

# L'ENQUETE DE VERIFICATION DE L'UTILISATION (EUV)

L'enquête de vérification de l'utilisation des intrants de lutte contre le paludisme (EUV) a été élaborée en 2008 par le President's Malaria Initiative (PMI) des E.U. en collaboration avec l'USAID | PROJET DELIVER et le programme Strengthening Pharmaceutical Systems (qui a ensuite été appelé les Systems for Improved Access to Pharmaceuticals and Services - SIAPS). L'objectif principale de l'enquête visait à surveiller la disponibilité des produits antipaludéens aux structures sanitaires dans les pays appuyés par PMI.

L'enquête EUV a été conçue pour être un exercice provisoire, dirigé par les partenaires opérationnels de l'USAID ; et, mise en œuvre en collaboration étroite avec les missions de l'USAID, les ministères de la santé des pays et d'autres homologues gouvernementaux. Compte tenu des défis liés aux qualités de données qui ont un impact significatif sur le système d'information de gestion logistique (SIGL), tels que les données de logistique non accessibles ou une couverture géographique de données insuffisante, cette enquête vise à surmonter ces obstacles. Par ailleurs, l'enquête compare les données de la chaîne d'approvisionnement avec les données de gestion des cas afin de vérifier que les antipaludéens parviennent bien au patient tout en utilisant, conformément, les directives de traitement standard. Il convient également de noter que même dans les pays où un SIGL est puissant, il est toujours possible qu'il y ait un manque d'interopérabilité entre le SIGL et le système d'information de gestion de la santé (HMIS, tel que DHIS2), ou ne permet pas le croisement systématiquement de ces deux sources de données. Cette enquête a donc permis la validation croisée des données sur la disponibilité des stocks.

Les directives initiales pour la mise en œuvre des enquêtes EUV, étaient d'effectuer des exercices trimestriels dont les résultats étaient disponibles peu après la collecte des données (pas plus de 4 semaines) permettant ainsi de prendre des mesures correctives dans un temps opportun. PMI et les partenaires opérationnels ont également fournis des orientations concernant la méthodologie de l'enquête et ont développés des indicateurs standards. Avec le temps cependant, les questions de l'enquête, les méthodes d'échantillonnage, les approches de formation des enquêteurs, les méthodes d'analyse, et les styles de rapport divergeaient d'un pays à l'autre. Cela a conduit à une situation dans laquelle où les données brutes n'étaient pas facilement accessibles par PMI ni au niveau du siège des partenaires de mise en œuvre ; et, où la qualité des données analysées variait non seulement d'un pays à l'autre, mais n'étaient pas non plus quantifiable en termes d'intervalles de confiance et de taux d'erreur.

Puisque les données de l'enquête EUV continuent à être utilisées par de nombreuses parties prenantes dans les pays pour prendre des décisions relatives aux politiques et à la planification, PMI, conjointement avec le USAID Global Health Supply Chain Program – Procurement and Supply Management (GHSC-PSM), ont mis à jour l'enquête ainsi que les documentations associés (ci-après dénommée « Paquet EUV ») avec les objectifs suivants :

1. Standardiser l'enquête à travers les pays pour une qualité uniforme des données ;
2. Centraliser la gestion de ces enquêtes pour garantir aux utilisateurs autorisés, un accès rapide aux données brutes et pour mieux coordonner l'appui aux équipes EUV dans les pays ;
3. Garantir un niveau minimum et quantifiable de confiance envers l'intégrité des données qui soit représentatif au niveau national dans tous les pays EUV ;
4. Renforcer la fiabilité des données en augmentant la robustesse du questionnaire de l'enquête ; et
5. Ajouter des indicateurs standards permettant aux utilisateurs de mieux comprendre les défis liés à la gestion des stocks et leurs causes sous-jacentes.

L'objectif global du paquet EUV révisé est de standardiser, d'améliorer et de quantifier le niveau de qualité des données de l'enquête EUV afin d'accroître l'utilité des données pour toutes les parties prenantes, tout en maintenant l'objectif initial - d'assurer une disponibilité rapide des données pour surveiller la disponibilité des produits antipaludéens dans les pays appuyés par PMI.

## **Nouveaux Modules d'Éléments de Santé – SMNE et PF/SR**

Alors que l'enquête EUV a été développé pour évaluer la disponibilité des antipaludéens, il a été adapté pour permettre la collecte des informations sur la disponibilité des produits SMNE et PF/SR au point de prestation des services. Les produits de SMNE sont achetés localement dans la plupart des cas, soit au niveau central ou au niveau régional d'un pays quelconque. Les pays ne sont donc pas obligés à rapporter sur la disponibilité des produits SMNE aux donateurs extérieurs. Par conséquent, ces données sont limitées. Les produits de PF/SR sont confrontés aux mêmes défis de qualité des données que ceux de la SMNE, avec des exigences de rapportage moins strictes que les produits financés par PMI ou PEPFAR. Les nouveaux modules SMNE et PF/SR de l'enquête EUV sont conçus pour aider à combler cette lacune et pour fournir aux pays des informations opportunes sur ces produits.