

Réunion en personne du Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques

Sommaire des résultats et des recommandations

4 octobre 2023

Chers collègues,

Le <u>Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques</u> de l'Agence mondiale antidopage (AMA) s'est réuni à Montréal les 30 et 31 août 2023 pour discuter des principaux sujets suivants :

- Dans le cadre du processus de mise à jour du Code mondial antidopage et des Standards internationaux 2027, la liste des concepts à examiner et à commenter du Standard international pour les contrôles 2027 (SIC);
- Des mises à jour sur les modules stéroïdiens et endocriniens dans le sang du Passeport biologique de l'athlète (PBA), récemment lancés;
- La participation du Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques au développement du projet sur les gouttes de sang séché (DBS);
- Les améliorations apportées à ADAMS au cours des six derniers mois et une mise à jour des priorités de la feuille de route informatique de l'AMA pour 2024, y compris l'application sans papier DCO Central;
- Les résultats de l'examen du <u>document technique pour les analyses spécifiques par sport</u> (DTASS) par le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques.

Au cours de sa réunion en personne, le Groupe d'experts a également reçu une présentation de l'Agence de contrôles internationale (ACI) en prévision des Jeux de Paris 2024, dont un calendrier des activités et une stratégie visant à formuler des recommandations en matière de contrôles aux organisations antidopage (OAD) à l'approche des Jeux olympiques de Paris 2024.

Un sommaire des principaux résultats de la rencontre et des recommandations figure ci-dessous.

1. Concepts à examiner et à commenter du SIC 2027

Le Standard international pour les contrôles et les enquêtes (SICE) a fait l'objet de plusieurs cycles de révision depuis sa première publication en 2003. Suite au développement du nouveau Standard international pour les renseignements et enquêtes (SIRE), l'élément Enquêtes (E) du SIC(E) sera supprimé, et le Standard international deviendra le SIC.



L'équipe de rédaction du SIC (qui comprend cinq membres du Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques) a cerné les concepts suivants¹ qui, à son avis, contribueront à renforcer et clarifier le SIC dans le cadre du processus de mise à jour du Code et des SI 2027 :

- a) Obligation d'analyser et de déclarer en temps voulu les échantillons prélevés sur les sportifs avant une grande manifestation;
- b) Examen et amélioration des exigences relatives aux informations de localisation pour les sportifs;
- c) Exigences harmonisées en matière d'identification des sportifs sélectionnés pour fournir un échantillon à des fins d'analyse;
- d) Améliorations au Passeport biologique de l'athlète (PBA);
- e) Conseils supplémentaires sur la conservation des échantillons et sur les analyses additionnelles des échantillons;
- f) Clarification des procédures de prélèvement d'échantillons pour les sportifs transgenres et de diverses identités de genre;
- g) Déclaration des statistiques des contrôles des OAD par sportif.

Le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques invite les partenaires à faire part de leurs commentaires à propos de ces concepts et des procédures connexes au cours de la phase de mobilisation des OAD lancée le 28 septembre 2023 et qui s'étendra jusqu'au 23 décembre 2023. Les partenaires peuvent également formuler des commentaires sur des domaines qui ne relèvent pas de ces concepts.

Résultat/recommandation nº 1 :

Les OAD sont invitées à soumettre leurs commentaires sur les sept concepts susmentionnés au cours du processus de mise à jour du Code mondial antidopage et des Standards internationaux 2027.

2. Projets liés au Passeport biologique de l'athlète (PBA)

L'équipe du PBA de l'Agence a informé le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques des dernières avancées concernant le module endocrinien¹ du PBA, qui vise à améliorer la sensibilité de détection de l'hormone de croissance (GH) par le profilage longitudinal des biomarqueurs correspondants dans le temps. De plus, le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques a été informé des dernières avancées concernant le module stéroïdien du PBA qui s'applique aussi, maintenant, pour les échantillons de sang veineux (sérum)². Ce module devrait être particulièrement utile pour détecter les abus de testostérone et de substances apparentées chez les sportives. Ces deux nouvelles fonctionnalités sont disponibles dans ADAMS depuis le 22 août 2023. Les OAD sont invitées à contacter l'équipe PBA de l'AMA à l'adresse athletepassport@wada-ama.org pour toute question et/ou à demander les documents de la Foire aux questions (FAQ) pour le module endocrinien et pour les marqueurs sanguins du module stéroïdien du PBA pour plus d'informations

¹ L'AMA a lancé la première phase du processus de mise à jour du Code mondial antidopage et des Standards internationaux 2027 le 26 septembre 2023. Les OAD peuvent soumettre des commentaires via WADAConnect.

