

Terms of Reference

TERMS OF REFERENCE FOR INDIVIDUAL CONSULTANT

TERMS OF REFERENCE (to be completed by Hiring Office)	
Hiring Office:	UNFPA Venezuela
Purpose of consultancy:	El UNFPA adquiere insumos médicos en las siguientes categorías: equipos de anestesia y reanimación, modelos anatómicos, equipos y mobiliario hospitalario, equipos y suministros de diagnóstico médico, instrumentos médicos y quirúrgicos, instrumentos estériles, dispositivos y suministros de diagnóstico in vitro, equipos médicos eléctricos y de esterilización, y utensilios, suministros, vestimenta y ropa de cama médicos. Para guiar las decisiones de adquisición, el trabajo de garantía de calidad de los dispositivos médicos tiene como objetivo garantizar que el UNFPA suministre productos seguros y de buena calidad. Los procesos de garantía de calidad tienen como objetivo evaluar que los productos cumplen con especificaciones genéricas y estándares internacionales de seguridad.
Scope of work: <i>(Description of services, activities, or outputs)</i>	A continuación, se especifican los servicios entregables esperados: <ul style="list-style-type: none"> ● Evaluación de documentos técnicos relacionados con dispositivos médicos y proveedores de dispositivos para evaluaciones de ofertas/licitaciones, incluidos informes claros del trabajo de evaluación realizado. ● Evaluaciones del sitio para inspección física de productos o evaluación de muestras de productos. ● Redacción de especificaciones técnicas y desarrollo de documentos técnicos y/o de políticas y directrices encargados por el UNFPA dentro del plazo acordado entre las dos partes, incluida cualquier investigación, revisión documental y análisis necesarios, utilizando los últimos datos científicos disponibles. ● Facilitación de capacitación y talleres en reuniones técnicas, incluido el desarrollo de material de capacitación y presentaciones.
Duration and working schedule:	A partir de la firma del contrato hasta el 30/12/2024
Place where services are to be delivered:	Distrito Capital en modalidad remota
Delivery dates and how work will be delivered (e.g. electronic, hard copy etc.):	A solicitud del programa
Monitoring and progress control, including reporting requirements, periodicity format and deadline:	Productos culminados
Supervisory arrangements:	Personal del UNFPA: Coordinadora Nacional de Respuesta Humanitaria en Salud Sexual y Reproductiva Oficial de Programas de Salud Sexual y Reproductiva
Expected travel:	NO

<p>Required expertise, qualifications and competencies, including language requirements:</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Calificaciones o capacitación en cualquiera de los siguientes campos: ingeniería biomédica, tecnología biomédica, medicina, investigación médica o biomédica, fabricación de dispositivos médicos, evaluación de calidad de insumos, equipos médicos con enfoque en dispositivos médicos o campo relacionado. • Conocimientos y al menos 4 años de experiencia en todo lo siguiente: <ul style="list-style-type: none"> ○ Conocimiento y experiencia en el manejo y evaluación de calidad de dispositivos médicos en servicios de atención médica. ○ Conocimiento y experiencia con dispositivos médicos y productos básicos de SR incluidos o similares en la cartera del UNFPA (disponibles aquí: https://www.unfpaprocurement.org/products) ○ Conocimiento del contexto regulatorio para dispositivos médicos. • Conocimiento en redacción y revisión de especificaciones, documentos técnicos, documentos de normas de seguridad para evaluación de ofertas y experiencia en tecnologías sanitarias específicamente en dispositivos médicos. • Se otorgarán puntos adicionales por: <ul style="list-style-type: none"> ○ Experiencia en la realización de investigaciones, desarrollo de directrices o realización de capacitaciones, especialmente en nombre de otra agencia de las Naciones Unidas, organizaciones internacionales y/o entidades del sector público. ○ Experiencia relacionada con los grupos de productos existentes enumerados en dispositivos médicos del UNFPA. ○ Certificación SGC ISO 13485 y/o ISO 9001. ○ Calificaciones para la auditoría ISO 14001 ○ Cualquier certificación acreditada internacional adicional relevante para la auditoría de dispositivos médicos. • Experiencia en la realización de evaluaciones técnicas de procesos de licitación de dispositivos médicos. • Capacidad y disposición para viajar, y disposición para cumplir con los arreglos de viaje según se detalla en la sección respectiva del documento de Términos de Referencia. • Voluntad de cumplir con las reglas de confidencialidad y conflicto de intereses del UNFPA. <ul style="list-style-type: none"> ○ Confidencialidad de la información del fabricante. ○ Durante la evaluación técnica de las ofertas, confidencialidad de las propuestas y confidencialidad del proceso de contratación. ○ Durante la evaluación técnica de las ofertas, el cumplimiento de las reglas de no conflicto de intereses para los miembros del comité de evaluación técnica. • Disposición para trabajar bajo una modalidad de Individual Consultant según se describe en la sección respectiva del documento de Términos de Referencia.
<p>Inputs / services to be provided by UNFPA or implementing partner (e.g support services, office space, equipment), if applicable:</p>	<p>El consultor desarrollará el servicio en modalidad remota. Para ello cuenta con el equipamiento necesario (de su propiedad), computadora con características técnicas adecuadas para el óptimo desempeño de las actividades de formación y acceso a internet</p>
<p>Other relevant information or special conditions, if any:</p>	<p>Será una consultoría tipo "retainer", los productos serán requeridos por la CO de acuerdo a las demandas del área de programas y procura"</p>
<p>Signature of Requesting Officer in Hiring Office: DocuSigned by:</p> <p>Date: 15-Apr-2024 <i>Jayne Adams</i> DocuSigned by:</p> <p style="text-align: center;"><small>7A04B20D8100407...</small> <small>064C022637C249E...</small></p>	