre et les deux arbitres ainsi nommés désigneront conjointement un troisième arbitre, qui présidera.

Gavi ne sera pas responsable envers la Guinéede toute réclamation ou perte liée au(x) programme(s) décrit(s) dans la demande, y compris mais sans s'y limiter, toute perte financière, tout dommage de la propriété ou blessure personnelle ou décès. la Guinée est la seule responsable de tous les aspects de la gestion et de la mise en œuvre du ou des programme(s) décrit(s) dans sa demande.

**RAPPORT**
Le laboratoire national de la fièvre jaune dela Guinéecommuniquera en temps opportun et de manière précise les informations sur les activités et les résultats des tests de la fièvre jaune, comme le demande le réseau de laboratoires de la fièvre jaune de l’OMS, notamment sur le nombre d’échantillons reçus et testés, les résultats de ces tests, la ponctualité du processus d’analyse global et les différentes étapes de ce processus, ainsi que les problèmes rencontrés lors des tests de la fièvre jaune. Afin de simplifier le compte rendu et d'éviter les doublons, Gavi s'appuiera sur les informations fournies par l'OMS pour documenter les décisions futures concernant le renouvellement du soutien à l'achat de réactifs, de fournitures et d'équipements pour la fièvre jaune à des pays individuels.

# Examiner et mettre à jour les informations sur le pays

## Profil du pays

### **Profil du pays**

Éligibilité au soutien de Gavi

|  |
| --- |
| REPUBLIQUE DE GUINEE |

Date de l'accord-cadre de partenariat avec Gavi

|  |
| --- |
| Accord signé en 2013 |

### **Réglementation douanière nationale**

Veuillez décrire les règlements douaniers locaux qui sont essentiels pour la livraison de fournitures et d'équipements de laboratoire.

|  |
| --- |
| L’Institut National de Santé Publique (INSP) à travers le Ministère de la santé bénéficie d’une exonération des taxes pour l’approvisionnement en produits de santé. A la réception de la LTA, du colisage, de la facture douanière et du certificat de donation, le Ministère de la santé fera la requête auprès du Ministère du budget pour le dédouanement.Les colis peuvent également être envoyés à l’adresse de l’OMS Guinée auquel cas. Cela réduira davantage les procédures administratives. |

Veuillez décrire les exigences relatives à l'inspection avant livraison qui sont essentielles pour la livraison de fournitures et d'équipements de laboratoire.

|  |
| --- |
| La livraison des réactifs pour le diagnostic des maladies potentiel épidémique ne nécessite pas d’inspection avant livraison. Cependant la direction nationale des laboratoires délivrera une autorisation d’importation des réactifs de fièvre jaune.  |

Veuillez décrire les exigences particulières en matière de documentation qui sont essentielles pour la livraison de fournitures et d'équipements de laboratoire.

|  |
| --- |
| Les exigences particulières en matière d’importation des produits de santé obéissent à la présentation de certains documents : i) Demande d’Importation des produits, ii) liste de colisage, iii) Valeur marchande du colis, iv) Attestation de donation, v) Lettre Transport Aérienne (LTA) |

### **Agence nationale de réglementation**

Veuillez fournir des informations sur l'agence nationale de réglementation de votre pays, notamment son statut (ex : si elle est certifiée par l'OMS).

|  |
| --- |
| Direction nationale de laboratoire (DNL) assure est la structure qui réglemente l’importation des réactifs, équipements et consommables de laboratoires en Guinée. Elle a été créée en février 2018. Pour les nouveaux réactifs, elle autorise l’importation après avis du Laboratoire national de santé publique. |

Veuillez indiquer au moins un point de contact à l'Agence nationale de réglementation, avec le numéro de téléphone et l'adresse électronique. L’UNICEF facilitera la procédure et pourrait avoir besoin de communiquer les critères d’homologation aux fabricants de fournitures de laboratoire, le cas échéant.

|  |
| --- |
| Dr Mamadou Saliou BAH, Directeur national du laboratoireEmail : salioubah@ yahoo.frTel +224 655366128 / 621 883 517 |

