




MINISTÈRE DE LA SANTÉ  
RÉPUBLIQUE DU BÉNIN



**ABMed**  
AGENCE BÉNOISE DU MÉDICAMENT  
ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ  
RÉPUBLIQUE DU BÉNIN

## LIGNE DIRETRICE RELATIVE A LA CONDUITE D'ESSAIS CLINIQUES EN SITUATION D'URGENCE AU BENIN

 <b>ABMed</b> <small>AGENCE BÉNIÑOISE DU MÉDICAMENT ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ RÉPUBLIQUE DU BÉNIN</small>	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : <b>1</b> Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 2 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

## Table des matières


1	Introduction .....	3
2	Champ d'application .....	4
3	Définitions .....	4
4	Considérations générales .....	4
5	Considérations éthiques .....	5
6	Dépôt d'une demande .....	5
7	Format de la demande .....	5
8	Traitement des demandes .....	5
9	Rapports .....	6
10	Communication .....	6
11	Procédure de traitement des demandes d'autorisation d'essais cliniques en situation en urgence .....	8
12	Références .....	9

Diffusion

Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒

 <b>ABMed</b> <small>AGENCE BÉNINOISE DU MÉDICAMENT ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ RÉPUBLIQUE DU BÉNIN</small>	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 3 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

## 1 Introduction

Les situations d'urgence en matière de santé publique peuvent compliquer les préoccupations déjà nombreuses liées à la conduite des essais cliniques. La peur et le désespoir associés aux situations d'urgence, associés à un sentiment d'urgence accru, posent des problèmes quant à la manière dont les exigences réglementaires relatives à la conduite des essais cliniques sont interprétées et appliquées en pratique.

Bien que les mesures de santé publique et les mesures cliniques soient cruciales pour faire face aux situations d'urgence et à leurs effets, de nouvelles interventions visant à prévenir et à traiter les conditions des situations d'urgence ou liées à celles-ci sont également désespérément nécessaires. Pour établir la sécurité, l'efficacité et l'efficience de ces interventions dans le contexte de l'urgence, les interventions doivent être testées pendant l'urgence.


Compte tenu des enseignements tirés des épidémies aux maladies à virus Ebola et Covid-19, il est devenu nécessaire que l'OMS, les décideurs, les Autorités réglementaires nationales, le comité d'éthique, les responsables de la santé publique, les bailleurs de fonds, les travailleurs de la santé et les praticiens de la santé publique se réunissent pour trouver des moyens de faire face à des situations similaires à l'avenir. C'est ainsi qu'est née l'idée de l'utilisation d'urgence de produits médicaux non approuvés, qui implique l'utilisation d'un produit expérimental chez un sujet humain dans une situation médicale mettant en danger sa vie ou gravement débilitante, pour laquelle aucun traitement standard acceptable n'est disponible et pour laquelle il n'y a pas suffisamment de temps pour obtenir les approbations de comité d'éthique et d'agences réglementaires avant l'utilisation.

De telles études soulèvent des questions éthiques, scientifiques et pratiques difficiles, en particulier dans un contexte caractérisé par la pauvreté, la vulnérabilité et des infrastructures limitées.

Les questions suivantes ont été posées au cours de ces épidémies :

- Les exigences réglementaires habituelles s'appliquent-elles ou des exigences abrégées doivent-elles être mises en œuvre ? Quels sont les essais cliniques à privilégier ?
- Est-il éthique de mener un essai lorsque la population est déjà confrontée à une catastrophe ?
- Le produit expérimental peut-il être mis à la disposition de la population générale en l'absence de données cliniques adéquates ?
- Quel sera l'impact des données recueillies dans de telles circonstances sur les essais réguliers ?

Si ces questions ne sont pas correctement traitées, la conduite d'un essai en situation d'urgence peut continuer à être difficile, voire impossible.

 <b>ABMed</b> <small>AGENCE BÉNINOISE DU MÉDICAMENT ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ RÉPUBLIQUE DU BÉNIN</small>	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 4 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

Cette ligne directrice permettra donc de réaliser des essais cliniques éthiques, sûrs et scientifiquement valables de nouveaux traitements et vaccins prometteurs au cœur d'une situation d'urgence. Les lignes directrices visent également à assurer une meilleure transparence des procédures réglementaires afin de recueillir des preuves solides de la sécurité et de l'efficacité des produits en temps utile.

## 2 Champ d'application

Les présentes lignes directrices visent à fournir des exigences pour la conduite d'essais cliniques lors d'urgences de santé publique.

## 3 Définitions

**Urgence** : épidémie à forte mortalité, qui concerne un nombre important d'individus et qui peut présenter un danger de transmission internationale.

