



## APPEL D'OFFRES STRIDES FY26 - N°004-06-2026

### RECRUTEMENT D'UN CONSULTANT NATIONAL

#### Position Description

##### Project Description

**FHI 360** est une organisation à but non lucratif dédiée au développement humain, engagée à améliorer durablement les conditions de vie en promouvant des solutions intégrées et portées localement. Nos équipes rassemblent des spécialistes dans les domaines de la santé, des menaces de santé publique, de l'éducation, de la nutrition, de l'environnement, du développement économique, de la jeunesse, de la recherche, de la technologie, de la communication et du marketing social — offrant une combinaison unique d'expertises pour répondre aux défis de développement complexes et interconnectés d'aujourd'hui.

##### Résumé du poste

Conduire l'examen, l'élaboration et/ou la mise à jour des SOPs, des listes de contrôle et des aide-mémoires afin de renforcer et de maintenir les normes de qualité des laboratoires en appui aux objectifs de Sécurité Sanitaire Mondiale.

##### Job Description (Please paste FHI 360 template job description here or enter the information below.)

##### Description de Poste

Le consultant/te sera chargé d'examiner, d'élaborer et/ou de mettre à jour les procédures opératoires normalisées (SOP), les listes de contrôle et les aide-mémoires visant le maintien des normes de qualité des laboratoires.

Il ou elle devra :

Le consultant aura pour mission de :

1. Examiner l'ensemble des SOP, listes de contrôle et aide-mémoires existants relatifs aux activités de laboratoires.
2. Évaluer leur conformité avec les normes nationales en vigueur et les standards internationaux (RSI 2005, ISO 15189, EEC 2023, PANSS 2024-2028, SLIPTA, GHS).
3. Identifier les lacunes, incohérences, duplications et besoins d'actualisation.
4. Élaborer de nouvelles SOPs, listes de contrôle et aide-mémoires, si nécessaire.
5. Mettre à jour et/ou harmoniser les outils existants pour assurer leur clarté, applicabilité et opérationnalité.
6. Intégrer les aspects clés suivants :
  - Assurance qualité/gestion du système qualité (QMS),
  - Biosécurité et bio sûreté (Gestion des risques biologiques, gestion des incidents (exposition, déversement), plan de contingence/d'urgence, traçabilité des déchets)
  - Gestion des échantillons (SOPs pour le prélèvement, l'étiquetage, l'emballage, la chaîne de froid, le transport (IATA si applicable), le rejet des échantillons, la traçabilité)

Gestion des données de laboratoire (SOPs pour la saisie, validation et transmission des données ; la gestion des erreurs et corrections ; la traçabilité des modifications ; l'archivage et la sauvegarde des données ; l'intégration des données du laboratoire (LIMS) avec DHIS2 ou système national ; les audits périodiques de qualité des données ; la sécurité des données (confidentialité))

- Maintenance des équipements,

- Gestion des non-conformités.

7. Faciliter la validation technique des documents par les parties prenantes nationales.

## **PORTEE DE LA MISSION**

La mission couvrira notamment :

- Les laboratoires aux niveaux national, régional et périphérique ;
- Les domaines clés incluant :
  - Prélèvement, transport et réception des échantillons ;
  - Diagnostic et analyses de laboratoire ;
  - Assurance et contrôle qualité internes et externes ;
  - Biosécurité et gestion des déchets biomédicaux ;
  - Documentation, archivage et gestion des données ;
  - Gestion des ressources humaines et formation continue ;
  - Préparation et riposte aux urgences sanitaires.
- Les laboratoires relevant des secteurs de la santé animale, humaine, et environnementale selon l'approche « une seule santé ».

## **METHODOLOGIE**

Le consultant proposera une méthodologie détaillée incluant :

### **4.1 Revue et analyse documentaire**

- Analyse des SOPs, checklists et aide-mémoires existants.
- Revue des normes nationales et internationales applicables.

### **4.2 Évaluation des pratiques**

- Discussions et entretiens avec les gestionnaires et techniciens de laboratoire.
- Observation des pratiques courantes.

### **4.3 Élaboration et mise à jour des outils**

- Rédaction ou révision des SOPs selon un format standardisé.
- Développement des listes de contrôle et des aide-mémoires pratiques et visuels.
- Harmonisation terminologique et technique.

### **4.4 Structuration des SOPs**

La structure de chaque SOP sera conforme au modèle requis par l'ISO 15189:2022 /CLSI et devra inclure les sections : Objectif, Champ d'application, Définitions, Responsabilités, Procédure détaillée étape par étape, Matériel / équipements, Contrôle qualité, Biosécurité / risques, Gestion des non-conformités, Documentation et enregistrements, Références.

### **4.5 Validation**

- Atelier national de validation avec les parties prenantes (Revue technique par des experts, validation sectorielle /animal/humain/environnement).

## **LIVRABLES ATTENDUS**

Le consultant fournira les livrables suivants :

1. **Note méthodologique et plan de travail détaillé.**
2. **Rapport d'examen des SOPs et outils existants, incluant une analyse des lacunes.**
3. **SOPs mises à jour et/ou nouvellement élaborées.**

4. **Listes de contrôle et aide-mémoires** prêts à l'utilisation sur site.
5. **Rapport final consolidé**, incluant le processus suivi, les outils produits et des recommandations pour la mise en œuvre et la mise à jour continue.
6. **Présentation de restitution** aux parties prenantes.

Les livrables seront soumis en français sous format Word et PDF.

## **INDICATEURS**

- Nombre de procédures opératoires normalisées (SOP), de listes de contrôle (checklists) et d'aide-mémoires examinées et mises à jour.
- Nombre de protocoles nationaux élaborés et mis en œuvre avec l'appui de STRIDES pour la surveillance et la réduction des risques de libération accidentelle ou intentionnelle d'agents pathogènes dangereux, ou d'infection du personnel de laboratoire et/ou de santé.

## **DUREE ET LIEU DE LA MISSION**

La mission est prévue pour une durée totale estimée de **15 jours ouvrables**, répartis entre travail documentaire, missions de terrain et rédaction.

## **PROFIL ET QUALIFICATIONS DU CONSULTANT**

Le consultant devra répondre aux critères suivants :

- Diplôme universitaire supérieur (Master minimum) en sciences de laboratoire, santé publique, biologie médicale ou domaine connexe.
- Minimum **8 à 10 ans d'expérience** dans les systèmes de laboratoires et l'assurance qualité
- Expérience avérée dans l'élaboration et la mise à jour de SOP de laboratoires et l'application des normes ISO 15189 / SLIPTA.
- Bonne connaissance des cadres GHS, RSI (2005) et EEC.
- Excellentes capacités de rédaction technique.
- Maîtrise du français exigée ; l'anglais constitue un atout.

## **SUPERVISION ET COORDINATION**

Le consultant travaillera sous la supervision du Conseiller technique Senior Sécurité Sanitaire Mondiale et en étroite collaboration avec les parties prenantes nationales concernées.

## **MODALITES DE SOUMISSION DES CANDIDATURES**

Les candidat(e)s intéressé(e)s devront soumettre en version électronique :

- Un CV détaillé ;
- Une note technique décrivant l'approche méthodologique proposée ;
- Une proposition financière détaillée ;
- Des exemples de travaux similaires réalisés.

L'adresse mail de soumission : [Procurement.Abidjan@fhi360.org](mailto:Procurement.Abidjan@fhi360.org)