

INSTRUMENT D'ENTREVUE POUR LE LABORATOIRE

INFORMATION GÉNÉRALE

Date de l'entrevue : ____/____/____ Nom de la personne qui a réalisé l'entrevue : _____

Département/Province : _____ Commune/District : _____

Nom du laboratoire : _____

Niveau du laboratoire : Lab. Réf. Régional () Lab. Réf. National () Lab. Infranational ()

Nom de la personne interrogée : _____ Fonction : _____

	CRITÈRES D'ÉVALUATION	RÉPONSE		OBSERVATIONS - COMMENTAIRES					
		Oui	Non						
PARTIE I - GÉNÉRALITÉS	Demander	1.1	Le laboratoire réalise-t-il des tests pour l'investigation des maladies du PEV ?			Si la réponse est négative, aller directement à la partie IV.			
	Demander	1.2	Pour lesquelles des maladies suivantes des essais de diagnostic de laboratoire sont-ils réalisés ?			Dispose de protocole	Type d'essais réalisés	N° échantillons traités	Observations
		1.2.1	Rougeole et rubéole						Si la réponse est Oui, compléter la partie II - ROU/RUB; si la réponse est Non, continuer avec la partie 1 et 4.
		1.2.2	Poliomyélite						Si la réponse est Oui, compléter la partie III - Polio; si la réponse est Non, suivre avec les parties 1 et 4.
		1.2.3	Diptérie						
		1.2.4	Coqueluche						
		1.2.5	Grippe						
		1.2.6	Diarrhée par rotavirus						
		1.2.7	Maladies bactériennes invasives						
		1.2.8	Fièvre jaune						
	1.2.9	Autres (spécifier) :							
	Demander	1.3	Comment se notifient les résultats positifs et négatifs de maladies évitables par la vaccination (MEV) ?			Spécifier.			
	Vérifier	1.4	Y a-t-il une formation du personnel qui collecte les échantillons aux niveaux locaux ou intermédiaires ? Indiquer la périodicité et présenter les données des ateliers de formation.			Spécifier.			
	Demander	1.5	Le personnel de laboratoire a-t-il reçu une formation sur les normes de biosécurité ?			Spécifier.			
	Demander	1.6	Existe-t-il un programme de vaccination du personnel de laboratoire ?			Spécifier le schéma.			
	Vérifier	1.7	Le laboratoire dispose-t-il de						
		1.7.1	Congélateurs de -20 °C ?			Enregistrer la température au moment de la visite.			
		1.7.2	Congélateurs de -70 °C ?			Enregistrer la température au moment de la visite.			
	Demander	1.8	Existe-t-il des ressources financières pour appuyer						
		1.8.1	La formation ?						
		1.8.2	L'envoi d'échantillons à d'autres laboratoires ?						
		1.8.3	L'entretien et la réparation des équipements ?						

INSTRUMENT D'ENTREVUE POUR LE LABORATOIRE (SUITE)

	CRITÈRES D'ÉVALUATION	RÉPONSE		OBSERVATIONS - COMMENTAIRES
		Oui	Non	
PARTIE I - GÉNÉRALITÉS	1.8.4 Le recrutement de ressources humaines ?			
	1.8.5 L'achat de réactifs et d'intrants ?			
	1.8.6 L'achat d'équipement de bureau (téléphone, fax, ordinateurs) ?			
	1.8.7 l'achat d'équipement de laboratoire ?			
	1.8.8 Autres ?			
	Demander 1.9 Le laboratoire participe-t-il à des réunions périodiques avec les épidémiologistes et le PEV pour coordonner la surveillance et la classification finale des cas ?			
	Demander 1.10 Le laboratoire reçoit-il des visites de supervision ?			
	Demander 1.11 Réalise-t-il des essais de contrôle de qualité ?			
	1.11.1 Interne			
	1.11.2 Externe			
Vérifier 1.12 Années et résultats des derniers essais de contrôle de qualité.			Enregistrer le pourcentage de concordance correspondant à son niveau.	
Vérifier 1.13 Les registres de tous les essais réalisés sont-ils maintenus ?			Spécifier.	
PARTIE II - ROUGEOLE/RUBÉOLE (ROU/RUB)	Demander 2.1 Les IgM sont-elle étudiée simultanément dans chaque cas présumé pour la rougeole et la rubéole ?			Spécifier.
	Demander 2.2 Dispose-t-on d'autres tests diagnostiques (IgG, PCR, culture, autres) pour rougeole et rubéole ?			Spécifier lesquels.
	Demander 2.3 Des diagnostics différentiels sont-ils faits pour d'autres maladies fébriles exanthématiques ?			Spécifier.
	2.4 Les échantillons :			Spécifier.
	Vérifier 2.4.1 Arrivent avec les fiches de notification complètes ?			Spécifier les données incomplètes.
	Demander 2.4.2 Respectent-ils les normes minimums (quantité et température) pour un traitement optimal selon le type de test à réaliser ?			Spécifier les principales difficultés.
	Vérifier 2.5 Ce laboratoire se conforme-t-il à l'indicateur de notification des résultats de laboratoire dans quatre jours ou moins au niveau correspondant ?			S'il ne se conforme pas, pourquoi ?
PARTIE III - POLIO	Vérifier 3.1 Les échantillons de paralysie flasque aiguë sont-ils envoyés à un autre laboratoire ?			Spécifier le laboratoire.
	Demander 3.2 Combien de temps (en semaines ou mois) faut-il en moyenne pour avoir les résultats des échantillons de la paralysie flasque aiguë ?			Spécifier.
	3.3 Les échantillons :			Spécifier.
	Vérifier 3.3.1 Arrivent avec les fiches de notification complètes ?			Spécifier les données incomplètes.
	Demander 3.3.2 Sont-ils conformes aux normes minimums (quantité et température) pour un traitement optimal selon le type d'essai à réaliser ?			Spécifier les principales difficultés.