**Épidémie** : apparition dans une communauté ou une région de cas d'une maladie, d'un comportement spécifique lié à la santé ou d'autres événements liés à la santé dépassant nettement l'espérance normale.

**Fast-track** : la procédure accélérée est un processus conçu pour faciliter le développement et accélérer l'examen des demandes d'essais cliniques pour la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence.

**Examen conjoint** : ce processus implique une évaluation conjointe de la demande par l'ABMed avec les comités d'éthique concernés et les autres agences nationales de réglementation des médicaments.

**Pandémie** : une situation d'urgence se produisant dans le monde entier ou dans une vaste zone traversant des frontières internationales et touchant un grand nombre de personnes.

## 4 Considérations générales

### 4.1 Examen des demandes

L'examen des demandes d'essais cliniques dans ces circonstances doit se faire en relation avec les lignes directrices existantes relatives à la conduite des essais cliniques au Bénin :

- Lignes directrices relatives à la conduite d'essais cliniques de médicaments et autres produits de santé au Bénin
- Lignes directrices sur les bonnes pratiques cliniques
- Lignes directrices pour la conduite d'essais cliniques dans les populations pédiatriques.

### 4.2 Rôle de l'Agence béninoise du Médicament et des autres produits de Santé (ABMed)

4.2.1 L'ABMed doit faciliter le traitement et l'approbation des essais cliniques pendant les urgences de santé publique.


4.2.2 L'ABMed peut également demander la réalisation d'essais cliniques pendant les urgences de santé publique.

Diffusion

Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒

 <b>ABMed</b> <small>AGENCE BÉNINOISE DU MÉDICAMENT ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ RÉPUBLIQUE DU BÉNIN</small>	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 5 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

4.3 L'ABMed doit exiger que le promoteur garantisse les points suivants :

4.3.1 Un protocole d'accord approprié concernant les consultations et les actions ultérieures doit être convenu et signé par toutes les parties concernées.

4.3.2. Le protocole d'accord doit être contraignant pour toutes les parties concernées.

4.3.3 Les amendements acceptables du protocole d'accord doivent être discutées pendant l'élaboration du protocole d'accord.

4.4 Toute demande de fourniture d'un produit expérimental utilisé dans un essai clinique dans des conditions d'urgence à des personnes ne participant pas à l'essai doit recevoir l'approbation préalable de l'ABMed.

4.5 Cette demande doit être présentée dans le format prescrit dans le formulaire de l'ABMed pour les importations spéciales.

## 5 Considérations éthiques

Toutes les approbations éthiques nécessaires doivent être obtenues pour l'étude

## 6 Dépôt d'une demande

6.1 Les exigences relatives au dépôt d'une demande d'essai clinique en situation d'urgence sont les mêmes que celles prévues dans les lignes directrices relatives à la conduite des essais cliniques au Bénin.

6.2 Le délai de traitement de ces demandes est toutefois raccourci à vingt (20) jours ouvrables

6.3 Le promoteur, dans le cadre de la demande, peut demander un examen conjoint de la demande.

6.4 Ces demandes sont examinées par l'ABMed au cas par cas.

6.5 Les demandes d'examen conjoint doivent être soumises au moins quatorze (14) jours ouvrables avant la date proposée pour l'examen conjoint.

## 7 Format de la demande

7.1 Le format et le contenu d'une demande de réalisation d'un essai clinique en situation d'urgence sont les mêmes que ceux en situation normale.

7.2 L'ABMed peut toutefois prescrire d'autres informations pertinentes à fournir en fonction de la phase et de la nature de l'essai prévu.

## 8 Traitement des demandes

8.1 Dès réception d'une demande, l'ABMed se met en rapport avec les parties prenantes concernées (y compris les organes d'éthique et autres organes de surveillance compétents) afin d'établir un plan approprié pour faciliter l'examen global d'une demande dans les meilleurs délais :


- quinze (15) jours pour les produits expérimentaux n'ayant pas d'AMM ;

Diffusion

Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒

 <b>ABMed</b> <small>AGENCE BÉNIÑOISE DU MÉDICAMENT ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ RÉPUBLIQUE DU BÉNIN</small>	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 6 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

- dix (10) jours pour les produits expérimentaux ayant d'AMM.

8.2 Sans préjudice de ce qui précède, la procédure et le calendrier décrits au chapitre 10 s'appliquent.

8.3 Les critères de priorisation énumérés ci-dessous seront appliqués pour la sélection des demandes à examiner

8.3.1 Épidémiologie de l'urgence.

8.3.2 Morbidité/mortalité associée à l'urgence et/ou à la condition étudiée.

8.3.3 Données scientifiques justificatives/informations disponibles sur le produit expérimental au moment de la soumission.

