

Changement transformationnel pour la prévention et la prise en charge de l'HPP

*Améliorer l'accès
aux médicaments
qui sauvent la vie*



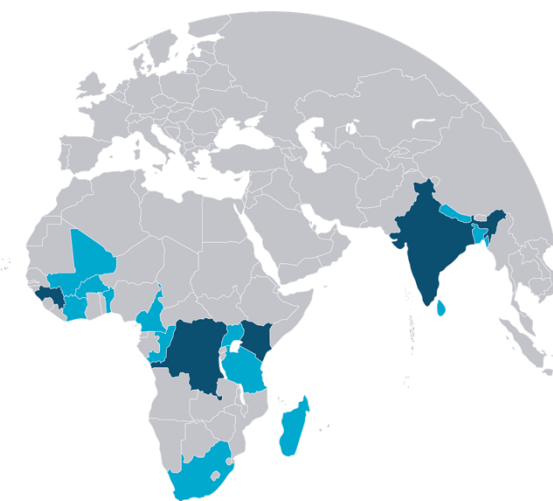
AMPLI-PPHI fournira des preuves de la faisabilité, de l'acceptabilité et du rapport coût-efficacité des médicaments nouvellement recommandés pour la prévention et le traitement de l'hémorragie du post-partum (HPP) dans différents contextes de santé en République démocratique du Congo, en Guinée, en Inde et au Kenya, créera un environnement propice à la mise à l'échelle des traitements et préparera le terrain pour que des médicaments de qualité soient disponibles. AMPLI-PPHI a pour but la réduction considérable de la mortalité et de la morbidité maternelles dues à l'HPP.

Promouvoir la prévention et le traitement de l'HPP

L'hémorragie du post-partum (HPP) est la principale cause de mortalité maternelle dans le monde. Le risque d'HPP et la morbidité et la mortalité liées à l'HPP affectent de manière disproportionnée les femmes des pays à revenu faible ou intermédiaire, en particulier celles qui n'ont pas accès à des soins de qualité en raison de la pauvreté, de la géographie et/ou de barrières culturelles. L'Organisation mondiale de la Santé (OMS) recommande l'ocytocine comme médicament de première intention pour la prévention et le traitement de l'HPP, qui nécessite un transport et un stockage réfrigéré pour maintenir sa qualité et son efficacité. De nombreux contextes à ressources limitées ne répondent pas cette exigence, ce qui a pour conséquence une qualité inefficace de l'ocytocine au point de service.

L'OMS a récemment recommandé des médicaments nouveaux ou plus récents et des méthodes de distribution essentielles pour la réduction de la mortalité et la morbidité liées à l'HPP dans ces contextes. Il s'agit notamment de la carbétocine thermostable pour la prévention de l'HPP, de l'acide tranexamique (TXA) pour le traitement de l'HPP et de la distribution anticipée du misoprostol pour la prévention de l'HPP lors des accouchements au sein de la communauté. L'assurance de la qualité et l'enregistrement de ces médicaments dans les pays, leur intégration dans les directives cliniques nationales et les systèmes de santé, leur disponibilité constante là où les femmes accouchent et la confiance des prestataires dans leur utilisation dans des contextes réels contribueront à mettre fin aux décès inutiles de femmes dus à l'HPP.

Le projet Accelerating Measurable Progress and Leveraging Investments for Postpartum Haemorrhage Impact (AMPLI-PPHI-prononcé « amplifier ») financé par Unitaïd (août 2022-juillet 2026) a pour but la réduction considérable de la mortalité et la morbidité maternelles dues à l'HPP. Jhpiego dirige AMPLI-PPHI en partenariat avec PATH et la Fédération internationale de gynécologie et d'obstétrique (FIGO). En collaboration avec les gouvernements de la République démocratique du Congo, de la Guinée, de l'Inde et du Kenya, AMPLI-PPHI aidera les pays à s'assurer que les bons médicaments pour traiter l'HPP sont disponibles au bon moment, au bon endroit, pour la bonne indication et pour la bonne patiente dans tous les systèmes de santé, permettant ainsi la réduction de la morbidité et la mortalité maternelles.