# Fournitures et équipements de laboratoire pour la fièvre jaune

## Nombre d'échantillons prélevés sur des cas présumés de fièvre jaune qui devraient être testés et pour lesquels des fournitures seront nécessaires

|  |  |
| --- | --- |
|  | 381 |
| * Flambée épidémique de fièvre jaune en 2016?
 | Oui  | ☒ Non ☐ |

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus pour tests en 2017 | 420 |
| * Flambée épidémique de fièvre jaune en 2016?
 | Oui  | ☒ Non ☐ |

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus pour tests en 2018 | 107 |
| * Flambée épidémique de fièvre jaune en 2016?
 | Oui  | ☐ Non ☒ |

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

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons devant subir des tests ELISA sur une période de 12 mois[[3]](#footnote-5) | 200 pour le laboratoire du projet des fièvres hémorragiques de Guinée et 100 au laboratoire national de santé publique |

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus pour les tests en 2016 qui ont été prélevés ≤ 10 jours après le début de la maladie | 381 |

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus pour les tests en 2017 qui ont été prélevés ≤ 10 jours après le début de la maladie | 328 |

 |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons reçus pour les tests en 2018 qui ont été prélevés ≤ 10 jours après le début de la maladie | 107 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Actuellement, dépistage de la fièvre jaune par réaction en chaîne polymérase (PCR)? | Oui  | ☐ Non ☒ |
| * Dans l'affirmative, quel type de machine PCR est utilisée?
 | A partir de 2020, les échantillons positifs par la sérologie seront testés par la PCR |

|  |  |
| --- | --- |
| * Dans la négative, veuillez décrire les plans de démarrage des tests de dépistage de la fièvre jaune par PCR au cours des 12 prochains mois, y compris la description des tests de PCR déjà effectués pour d'autres virus
 | Le démarrage du diagnostic de la fièvre jaune par PCR comprendra les étapes suivantes :1. Mise à niveau des compétences du personnel
2. Elaboration des procédures opérationnelles durant le dernier trimestre 2019
3. Approvisionnement en réactifs et consommables pendant le 1er trimestre 2020.
4. Démarrage effectif des tests par PCR sera prévu pour le 2ème trimestre 2020.

LNSP dispose de deux plateformes de PCR : i) Lightcycler (Roche), 32 puits et ABI 7500 96 puits. Il fait actuellement la PCR Ebola, Grippe, autres virus respiratoires et des maladies bactériennes comme la méningite, l’Anthrax…. |

|  |  |
| --- | --- |
| Nombre d'échantillons devant subir des tests PCR sur une période de 12 mois[[4]](#footnote-6) | 60 échantillons (40 au laboratoire du projet des fièvres hémorragiques et 20 au laboratoire national de santé publique) |

## Equipements

|  |  |
| --- | --- |
| Votre laboratoire reçoit-il au moins 50 échantillons par année pour des tests de fièvre jaune et a-t-il besoin d'un lecteur de test immuno-enzymatique en phase solide (ELISA) pour les tests de fièvre jaune? | Oui ☒ Non ☐1. Le **laboratoire de fièvre hémorragique** a besoin de lecteur et laveur de plaque
2. **Le laboratoire national** de santé publique n’a pas besoin de lecteur et d’un laveur
 |

Dans l'affirmative :

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir des justifications, notamment en vous référant aux conclusions du rapport d'évaluation des capacités des laboratoires de la fièvre jaune financé par Gavi en 2018 ou aux évaluations des capacités des laboratoires de la fièvre jaune de l'Organisation mondiale de la santé.
 | **Le laboratoire du projet des fièvres hémorragiques** dispose d’un chef de laboratoire (PhD) et des techniciens expérimentés dont le point focal national fièvre jaune. Le laboratoire a besoin d’un lecteur, d’un laveur de plaque et un ordinateur pour la gestion des données**Le laboratoire national de santé publique** dispose de 3 PhD en immuno/microbiologie, de titulaires de master/DES et des techniciens dont les capacités ont été renforcées pour le diagnostic de la fièvre jaune par DTRA. Le laboratoire dispose également d’une chaine complète pour l’ELISA (Lecteur, laveur, incubateur) et trois laboratoires de biologie moléculaire. |

