



Appel à candidature

Impact clinico-virologique et Obstacles au succès thérapeutique de l'introduction du Dolutégravir chez les Adolescent.e.s en zone décentralisée au Sénégal (IODA)

Chargé.e de projet

Novembre 2025

Le projet IODA

Contexte :

En 2019, l'OMS a recommandé l'utilisation du dolutégravir (DTG) chez les adultes et les adolescents vivant avec le VIH (AVVIH) en raison du développement de résistances aux inhibiteurs non nucléosidiques de transcriptase inverse, de sa forte barrière génétique et sa bonne tolérance. Le développement d'une co-formulation en un comprimé associant ténofovir, lamivudine et dolutégravir, à faible coût, utilisable à partir d'un poids de 20kg a permis le déploiement à large échelle du DTG pour les initiations de traitement comme pour les patients prétraités. Les premiers résultats de la transition au DTG évalué dans la vraie vie en Afrique Australe sont rassurants, mais la durée d'exposition au DTG reste encore limitée.

En Afrique de l'Ouest, les AVVIH sont une population particulièrement à risque d'expérimenter la survenue d'échec virologique et notamment ceux vivant en zone décentralisée. Ainsi au Sénégal, en 2018 le taux d'échecs virologiques atteignait jusqu'à 69% en zone décentralisée alors qu'il était inférieur à 20% dans les hôpitaux pédiatriques de la capitale. Ces écarts sont révélateurs d'un ensemble de contraintes sociales et sanitaires, individuelles et collectives qui entravent l'observance et conduisent aux échecs de traitement. Dans ce contexte, la transition au DTG débutée en 2020 chez des AAVIH traités pendant des années avec des schémas thérapeutiques souvent sous optimaux et sans contrôle régulier de la charge virale fait craindre la survenue de résistance au DTG et nécessite leur suivi clinique et virologique à long terme.

Objectifs du projet :

L'objectif principal du projet IODA est d'analyser par une approche pluridisciplinaire le taux de succès virologique chez les AVVIH ayant initié un traitement DTG depuis plus de 6 mois à l'entrée dans la cohorte et le poursuivant à 12 et à 24 mois, en contexte décentralisé au Sénégal

Il s'agit d'une étude de cohorte prospective multicentrique dans 27 sites des 13 régions hors Dakar aux différents niveaux de la pyramide sanitaire

L'étude est multidisciplinaire, elle associe des volets virologique, clinique, de santé publique et de sciences sociales.

Résultats et retombées attendus

Cette étude apportera des données exhaustives sur la réalité de la prise en charge du VIH chez les adolescents vivant en zone décentralisée et sur les obstacles au succès virologique (médicaux, sociaux- économiques, liés au système de santé) à l'heure de la transition au DTG au Sénégal. Elle permettra d'explorer les limites du DTG dans la vie réelle, utile pour anticiper pour l'ensemble des patients et dans la sous-région le risque d'émergence de résistance et les actions à conduire.

Missions du chargé de projet

Le ou la Chargé (e) de projet aura pour missions principales le pilotage de l'exécution du projet au Sénégal en collaboration avec la coordination et les partenaires. Il/elle est sous la responsabilité des investigateurs du projet.

Principales responsabilités

Au sein de la coordination et sous la responsabilité des investigateurs, le chargé de projet est chargé d'assurer la mise en œuvre du projet conformément au protocole. En collaboration avec les autres membres de l'équipe : investigateurs, co-investigateurs, ARC, TEC, data manager, il est chargé de :

Préparation de l'étude :

- Assurer le renouvellement de l'autorisation du comité d'éthique pour la recherche en santé (CNER)
- Participer à la rédaction finale des CRF, des notices d'informations et formulaires de consentement, du manuel de procédures et de tous les documents du projet.
- Participer à l'élaboration des modules de formation des équipes des sites de prise en charge
- Coordonner la communication sur le projet avec les Directions régionales de la santé, les responsables et équipes des sites de prise en charge inclus dans le projet et les laboratoires d'analyses identifiés pour le traitement des prélèvements.
- Organiser le circuit de collecte et d'acheminement des prélèvements, des documents et du rendu des résultats.
- S'assurer/coordonner la disponibilité des intrants et matériel de l'étude (réactifs, matériels, documents...), en collaboration avec les co-investigateurs et les membres de l'étude

Coordination de la collecte des données :

- Organiser et participer à l'ouverture des sites et à la formation des personnels des sites
- Organiser la collecte des données à M0 et M12 (éventuellement M24 si prolongation) en collaboration avec chaque site de prise en charge
 - Regroupement des adolescents dans les sites
 - Prélèvements biologiques et transferts des échantillons au laboratoire de référence et au CRCF à Dakar, dans les délais impartis.
 - CRF et formulaire de consentements et transfert à Dakar dans les délais impartis
- Assurer le suivi de la réalisation des analyses biologiques et du rendu rapide des résultats aux sites en collaboration avec les autres membres de l'équipe et les laboratoires.
- Assurer le suivi de la réalisation des génotypages et du rendu des résultats avec les autres membres de l'équipe et les laboratoires.
- Organiser des réunions avec les sites pour discuter de la prise en charge des adolescents en échec thérapeutique

Coordination du traitement des données :

- Organiser en collaboration avec le data manager, l'ARC et le TEC du projet la saisie et le contrôle des données
- Participer à l'analyse des données avec les investigateurs, co-investigateur et le data manager

Coordination d'équipe :

- Assurer la coordination générale des activités des différents membres de l'équipe
- Faciliter la réalisation des enquêtes socio-anthropologiques
- Assurer l'organisation des réunions d'équipe et du comité de pilotage du projet
- Rédiger les comptes-rendus de réunion et les rapports d'activité en collaboration avec les autres membres de l'équipe
- Assurer la communication et les aspects administratifs avec les sites et les Directions régionales de la santé et les autorités nationales

Valorisation

- Contribuer aux analyses et à la valorisation de l'étude

Profil, compétences

- Médecin avec un Master 2 de santé publique
- Expérience antérieure de chargé de projet
- Formation en recherche clinique et maîtrise de la méthodologie de la recherche clinique
- Expérience médicale auprès des PVVIH
- Connaissances du contexte socio-culturel de l'épidémie VIH au Sénégal

Aptitudes

- Forte autonomie
- Capacité à coordonner une équipe et à travailler en équipe
- Organisation, rigueur et respect des délais
- Excellente expression orale et écrite
- Flexibilité, peut être amené (e) à travailler hors de Dakar

Statut

Poste à temps plein.

Poste à pourvoir : 01/12/2025

Candidature

Envoyer CV + lettre de motivation avant le 15/11/2025 à :

Gabrièle Laborde-Balen : Gabriele.laborde-balen@ird.fr

Et Bineta Thiam : nebita07@gmail.com