Pays du projet : République démocratique du Congo, Guinée, Kenya et Inde

Pays d'échange et d'apprentissage : Madagascar, Congo-Brazzaville, Cameroun, Burkina Faso, Bénin, Côte d'Ivoire, Mali, Bangladesh, Népal, Inde (cinq États supplémentaires), Sri Lanka, Tanzanie, Ouganda et Afrique du Sud

Principaux domaines d'intervention d'AMPLI-PPHI

Collaboration avec les pays pour apporter un soutien et une action à long terme pour la prévention et le traitement de l'HPP en mettant l'accent sur trois domaines clés : produire des données probantes et projeter l'apprentissage, créer un environnement favorable et préparer le terrain.



Générer des données probantes et tirer des enseignements

AMPLI-PPHI produira des données probantes sur la **faisabilité**, l'**acceptabilité** et le rapport **coût-efficacité** des médicaments

nouvellement recommandés dans différents contextes de santé. Les données relatives à la recherche sur la mise en œuvre, au suivi de routine et à l'apprentissage des processus seront réunies **pour produire des données probantes afin de préconiser l'adoption et la mise en œuvre de politiques alignées sur les orientations de l'OMS concernant ces médicaments et modèles de prestation prioritaires pour l'HPP, et d'informer les futures orientations de mise en œuvre publiées par l'OMS.**

Créer un environnement favorable



Au fur et à mesure que les pays introduisent ces médicaments et ces méthodes de prestation à tous les niveaux du système de santé, AMPLI-PPHI soutiendra simultanément les ministères de la santé pour créer des environnements favorables dans l'ensemble du système pour passer à l'échelle efficacement.

- **Plaidoyer** : les efforts de plaidoyer, ciblant les gestionnaires de programmes nationaux et les principales parties prenantes, s'articulent autour des éléments clés de la mise en œuvre qui sont nécessaires pour une réussite à long terme et qui ne sont peut-être pas encore en place. Il s'agit notamment des politiques nationales qui soutiennent la disponibilité stable de médicaments de qualité pour la prévention de l'HPP à tous les niveaux appropriés du système de santé, un financement permettant de soutenir la mise à l'échelle nationale, une pharmacovigilance améliorée, la diffusion des lignes directrices nationales aux prestataires de première ligne et une meilleure sensibilisation aux soins de l'HPP au niveau de la communauté.



- **Renforcement des capacités** : au terme d'efforts de plaidoyer fructueux, la mise à jour des politiques nationales, des directives cliniques et des ressources

pour intégrer les trois médicaments et approches de l'HPP sera une étape clé pour préparer le terrain en vue du renforcement des capacités. AMPLI PPHI appliquera une approche de formation « faible dose, haute fréquence », où les prestataires reçoivent une formation sur place, à la fois en termes de connaissances et de compétences, afin d'intégrer les trois médicaments dans la pratique clinique. L'apprentissage se fera par simulation et en équipe, avec des séances de pratique continue menées par des pairs pour faciliter la rétention des connaissances cliniques et la prise de décision. Les nouveaux médicaments seront ainsi intégrés dans les algorithmes de soins cliniques, au même titre que les autres médicaments et interventions de prise en charge de l'HPP.