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir une description de la capacité d'installation, de fonctionnement et de maintenance du lecteur ELISA qui sera disponible à votre laboratoire.
 | Trois maintenanciers sont disponibles au laboratoire national de santé publique. Leurs compétences pourront être renforcées pour la maintenance des lecteurs  |

|  |  |
| --- | --- |
| Votre laboratoire reçoit-il au moins 50 échantillons par année pour des tests de fièvre jaune et a-t-il besoin d'un laveur ELISA pour les tests de fièvre jaune ? | Oui ☒ Non ☐Le laboratoire de fièvre hémorragique a besion de lecteurLe laboratoire national de santé publique n’a pas besoin de lecteur ELISA |

Dans l'affirmative :

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir des justifications, notamment en vous référant aux conclusions du rapport d'évaluation des capacités des laboratoires de la fièvre jaune financé par Gavi en 2018 ou aux évaluations des capacités des laboratoires de la fièvre jaune de l'Organisation mondiale de la santé.
 | **Le laboratoire du projet des fièvres hémorragiques** a besoin d’un lecteur, d’un laveur de plaque et un ordinateur pour la gestion des données**Le laboratoire national de santé publique** dispose d’une chaine complète l’ELISA (Lecteur, laveur, incubateur) |

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir une description de la capacité d'installation, de fonctionnement et de maintenance du lecteur ELISA qui sera disponible à votre laboratoire.
 | Les équipes sont capables d’installer un lecteur ELISA. Les maintenanciers du laboratoire national de santé publique peuvent assurer la maintenance mais auront besoin d’un renforcement de leurs capacités |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Votre laboratoire reçoit-il au moins 50 échantillons par an pour des tests de dépistage de la fièvre jaune prélevés au plus 10 jours après l'apparition de la maladie chez les patients et a-t-il besoin d'un équipement de PCR pour des tests de dépistage de la fièvre jaune? | Oui  | ☒ Non ☐ |

Dans l'affirmative :

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir des justifications, notamment en vous référant aux conclusions du rapport d'évaluation des capacités des laboratoires de la fièvre jaune financé par Gavi en 2018 ou aux évaluations des capacités des laboratoires de la fièvre jaune de l'Organisation mondiale de la santé.
 | **Le laboratoire du projet des fièvres hémorragiques** de Guinée dispose d’un laboratoire de biologie moléculaire**Le laboratoire national de santé publique** dispose de trois laboratoires de biologies moléculaires |

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir une description de la capacité d'installation, de fonctionnement et de maintenance du lecteur ELISA qui sera disponible à votre laboratoire.
 | **Laboratoire du projet des fièvres hémorragiques :** les techniciens de laboratoire sont capables d’installer le lecteur ELISA**Le laboratoire national de santé publique** les techniciens de laboratoire sont capables d’installer le lecteur ELISALes maintenanciers du laboratoire national de santé publique peuvent assurer la maintenance mais auront besoin d’un renforcement de leurs capacités |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Votre laboratoire a-t-il besoin d'une enceinte de biosécurité ? | Oui  | ☒ Non ☐ |

Dans l'affirmative :

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir des justifications, notamment en se référant aux conclusions du rapport d'évaluation des capacités des laboratoires de la fièvre jaune financé par Gavi en 2018 ou aux évaluations des capacités des laboratoires de la fièvre jaune de l'Organisation mondiale de la santé.
 | **Le laboratoire du projet des fièvres hémorragiques** dispose d’une enceinte de biosécuité. **Le laboratoire national de santé publique** dispose des PSM qui sont annuellement certifiés par une équipe sud-africaine depuis date certification (Nom de l’agence NICD) deux sous financement de CDC.  |

|  |  |
| --- | --- |
| * Veuillez fournir une description de la capacité d'installation, de fonctionnement et de maintenance du lecteur ELISA qui sera disponible à votre laboratoire.
 | **Laboratoire du projet des fièvres hémorragiques :** les techniciens de laboratoire sont capables d’installer le lecteur ELISA**Le laboratoire national de santé publique** les techniciens de laboratoire sont capables d’installer le lecteur ELISALes maintenanciers du laboratoire national de santé publique peuvent assurer la maintenance mais auront besoin d’un renforcement de leurs capacités |

## Logistique

### **Livraison des achats**

Quel est l'adresse et, le cas échéant, les coordonnées géographiques du laboratoire national santé publique de référence pour la fièvre jaune qui est la destination finale des fournitures et équipements de laboratoire de la fièvre jaune ?

