

Le Forum Africain de Réglementation des Vaccins



World Health
Organization

REGIONAL OFFICE FOR Africa

Striving for Excellence in Clinical Trial Oversight

Le Forum Africain de Réglementation des Vaccins (AVAREF) met en relation les régulateurs et les comités d'éthique de 55 Etats membres en Afrique Pour renforcer les capacités éthiques et réglementaires en matière d'essais cliniques tout en favorisant l'harmonisation des pratiques

Depuis sa fondation en 2006, AVAREF s'est efforcé d'améliorer le calendrier des évaluations réglementaires...

- 2006** Fondation d'AVAREF par l'OMS dans le but d'accélérer la revue des demandes d'essais cliniques (DEC)
Premier examen conjoint d'une DEC pour un vaccin anti-paludisme (Phase III)
- 2007-14** Réunions annuelles des Etats membres pour revoir les vaccins
- 2014-15** Examens conjoints pour accélérer la revue des DEC ayant trait à Ebola
- 2016** Extension du périmètre pour couvrir tous les produits médicaux et non juste les vaccins
- 2020** Introduction d'une procédure d'urgence pour la revue des DEC liées au COVID-19 afin de réduire le calendrier à 10-15 jours

...Pour accélérer l'accès aux traitements et la prévention en Afrique

Exemples de maladies ayant fait l'objet d'examen-conjoint:

- Ebola
- Méningite
- COVID-19
- Paludisme
- Rotavirus
- Tuberculose
- Pneumonie à pneumocoques

AVAREF offre un guichet unique pour l'examen des Demandes d'Essais Cliniques (DEC) et aide à l'amélioration du paysage réglementaire en Afrique



Les examens conjoints
impliquent les autorités de plusieurs pays pour accélérer le processus d'examen des DEC



L'harmonisation
standardise les processus réglementaires pour améliorer l'efficacité et la transparence



La collaboration
entre les comités d'éthique et les régulateurs des Etats membres construit de forts partenariats



Le support
aux Etats membres en construisant les capacités institutionnelles et techniques

AVAREF met son expérience au service de ses membres et de l'industrie et offre les services suivants:

- 1** Conseil scientifique adapté à des plateformes, vaccins et produits médicaux spécifiques
- 2** Orchestration des réunions (réunions de pré-soumission et d'examen conjoint) incluant le sponsor, les régulateurs et les comités d'éthique de chaque pays
- 3** Alignement des échéances et soutien aux pays pour réussir à raccourcir les délais d'examen en cas d'urgence

Nous contacter



Visitez notre **site Internet** pour voir les lignes directrices et les outils de DEC (comme la checklist de vérification des demandes & les modèles d'évaluation)



Abonnez-vous à notre **lettre d'information**



Prof. Bartholomew Dicky Akanmori

+47 241 39112
✉ afrgoavaref@who.int
✉ akanmorib@who.int



Dr. Diadié Maïga

+47 241 39908
✉ maigad@who.int



EunMi Kim

✉ maigad@who.int