

Accès à l'USP pour l'Afrique

Questions fréquemment posées

- 1 Qu'est-ce que l'initiative "USP Access for Africa" ?**

L'initiative "USP Access for Africa" est un nouveau programme qui vise à soutenir les fabricants, les autorités réglementaires, les laboratoires et les institutions académiques africains afin d'atteindre l'objectif commun d'accroître la production et l'accès à des médicaments et vaccins de qualité en Afrique, en fournissant un accès gratuit aux ressources clés de l'USP.
- 2 Quelles sont les offres accessibles par le biais de ce programme ?**

Ce programme offre aux parties prenantes éligibles en Afrique, un accès gratuit à la *United States Pharmacopeia National Formulary* (USP-NF) et à la bibliothèque de cours en ligne autodidactes de l'USP jusqu'au 31 décembre 2026.
- 3 Qui peut bénéficier de cette initiative ?**

Les parties prenantes basées en Afrique qui font partie de l'écosystème pharmaceutique (c'est-à-dire les fabricants, les autorités réglementaires, les laboratoires de contrôle et les institutions académiques) et qui ne sont pas encore abonnées à l'USP-NF ou à l'USP Education sont éligibles à l'initiative USP Access for Africa.
- 4 Comment puis-je m'inscrire à ce programme ?**

Pour participer à l'initiative "USP Access for Africa", veuillez vous rendre sur le site <https://www.usp.org/accessforafrica> et remplir à la fois, le formulaire de demande initiale ainsi que l'enquête consécutive qui servira à confirmer votre éligibilité. Une fois l'enquête terminée, l'USP vous contactera par courrier électronique. Si vous avez des questions avant de remplir ce formulaire, veuillez envoyer un courriel à l'adresse suivante USPAccessforAfrica@usp.org.
- 5 En quoi cette initiative diffère-t-elle des autres programmes déjà mis en place par l'USP pour offrir un accès gratuit ou à prix réduit à ses produits et à son contenu ?**

L'USP offre un accès gratuit à ses documents de référence (y compris l'USP-NF) et à certains cours de l'USP Education à toutes les autorités nationales de réglementation et à tous les laboratoires nationaux de contrôle en Afrique, ainsi qu'un accès à des normes de référence gratuites et à prix réduit par le biais de notre programme Preferential Access for Regulators (PAR). Grâce à ce programme, l'USP a fourni pour près de 4 millions de dollars US en normes de référence gratuites ou à prix réduit. L'USP offre également aux institutions académiques, un accès gratuit aux documents de référence.

Cette initiative reflète l'extension de l'accès gratuit à l'USP-NF et aux cours d'USP Education à rythme libre aux fabricants basés en Afrique qui sont de nouveaux utilisateurs. Ce programme étend également l'accès gratuit aux cours USP Education à rythme libre à tous les établissements universitaires d'Afrique.
- 6 Cette initiative s'applique-t-elle à d'autres offres de l'USP, telles que les substances de référence et les cours en direct de l'USP Education ?**

Ce programme ne fournit pas d'accès gratuit aux substances de référence USP. Les autorités réglementaires nationales et les laboratoires de contrôle souhaitant obtenir des substances de référence USP par le biais du programme d'accès préférentiel pour les autorités réglementaires de l'USP doivent [s'inscrire ici](#). Les autres parties prenantes, y compris les fabricants, peuvent acheter des substances de référence USP par l'intermédiaire de [notre magasin](#) ou de votre distributeur local agréé. Pour obtenir de l'aide lors de l'achat de substances de référence, veuillez consulter notre [page d'assistance](#). Pour en savoir plus sur les formations USP en personne ou en direct, ou pour bénéficier d'une assistance technique, veuillez contacter education@usp.org ou visiter <https://education.usp.org>.

7

Les abonnés actuels de l'USP-NF ou de l'USP Education peuvent-ils bénéficier de cette initiative ?

Cette initiative ne s'applique qu'aux nouveaux abonnés.

8

Comment cette initiative s'appuie-t-elle sur d'autres initiatives africaines visant à développer la production et l'accès à des produits médicaux de qualité ?

En Afrique, il y a une dynamique croissante pour améliorer la résilience de la chaîne d'approvisionnement en augmentant la production pharmaceutique, qui découle en partie des retards tragiques constatés dans la réception des produits médicaux essentiels lors de la pandémie de COVID-19. Grâce à la mise en place de plusieurs catalyseurs, notamment la zone de libre-échange continentale africaine et l'Agence africaine du médicament (AMA), la fabrication semble prête à se développer. Cette initiative s'inscrit dans le prolongement des efforts déployés par l'USP depuis des décennies pour élargir l'accès à des médicaments de qualité en Afrique et soutenir plusieurs initiatives africaines visant à accroître la production locale de produits médicaux de qualité, telles que le plan de fabrication de produits pharmaceutiques pour l'Afrique et le nouvel ordre de santé publique pour l'Afrique.

Depuis plus de trois décennies, grâce aux investissements propres de l'USP et aux programmes de santé mondiale financés par des donateurs, y compris le programme Promoting the Quality of Medicines Plus (PQM+) financé par l'USAID, l'USP travaille en Afrique pour faire progresser la résilience de la chaîne d'approvisionnement en renforçant les systèmes de santé et en aidant les organismes de réglementation, les laboratoires et les fabricants à atteindre les normes internationales. Dans le cadre de nos programmes de santé mondiale, nous travaillons avec l'ensemble de l'écosystème pharmaceutique en Afrique, notamment en partenariat avec plus de 30 autorités réglementaires nationales, 29 fabricants et l'initiative d'harmonisation réglementaire des médicaments en Afrique, précurseur de l'AMA.

L'USP reste déterminée à faire progresser ce corpus et reconnaît qu'il s'agit d'un moment critique et passionnant pour le continent, alors qu'il prend de l'élan vers une croissance substantielle et durable de la production de produits pharmaceutiques et de vaccins résilients sur le continent africain. En tant qu'organisation normative engagée à promouvoir l'accès à des médicaments de qualité pour tous, l'USP s'engage à faire sa part et estime que la capacité d'utiliser et d'appliquer des normes de qualité est un outil important pour les parties prenantes au sein de l'écosystème pharmaceutique.

9

Que se passe-t-il à la fin du programme ?

L'USP s'attend à ce que les autorités de réglementation et les laboratoires de contrôle de la qualité puissent continuer à accéder gratuitement à ces offres. Les institutions académiques continueront à accéder gratuitement à USP-NF et bénéficieront de réductions pour les offres USP Education ultérieures. Les autres parties prenantes, y compris les fabricants, qui souhaitent se réinscrire devront le faire en bénéficiant de réductions substantielles par rapport aux prix de la liste.

10

Comment l'USP va-t-elle m'impliquer pendant toute la durée du programme ?

L'USP peut vous solliciter par le biais d'enquêtes périodiques afin d'obtenir votre avis sur l'initiative et mieux comprendre vos besoins. L'USP peut également partager avec vous des communications occasionnelles par courrier électronique sur des sujets susceptibles de concerner votre domaine de travail, communications auxquelles vous pouvez vous désabonner à tout moment. L'USP espère que votre participation à ce programme marquera le début d'un engagement et d'un dialogue à long terme qui durera bien au-delà de la durée du programme.

11

Où puis-je poser des questions ?

Si vous avez des questions d'ordre général ou des difficultés à vous inscrire à l'initiative "USP Access for Africa", veuillez envoyer un courriel à l'adresse suivante : USPAccessforAfrica@usp.org.