|  |
| --- |
| Institut National de santé, face au jardin 2 octobre, quartier Tombo, commune de Kaloum |

Quel est le port d'entrée le plus proche du laboratoire national santé publique de référence pour la fièvre jaune ?

|  |
| --- |
| Port Autonome de Conakry (PAC) est le plus proche mais l’aéroport international de Conakry Gbessia aussi n’est pas loin  |

En combien de chargements les fournitures nécessaires devraient-elles être réparties et pourquoi?**[[5]](#footnote-7)**

|  |
| --- |
| Deux chargements 1er: 150 2ème : 150  |

Afin de faciliter la livraison en temps voulu des fournitures, le personnel de laboratoire sera chargé de fournir une preuve de dédouanement et des autres autorisations d'importation avant de programmer une expédition avec la Division des approvisionnements de l'UNICEF. Quel est le plan du laboratoire pour obtenir le dédouanement nécessaire et les autres autorisations d’importation ?

|  |
| --- |
| Plan de dédouanement MS : Sur présentation des documents suivants : : i)Demande d’Importation des produits, ii) liste de colisage, iii)Valeur marchande du colis (facture pro-forma),iv) Attestation de donation, v) Lettre Transport Aérienne (LTA), le Ministère de la santé demandera auprès du Ministère du budget, une exonération.Les réactifs pourront également être envoyés à travers l’OMS, ce qui réduira la durée et le circuit de traitement des dossiers. |

### **Assistance technique en matière de logistique**

Le personnel du laboratoire a-t-il besoin d'une formation en gestion des stocks ? Dans l'affirmative, veuillez donner plus de détails

|  |
| --- |
| La gestion des réactifs est une activité de routine dans nos laboratoires qui reçoivent régulièrement des réactifs et consommables pour la surveillance des maladies à potentiel épidémique et pour la biologie de routine.Cette requête concerne 300 tests, et le laboratoire gère régulièrement des quantités bien plus importantes pour d’autres maladies : rougeole, méningites….. |

## Considérations stratégiques

### **Justification de la demande**

Décrivez brièvement comment la capacité de diagnostic de la fièvre jaune s’inscrit dans le plan national d'élimination des épidémies de fièvre jaune.

|  |
| --- |
| Suite à l’épidémie de la maladie Virus Ebola (MVE), le Ministère de la santé a considérablement amélioré la capacité de surveillance et de diagnostic au niveau des laboratoires du pays. Il y’a eu la formation des équipes d’alerte et de riposte face aux épidémies par l’agence nationale de sécurité sanitaire (ANSS) qui ont été pré-positionnées dans toutes les préfectures et régions du pays. Ces équipes appuient le personnel sanitaire à la notification, au prélèvement et à l’acheminement des échantillons vers les laboratoires de références. L’élimination de la fièvre jaune repose sur la détection rapide des cas. Pour assurer une détection rapide, en plus du laboratoire du projet des fièvres hémorragiques, le Ministère de la santé a renforcé les capacités du Laboratoire national de Santé Publique pour sa participation au plan d’élimination de la fièvre jaune et au diagnostic d’autres MPE dont la rougeone, Dengue, Chikungunya, Fièvre jaune, Grippe, … |

### **Viabilité financière et budgétisation du laboratoire de la fièvre jaune**

*\*Une exigence de partage des coûts sera éventuellement introduite pour les matériaux de la fièvre jaune. Cette participation aux coûts ne prendra pas effet avant la fin de 2020 au moins. Vous recevrez plus d'informations de votre haut responsable pays de Gavi au fur et à mesure qu'elles seront disponibles. \**

Quel est le budget de l’année en cours et, s’il est disponible, le budget national de l’année prochaine pour les besoins en capacité des laboratoires de la fièvre jaune, y compris les fournitures et l’équipement de laboratoire de la fièvre jaune ?

|  |
| --- |
| La surveillance de la fièvre jaune a jusque là été essentiellement supportée par l’OMS. Récemment, d’autres projets dont REDISSE financé par la banque mondial ont prévu d’apporter leur soutien pour l’achat des réactifs pour le diagnostic de certaines maladies à potentiel épidémique dont la fièvre jaune, cholera, meningite,…  |

