

Términos de Referencia

Persona consultora para apoyar el fortalecimiento de la autoridad regulatoria nacional

ANTECEDENTES Y JUSTIFICACIÓN

La Organización Panamericana de la Salud (OPS) mantiene en el transcurso de 2022 un trabajo activo en asesorar y colaborar con los organismos gubernamentales en la respuesta y recuperación de la pandemia por COVID-19. Adicionalmente, se encuentra reactivando procesos de fortalecimiento institucional de mediano plazo que resultan fundamentales para el logro de objetivos de salud de mediano y largo plazo. El área de regulación y acceso a medicamentos y tecnologías sanitarias resulta fundamental en este sentido. Además, el gobierno de Costa Rica ha establecido el fortalecimiento de la Autoridad Reguladora Nacional como una de sus prioridades, por ende, la representación de la OPS en Costa Rica tiene como una de sus metas apoyar al fortalecimiento de los procesos y las capacidades regulatorias como el acceso a tecnologías sanitarias seguros, eficaces, oportunos y asequibles.

En este contexto, se hace necesario contar con un consultor que apoye el desarrollo de diversas actividades en el ámbito regulatorio y de la gestión del suministro de medicamentos.

DESCRIPCIÓN DE ACTIVIDADES

- a. Brindar asesoría técnica para el **fortalecimiento de la estructura y capacidades de la Autoridad Regulatoria Nacional de medicamentos** y productos de interés sanitario, en colaboración con asesores de OPS a nivel nacional y regional.
 - De acuerdo con guías, informes técnicos y herramientas de la OMS y OPS, colaborar con la Autoridad Reguladora Nacional a completar su proceso de autoevaluación utilizando la Herramienta mundial de la OMS para la evaluación de los sistemas regulatorios nacionales de productos médicos y elaboración de su Plan de Desarrollo Institucional.
 - Colaborar en la actualización del marco normativo regulatorio que se requiera.
 - En coordinación con la oficina regional, facilitar los procesos de intercambio de experiencias con otras Agencias Regulatorias.
 - En coordinación con la oficina regional, identificar oportunidades de formación para el personal de la Autoridad Reguladora.
 - Acompañar y asesorar a las mesas de trabajo del Ministerio de Salud.
- b. Apoyar el trabajo del equipo de OPS/CRI en una diversidad de procesos asociados al **acceso y regulación de medicamentos y otras tecnologías sanitarias**, incluidos:
 - El fortalecimiento de los servicios farmacéuticos en la atención primaria en salud, en colaboración con iniciativas regionales de OPS, incluyendo acompañar y asesorar a las mesas de trabajo del equipo de trabajo local para la elaboración de un plan de alcance nacional en la materia.

- Apoyar al país para facilitar el acceso e incrementar la utilización de la plataforma del Fondo Estratégico de OPS y otros mecanismos de compra de la OPS y OMS, colaborando con la revisión de especificaciones técnicas, cantidades de compra y demás requisitos técnicos del proceso.
 - En coordinación con los proyectos regionales y subregionales, facilitar el fortalecimiento del programa de farmacovigilancia por notificación espontánea, así como por seguimiento activo.
- c. Colaborar y aportar a otros procesos relacionados con Medicamentos y Tecnologías y el fortalecimiento de los sistemas y servicios de salud cuando se requiera, con flexibilidad y proactividad, en el marco del cumplimiento de los objetivos de la contratación y de la oficina de OPS en CRI.

PERFIL, EXPERIENCIA Y COMPETENCIAS

La persona a contratar deberá contar con las siguientes características:

- Educación: Al menos un profesional con un grado mínimo de licenciatura en ciencias de la salud; por ejemplo, farmacia o medicina.
- Experiencia en proyectos relacionados a medicamentos y tecnologías sanitarias, política, regulación, adquisición y gestión de suministro de medicamentos, asuntos regulatorios, farmacovigilancia, evaluación de tecnologías sanitarias
- Competencias:
 - Capacidad de síntesis, sistematización de procesos
 - Capacidad para analizar y retroalimentar documentos e informes técnicos, redactar y sintetizar informes técnicos
 - Capacidad de concertación y negociación con diversos actores sociales.
 - Lectura de la realidad y el contexto sociopolítico, normativo del país.
 - Motivación y capacidad para trabajar bajo presión.
 - Proactiva(o).
 - Habilidad para desarrollar múltiples tareas efectivamente.
 - Excelentes relaciones interpersonales.
 - Ética e integridad.
 - Excelentes habilidades de comunicación escrita y verbal.
 - Se espera que la persona contratada tenga la flexibilidad de acomodar sus horarios a las reuniones en las que se requiera la participación/consultas

PERIODO DE CONTRATO

- 3 a 4 meses con posibilidad de extensión

Interesados que cumplan el perfil requerido pueden enviar su hoja de vida a correocr@paho.org con el asunto “Consultor para fortalecimiento de la autoridad regulatoria nacional” a la brevedad posible, y de preferencia no más allá del 17 de agosto de 2022.