8.3.4. Faisabilité de la mise en œuvre de la conception de l'essai dans le contexte de l'urgence.

8.3.5 Impact risque/bénéfice de l'intervention et/ou de la conception de l'essai.

8.4 A l'issue d'un examen, l'ABMed communiquera au demandeur, dans les délais applicables, sa décision sur la demande.

8.5 La décision de l'ABMed peut être l'une des suivantes :

8.5.1 Acceptée (approuvée)

8.5.2 Ajournée (reportée) dans l'attente de la soumission de détails supplémentaires qui seront précisés.

8.5.3 Rejetée, ce qui implique une non-approbation

## 9 Rapports

9.1 Les rapports sur le déroulement de l'essai doivent être conformes aux dispositions des lignes directrices relatives à la conduite d'essais clinique au Benin en situation normale.

9.2 Des rapports mensuels doivent toutefois être soumis à l'ABMed dans le format prescrit.

## 10 Communication

10.1 Le demandeur doit élaborer un plan de communication

10.2 Tout plan de communication élaboré doit recevoir l'avis préalable de l'ABMed avant sa mise en œuvre.

10.3 Le plan de communication et le matériel d'information, d'éducation et de communication connexe sont élaborés sur la base des principes de confiance, de transparence, de communication rapide et de dialogue adéquat.

10.4 Un plan de communication doit comprendre au moins les éléments suivants ;

10.4.1 Analyse du contexte et de l'environnement

10.4.2. Buts et objectifs


10.4.3 L'équipe de communication

Diffusion

Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒

	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 7 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

10.4.4 L'identification des principales parties prenantes

10.4.5 Stratégie de communication continue avec les parties prenantes

10.4.6 Stratégie de gestion des communications en cas de controverse ou de crise

10.4.7 Plan de diffusion des résultats de l'essai

10.4.8 Matériel d'appui à l'essai

10.4.9 Suivi et évaluation

10.5 Tout plan de communication proposé doit être mis en œuvre par le biais de programmes à grande échelle visant à impliquer toutes les parties prenantes clés concernées.

10.6 Les informations à fournir doivent également être rédigées en français et s'adresser non seulement aux participants à l'essai, mais aussi aux principales parties prenantes, notamment les responsables locaux, les professionnels de la santé, les médias, les chefs traditionnels et le ministère de la Santé.

10.6.1 Les informations fournies doivent comprendre au moins les éléments suivants ;

10.6.1.1 La sensibilisation à l'urgence.

10.6.1.2 La sensibilisation au système de soutien existant.

10.6.1.3. Une sensibilisation à l'objectif général et à l'impact prévu de l'étude proposée.

10.6.1.4. Chercher à obtenir le soutien du public / de la société civile pour l'essai.

10.6.1.5 Mécanismes et canaux mis à la disposition du public pour fournir des informations en retour sur l'essai.

10.6.1.6 Mécanismes et canaux à utiliser pour fournir des informations supplémentaires sur l'essai aux parties prenantes, y compris les organismes internationaux.


10.6.2 Le matériel d'information, d'éducation et de communication à utiliser doit recevoir l'approbation appropriée du comité d'éthique