### **Évolution prévue de la capacité du laboratoire de la fièvre jaune**

Outre l'accès aux réactifs, aux fournitures et à l'équipement de diagnostic de la fièvre jaune, le laboratoire s'attend-il à ce que sa capacité de dépistage de la fièvre jaune évolue au cours des deux prochaines années, par exemple en ce qui concerne du personnel supplémentaire, la formation, de nouvelles installations, etc. ? Dans l'affirmative, comment ?

|  |
| --- |
| Depuis plusieurs années, le diagnostic de la fièvre jaune se faisait par le laboratoire du projet des fièvres hémorragiques de GuinéeAprès la survenue de la maladie à virus Ebola, le Ministère de la santé a entamé un processus de renforcement des capacités du Laboratoire national de santé publique pour une meilleure surveillance des maladies à potentiel épidémique en Guinée. Ainsi, les capacités du laboratoire d’immunologie ont été renforcées avec l’appui de DTRA et trois laboratoires de biologie moléculaire ont crées, équipés et les équipes ont été formées.A ce jour, le pays dispose de deux laboratoires capables de faire le diagnostic sérologique et moléculaire de la fièvre jaune. Le laboratoire de fièvre hémorragique qui est déjà certifié depuis 2012. En plus de ce laboratoire, le Ministère de la santé souhaite le diagnostic soit fait également au laboratoire national de santé. Cela permettra de gérer d’éventuelle suractivité. Le laboratoire national de santé publique a cependant besoin d’un accompagnement pour sa certification pour la fièvre jaune. |

Contacts

Veuillez identifier la personne à contacter au cas où Gavi aurait besoin de plus d'informations concernant la demande.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nom** | **Fonction** | **Numéro de téléphone** | **E-mail** | **Organisation :** |
| Prof. Abdoulaye TOURE  | Directeur Général |  +22623852658 | abdoulaye.toure@insp-guinee.org | Institut National de santé publique |
| Dr Alimou CAMARA | Chef laboratoire Immuno-sérologie | +22622853319 | alimou.4camaramail.com | Institut National de santé publique |
| Dr Hadja Aïssatou BAH | Point focal fièvre jaune | +224622273386 | madamesow@yahoo.fr | Laboratoire du projet des fièvres hémorragiques de Guinée |

#### Observations

Veuillez nous faire part de vos commentaires sur cette demande

|  |
| --- |
| Le Ministère souhaite à travers cette commande, poursuivre le diagnostic de la fièvre jaune au Laboratoire du projet des fièvres hémorragiques de Guinée et en même temps initier le diagnostic de cette fièvre au laboratoire national de santé publique. Cella renforcement l’efficacité de la Guinée dans la prévention et le contrôle des maladies à potentiel épidémique et en particulier de la fièvre jaune. |
|  |

**Formulaire de signature du gouvernement**

Le gouvernement de (Guinée) souhaite étendre le partenariat existant avec Gavi pour l'amélioration du programme de vaccination du pays, et demande spécifiquement par la présente le soutien de Gavi pour le diagnostic de la fièvre jaune (c'est-à-dire des réactifs, des fournitures et de l'équipement de laboratoire), comme indiqué dans le présent formulaire de demande.

Le gouvernement de (pays) s'engage à poursuivre le développement des services nationaux de vaccination, notamment les tests de laboratoire qui aident à orienter les services de vaccination, sur une base durable, conformément aux plans stratégiques nationaux de santé et de vaccination. Le Gouvernement demande à Gavi et à ses partenaires d'apporter une assistance financière et technique pour soutenir la vaccination des enfants telle qu'elle est présentée dans la présente demande de soutien.

Veuillez noter que Gavi n'examinera pas cette demande sans les signatures du Ministre de la santé, du Directeur du laboratoire national de la fièvre jaune et du Directeur des finances du Ministère de la santé (ou des Autorités déléguées).