- **Engagement des parties prenantes** : AMPLI-PPHI travaille en coordination et en collaboration avec les principales parties prenantes au niveau mondial et national. De l'échelon communautaire à l'échelon national, les principales parties prenantes contribuent aux efforts de sensibilisation et de renforcement des capacités techniques concernant les médicaments prioritaires pour l'HPP et à l'obtention d'un soutien politique et financier autour de l'HPP, positionnant ainsi les pays sur la voie d'un succès à long terme. Au niveau mondial, AMPLI-PPHI assure la coordination avec les donateurs et les partenaires par l'intermédiaire d'organes consultatifs clés pour faciliter une large diffusion des enseignements tirés du projet et d'influencer les conditions mondiales pour une mise à l'échelle. L'engagement des organisations de la société civile et des leaders communautaires dans les efforts du projet contribue à améliorer les possibilités pour toutes les femmes enceintes de recevoir des médicaments de qualité pour traiter l'HPP au point de services. Les acteurs communautaires participent également à la conception et à la mise en œuvre de stratégies locales efficaces pour sensibiliser les communautés à l'ampleur du problème de l'HPP et à la demande croissante de soins intrapartum de qualité, favorisant ainsi l'appropriation et la mise à l'échelle.
- **Échange de connaissances entre pays** : pendant que le projet travaille directement dans quatre pays cibles, les ressources du projet, y compris les preuves, les outils et les produits, seront partagées à travers les régions pour accélérer l'apprentissage dans les pays. Définis comme des « centres d'échange », chaque pays cible est relié à plusieurs pays « d'échange » dans leur région pour partager l'apprentissage afin que ces pays aient les connaissances et les outils nécessaires pour aller de l'avant avec l'introduction et l'adoption de médicaments pour la santé publique après le projet.
- **Renforcement des systèmes de santé** : AMPLI-PPHI soutient les ministères de la santé à renforcer les

systèmes de santé pour assurer la disponibilité de produits de qualité pour la prévention et la prise en charge de l'HPP.

- Soutenir les pratiques d'approvisionnement nationales basées sur la valeur pour appuyer les décisions d'achat basées sur la qualité et la valeur totale des médicaments, plutôt que sur la seule base des prix des médicaments, en élaborant un document d'orientation et en organisant des ateliers avec les agences d'approvisionnement gouvernementales et non gouvernementales pour co-affiner le document d'orientation.
- Renforcer les mécanismes de la chaîne d'approvisionnement dans le pays afin d'assurer que les médicaments de qualité sont disponibles au niveau le plus bas possible des systèmes de soins de santé en évaluant les mécanismes existants de la chaîne d'approvisionnement et en identifiant les domaines potentiels d'optimisation.
- Assurer l'utilisation correcte des médicaments en évaluant les systèmes de pharmacovigilance existants et en incluant les principaux facteurs de notification des événements/réactions indésirables liés aux trois médicaments dans la formation des professionnels de la santé participant aux études de démonstration.



Préparer le terrain

À mesure que les pays démontrent l'utilisation de la carbétocine thermostable et la distribution anticipée du misoprostol pour la prévention de l'HPP et de TXA pour le traitement de l'HPP, on s'attend à ce que la demande pour ces

médicaments augmente. Cependant, les conditions actuelles du marché pour la carbétocine thermostable, le misoprostol et de TXA peuvent poser des défis à la disponibilité durable de produits de qualité assurée pour ces médicaments, que ce soit en raison du manque de produits enregistrés ou des prix élevés des produits de qualité assurée. Pour assurer la sécurité de l'approvisionnement à long terme et le caractère abordable des produits de qualité au-delà de la durée de vie du projet, AMPLI-PPHI estimera la taille du marché et la demande des trois médicaments utilisés pour l'HPP afin d'articuler les perspectives futures de ces marchés, effectuera des évaluations de prix pour améliorer la transparence des informations sur le marché, et réalisera des analyses pour identifier les facteurs de coût tout au long de la chaîne de valeur. À l'aide de ces informations sur le marché, le projet élaborera des analyses de rentabilité afin de susciter l'intérêt des fabricants pour la fourniture de produits de qualité à long terme.

L'importance du partenariat

AM PLI-PPHI s'appuie sur des décennies d'efforts, menés par les pays, pour améliorer les résultats en matière de santé maternelle et prendre en charge les saignements après l'accouchement. Jhpiego, en collaboration avec PATH et FIGO, se réjouit de travailler de concert avec les gouvernements nationaux et les ministères de la santé pour « amplifier » les efforts visant à améliorer l'accès à des médicaments sûrs et efficaces pour prévenir et prendre en charge les saignements après l'accouchement.



Ce résumé a été rendu possible grâce au soutien d'Unitaid, l'innovation au service de la santé mondiale.