² Il n'est pas obligatoire d'utiliser cette nouvelle méthode; c'est-à-dire qu'on y aura recours si l'OAD en fait la demande et en fonction des disponibilités des laboratoires.



sur les stratégies de contrôle (les deux FAQ ont été préalablement communiquées aux OAD le 25 juillet 2023).

Résultat/recommandation nº 2 :

On recommande aux OAD d'appliquer le module endocrinien aux mêmes sports/disciplines qu'ils cibleraient pour les contrôles de l'hormone de croissance en fonction de leur évaluation actuelle des risques.

3. Projet sur les gouttes de sang séché (DBS)

Le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques a été informé que plus de 30 OAD ont déjà prélevé plus de 5 000 échantillons de sang séché depuis le lancement du projet DBS en 2021, ce qui a donné lieu à onze (11) résultats d'analyse anormaux (RAA). Le Groupe a également été informé qu'un laboratoire accrédité par l'AMA avait reçu l'autorisation de demander une accréditation pour la détection des agonistes du récepteur de l'érythropoïétine (ERA) dans les échantillons de sang séché. Pour contribuer à la poursuite de la mise en œuvre du projet DBS, un sous-groupe composé notamment de membres du Groupe d'experts sera mis sur pied, et aura pour objectif à court terme de créer un guide et des lignes directrices sur l'élaboration de stratégies de contrôle axées sur les capacités d'analyse DBS actuelles à l'égard des substances et méthodes interdites détectables. De plus, le sous-groupe DBS contribuera à éduquer les OAD qui souhaitent intégrer les échantillons de gouttes de sang séché à leur programme de contrôle, notamment en les renseignant sur les équipements de prélèvement d'échantillons et le transport des échantillons. Le sous-groupe DBS donnera également son point de vue sur le développement stratégique du projet DBS, notamment en ce qui concerne les substances et méthodes interdites qu'il convient d'étudier davantage dans une perspective de recherche scientifique. Le sous-groupe DBS sera en communication directe avec le groupe de travail technique DBS qui sera responsable de la mise en place uniforme de l'analyse de gouttes de sang séché dans les laboratoires accrédités par l'AMA, définira les exigences de performance des méthodes de laboratoire à l'égard des échantillons de gouttes de sang séché, développera le Système d'évaluation externe de la qualité (EQAS) pour les DBS, et fournira des conseils d'experts et des recommandations à la direction de l'AMA concernant le développement de ce type d'analyse et l'uniformisation de l'équipement de prélèvement utilisé sur le terrain.

Résultat/recommandation n° 3 :

Un sous-groupe du Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques contribuera à poursuivre l'élaboration de stratégies de dépistage à partir de gouttes de sang séché et d'initiatives éducatives pour les OAD sur l'utilisation des gouttes de sang séché dans le cadre de leur programme de contrôle.

4. Améliorations d'ADAMS, feuille de route informatique de l'AMA pour 2024 et application sans papier avec DCO Central

Le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques a été informé des dernières améliorations apportées à ADAMS, ce qui comprend le lancement du module Next Gen du Passeport biologique de l'athlète et la nouvelle fonctionnalité (préalablement recommandée par le Groupe) de sélection et de déclaration des échantillons stockés à long terme, ajoutés en 2023.



Des éléments de la feuille de route informatique de l'AMA pour 2024 ont été abordés et, à la lumière des recommandations du <u>Groupe de travail sur les contrôles d'ADAMS</u> et du Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques, le développement en 2024 – en collaboration avec les OAD et les laboratoires – sera axé sur le suivi des échantillons exigeant des laboratoires une analyse rapide (en moins de 20 jours), le but étant de faciliter la gestion des échantillons de sportifs qui pourraient participer à de grandes manifestations. En outre, l'examen et la simplification du système de notification d'ADAMS et l'amélioration de la gestion des groupes de localisation au terme des travaux sur le profil des sportifs dans Next Gen feront également partie des priorités en 2024.

Le Groupe a aussi pris connaissance des plus récents développements concernant une interface de programmation d'applications (API) qui, moyennant des frais, fait le lien entre ADAMS et d'autres systèmes. Ainsi, les OAD qui utilisent ces systèmes peuvent accélérer le versement dans ADAMS des documents exigés pour leur conformité et éviter d'avoir à saisir plus d'une fois les formulaires de contrôle du dopage (FCD) lorsqu'elles utilisent des systèmes FCD sans papier (autres que l'application DCO Central de l'AMA).

Enfin, le Groupe a été informé des derniers développements au sujet de l'application sans papier de l'AMA (DCO Central) et de son utilisation par les OAD.