*Nous, soussignés, affirmons que les objectifs et les activités énoncés dans la présente demande sont pleinement conformes aux plans stratégiques nationaux en matière de santé et de vaccination (ou à leurs équivalents) et que les fonds destinés à l'achat de réactifs, de fournitures et d'équipements de laboratoire de la fièvre jaune seront inclus dans les futurs budgets annuels du Ministère de la santé, y compris les fonds destinés au cofinancement des futurs achats de fournitures financés par Gavi, une fois que les détails des besoins de cofinancement seront disponibles.*

*Nous soussignés affirmons en outre que les termes et conditions de l'accord-cadre de partenariat entre Gavi et le pays restent pleinement en vigueur et s'appliqueront à tout soutien de Gavi apporté dans le cadre de la présente demande[[6]](#footnote-8).*

|  |  |
| --- | --- |
| Secrétaire Général du Ministère de la Santé  | Directeur Général de l’Institut national de santé publique (INSP) |
| Nom : Dr Sékou CONDE | Nom : Pr Ag Abdoulaye TOURE |
| Date  | Date  |
| Signature :  | Signature :  |

1. La liste des pays éligibles au soutien de Gavi figure à l'**annexe 1, Directives pour le diagnostic de la fièvre jaune**. Pour la liste complète de la classification de l'OMS, voir Organisation mondiale de la santé: "Éliminer les épidémies de fièvre jaune" (EYE) : Une stratégie mondiale, 2017-2026. WklyEpidemiolRec2017;92:193-204." [↑](#footnote-ref-3)
2. Les demandes de réactifs et de fournitures consommables seront examinées séparément des demandes de matériel, de sorte que le soutien aux articles consommables demandés peut être recommandé même si le soutien à l'équipement demandé n'est pas recommandé. [↑](#footnote-ref-4)
3. Le nombre d'échantillons qui devraient subir des tests ELISA sur une période de 12 mois peut être estimé comme étant équivalent au plus grand nombre d'échantillons reçus pour des tests en une seule année au cours des trois années précédentes, en excluant es années où la fièvre jaune a éclaté. Par exemple, si aucune flambée épidémique n'a eu lieu en 2016, 2017 et 2018 et si davantage d'échantillons ont été reçus pour être testés en 2017 qu'en 2016 ou 2018, le nombre d'échantillons qui devraient être testés sur une période de 12 mois peut être estimé à la même quantité que le nombre d'échantillons reçus en 2017. Si une flambée épidémique s'est produite en 2017 et si plus d'échantillons ont été reçus pour être testés en 2018 qu'en 2016, le nombre d'échantillons devant être testés sur une période de 12 mois peut être estimé à la même valeur que le nombre d'échantillons reçus pour être testés en 2018. D'autres approches peuvent être utilisées si une justification est fournie. [↑](#footnote-ref-5)
4. S'il existe une capacité de test de dépistage de la fièvre jaune par PCR, le nombre d'échantillons qui devraient subir des tests PCR sur une période de 12 mois peut être estimé comme étant équivalent au plus grand nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie et reçus pour des tests en une seule année au cours des trois années précédentes, en excluant es années où la fièvre jaune a éclaté. Par exemple, si aucune flambée épidémique n'a eu lieu en 2016, 2017 et 2018 et si davantage d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie ont été reçus pour être testés en 2017 qu'en 2016 ou 2018, le nombre de tests à effectuer sur une période de 12 mois peut être estimé à la même quantité que le nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie et reçus en 2017. Si une flambée épidémique s'est produite en 2017 et si plus d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie ont été reçus pour être testés en 2018 qu'en 2016, le nombre d'échantillons devant être testés sur une période de 12 mois peut être estimé à la même valeur que le nombre d'échantillons collectés ≤ 10 jours après le début de la maladie et reçus pour être testés en 2018. D'autres approches peuvent être utilisées si une justification est fournie. [↑](#footnote-ref-6)
5. Gavi financera un maximum de trois expéditions pour les fournitures utilisées dans le cadre des tests systématiques de dépistage de la fièvre jaune sur une période de 12 mois (des expéditions supplémentaires sont possibles en réponse à des flambées épidémiques, si nécessaire). Dates, heures et autres détails précis à confirmer auprès de la Division des approvisionnements de l'UNICEF. [↑](#footnote-ref-7)
6. Si le pays n'a pas encore signé d'accord-cadre de partenariat, les termes et conditions de la prés ente demande s'appliqueront à tout soutien de Gavi apporté dans le cadre de la présente demande. [↑](#footnote-ref-8)