Diffusion

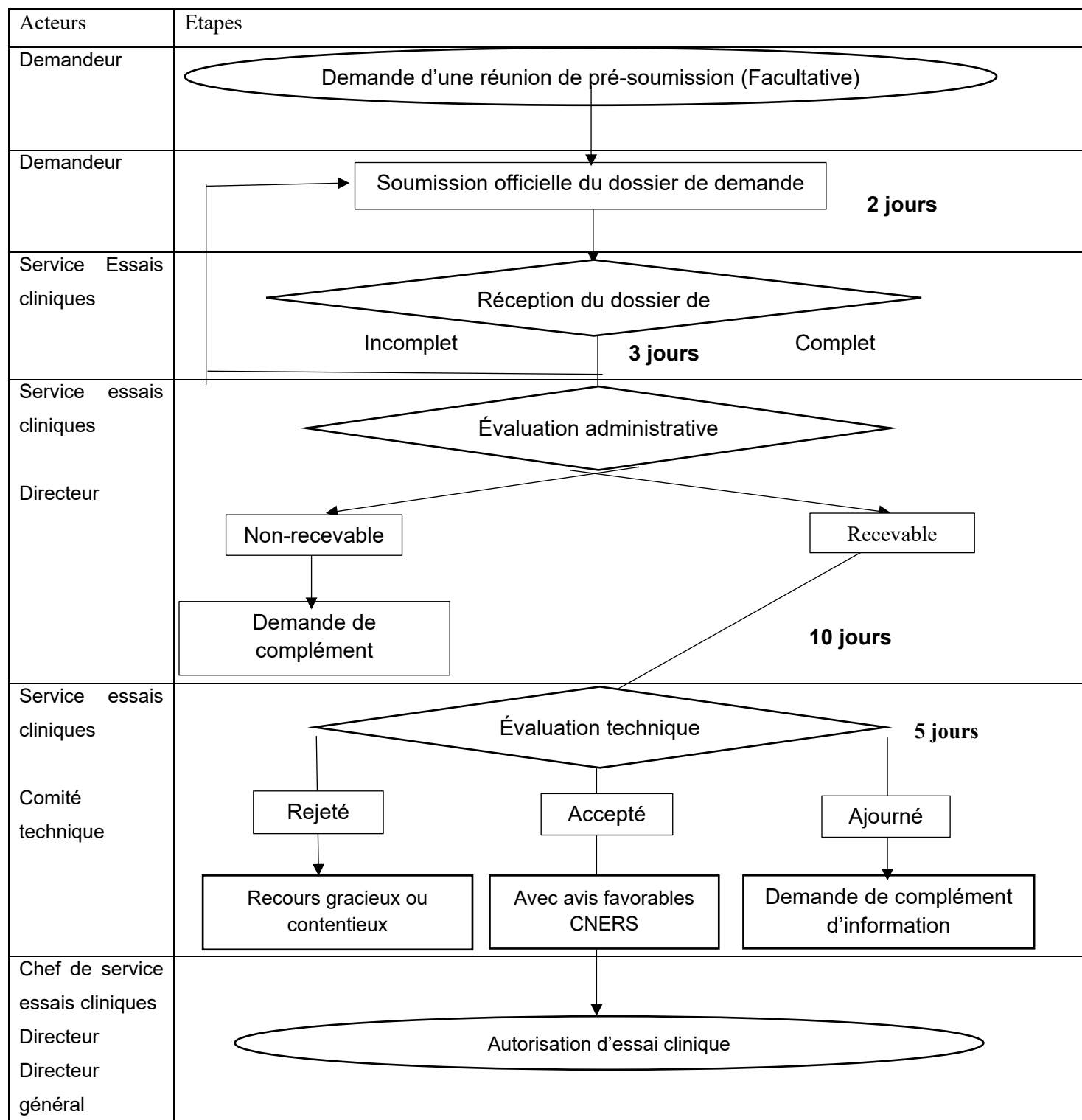
Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒

 <b>ABMed</b> <small>AGENCE BÉNINOISE DU MÉDICAMENT ET DES AUTRES PRODUITS DE SANTÉ RÉPUBLIQUE DU BÉNIN</small>	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 8 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

## 11 Procédure de traitement des demandes d'autorisation d'essais cliniques en situation en urgence




Diffusion

Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒



	<b>Ligne Directrice</b>	Réf : NA Version : 1 Date d'application : <b>12.09.25</b> Page 9 sur 9
	<b>EC-LD-0002</b> <b>Ligne directrice relative à la conduite d'essais cliniques en situation d'urgence au BENIN</b>	

## 12 Références

1. CIOMS Guideline 20: Research in disaster situations
2. Clinical Case, Conducting Clinical Research during Disasters Commentary by Elizabeth Lee Daugherty, MD, MPH, and Douglas B. White, MD, MA Virtual Mentor, September 2010—Vol 12.
3. Research Ethics in International Emergency Response, WHO Technical Consultation, Geneva, Switzerland, 10–11 June 2009, Meeting Report.
4. Ethical issues related to study design for trials on therapeutics for Ebola Virus Disease, WHO Ethics Working Group Meeting, 20-21 October, Summary of Discussion.
5. ETHICS and EBOLA Public Health Planning and Response Washington, D.C., February 2015, <http://www.bioethics.gov>
6. The Johns Hopkins and Red Cross, Red Crescent, Public health guide in emergencies, Second edition, 2008
7. <http://www.appliedclinicaltrials.com/considerations-clinical-trial-design-public-health-emergencies>
8. <http://blog.wellcome.ac.uk/2015/08/11/how-to-conduct-a-clinical-trial-during-a-disease-outbreak/> How to conduct a clinical trial during a disease outbreak.
9. Ethical Guidance for Public Health Emergency Preparedness and Response: Highlighting Ethics and Values in a Vital Public Health Service, Prepared by Bruce Jennings, MA, Center for Humans and Nature, New York, NY and Yale University, New Haven, CT and John Arras, PhD, University of Virginia, Charlottesville, VA For the Ethics Subcommittee, Advisory Committee to the Director, Centers for Disease Control and Prevention October 30, 2008
10. Ethical considerations in developing a public health response to pandemic influenza, World Health Organization 2007
11. (Geneva, World Health Organization, 2005 (WHO/CDS/2005.29)
12. <http://www.appliedclinicaltrials.com/considerations-clinical-trial-design-public-health-emergencies>

Diffusion

Confidentielle ☐

Interne ☐

Publique ☒