Résultat/recommandation nº 4 :

Le Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques a recommandé que les OAD examinent la nouvelle fonctionnalité relative aux échantillons stockés à long terme dans ADAMS et fassent part de leurs commentaires à l'AMA à l'adresse <u>adams@wada-ama.org</u>. En fonction des commentaires des OAD et des laboratoires, une version révisée de la nouvelle fonctionnalité est prévue pour le premier trimestre de 2024.

5. Examen du Document technique pour les analyses spécifiques par sport (DTASS) par le groupe de travail du Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques

Le DTASS, entré en vigueur en 2015, fait désormais partie du programme de contrôles de toutes les OAD. Après huit ans d'application, un sous-groupe de travail de cinq membres provenant du Groupe et du personnel de l'AMA a procédé à un examen du DTASS, comprenant l'analyse des données 2015-2022 dans ADAMS et de la rédaction du DTASS. Le sous-groupe de travail a soumis ses recommandations au Groupe d'experts lors de sa réunion en personne. Le Groupe a discuté et convenu des principales recommandations ci-dessous. Ces recommandations seront incluses dans la version 9 du DTASS qui sera soumise à l'approbation du Comité exécutif de l'AMA lors de sa réunion du 16 novembre 2023. Une fois approuvée, la version 9 du DTASS sera transmise à l'ensemble des partenaires et sa date d'entrée en vigueur suggérée sera le 1^{er} janvier 2024.

Résultats/recommandations n° 5 à 12 :

- a) La version 9 du DTASS sera simplifiée par l'exclusion des exemples, des calculs et des termes définis. La FAQ sur le DTASS sera remplacée par des lignes directrices qui fourniront des exemples aux OAD sur la mise en œuvre des exigences du DTASS.
- b) On ne propose pas, pour le moment, d'ajouter de nouvelles catégories d'analyses spécifiques au DTASS.
- c) L'analyse du DTASS des échantillons prélevés sur des sportifs de niveau récréatif demeurera facultative.



- d) L'application des niveaux minimums d'analyse (NMA) de l'hormone de croissance (GH) demeurera facultative et sera réévaluée une fois que le module endocrinien du PBA aura été opérationnel depuis au moins un an. La mise en œuvre du module endocrinien du PBA pour les sportifs pratiquant des sports ou des disciplines où le NMA pour la GH est de 15 % ou plus est fortement recommandée dans le cadre du programme de contrôle de la GH. Dans le cas des sports ou disciplines où le NMA pour la GH est de 10 %, les OAD sont encouragées à mettre en œuvre le module endocrinien du PBA dans le cadre de leur programme de contrôle de la GH.
- e) La mise en œuvre du module hématologique du Passeport biologique de l'athlète (PBA) demeurera obligatoire pour les sports et les disciplines où les NMA des ERA sont de 30 % ou plus dans le cas des sportifs faisant partie d'un groupe cible de sportifs soumis aux contrôles. Pour quatre sports/disciplines, il a été recommandé d'augmenter les NMA des ERA de 15 % à 30 %, ce qui obligera les OAD à mettre en œuvre le module hématologique du PBA pour les sportifs faisant partie d'un groupe cible de sportifs soumis aux contrôles dans ces quatre sports/disciplines. Il est recommandé que cette nouvelle exigence entre en vigueur le 1er janvier 2025 afin de donner suffisamment de temps aux OAD pour planifier et adapter leurs plans de répartition des contrôles (PRC).
- f) La mise en œuvre des NMA du DTASS de 5 % demeurera facultative.
- g) Les critères de flexibilité dans la mise en œuvre des NMA du DTASS pour des raisons non liées au PBA seront révisés et refléteront la qualité du programme antidopage des OAD. Les sports et les disciplines où les NMA sont de 10 % ou moins ne seront pas admissibles à ces critères de flexibilité.
- h) Le DTASS précisera que toute analyse rétrospective demandée par les OAD portant sur des substances ou méthodes interdites relevant du champ d'application du DTASS comptera en vue des exigences du DTASS de l'année où l'échantillon a été prélevé plutôt que de l'année durant laquelle l'analyse rétrospective est demandée.

Nous espérons que cette mise à jour vous sera utile. Si vous avez des commentaires ou des questions sur ce qui précède, veuillez communiquer avec l'AMA à l'adresse testing@wada-ama.org.

Merci de votre engagement continu envers le sport propre.

Cordialement,

Tim Ricketts

Telist

Directeur, Contrôles

Matt Fedoruk

Président, Groupe consultatif d'experts sur les contrôles stratégiques