



## **CONVOCATORIA**

12 de octubre de 2017

Convocatoria: UNFPA MÉXICO 009- 2017

Título: **INVESTIGADORA/INVESTIGADOR PRINCIPAL DEL PROYECTO “PREPARACIÓN PARA LA PUESTA EN MARCHA DE LA PREVENCIÓN COMBINADA DEL VIH ENTRE POBLACIÓN CLAVE”**

Términos de Referencia: Adjuntos

Duración del contrato: Del 1 de noviembre al 31 de diciembre de 2017

Las personas interesadas deberán enviar carta de intención dirigida al Sr. Arie Hoekman, Representante del UNFPA, señalando cómo su experiencia se adecua al perfil solicitado, deberán anexar además:

- Currículo vitae y el Formulario P11 (adjunto) debidamente completado y firmado

Los documentos deberán ser enviados al correo electrónico [buzon.oficial@unfpa.org.mx](mailto:buzon.oficial@unfpa.org.mx) con copia a [prepvih.mexico@gmail.com](mailto:prepvih.mexico@gmail.com), indicando el número y título de la vacante.

Fecha límite de Recepción de Solicitudes: 27 de octubre de 2017 a las 11:00 pm

- *“Ninguna tarifa o cuota debe ser pagada en cualquier momento del proceso de selección”*
- *“El UNFPA no solicita ni indaga información con respecto al VIH o al SIDA en el caso de cualquier candidato/a. Asimismo, en ningún caso ejerce discriminación sobre la base del status de cada persona con respecto al VIH o el SIDA”.*
- *Sólo se contactará a las personas o grupos de consultores seleccionados para la etapa de revisión de propuestas.*

## TERMINOS DE REFERENCIA PARA CONSULTOR INDIVIDUAL

<b>INVESTIGADORA/INVESTIGADOR PRINCIPAL</b> <b>PROYECTO “PREPARACIÓN PARA LA PUESTA EN MARCHA DE LA PREVENCIÓN COMBINADA DEL VIH ENTRE POBLACIÓN CLAVE”</b>	
Oficina Contratante:	Fondo de Población de las Naciones Unidas, UNFPA México
Propósito de la consultoría:	<p>La profilaxis pre-exposición de virus de la inmunodeficiencia humana, conocida como PrEP, es una estrategia de prevención eficaz para evitar la transmisión del VIH, en la que individuos no reactivos al diagnóstico de VIH, particularmente entre las poblaciones clave (hombres gay y otros hombres que tiene sexo con hombres HSH, mujeres transgénero, trabajadoras y trabajadores sexuales, entre otros), toman medicamentos antirretrovirales para inhibir la transmisión del virus. Cuando la adherencia y el apego al PrEP son altos, hay evidencia concluyente para afirmar que disminuye el riesgo de infección por VIH hasta en un 92%.</p> <p>En México se llevará a cabo el proyecto “Preparación para la puesta en marcha de la prevención combinada del VIH entre población clave”. El objetivo principal de este proyecto será contribuir a disminuir nuevas infecciones por el virus de inmunodeficiencia humana, particularmente entre poblaciones clave a través de la implementación de PrEP en ciudades seleccionadas del país.</p> <p>El proyecto, pretende también contribuir en la reducción de la incidencia del VIH entre las poblaciones clave, a través de la inclusión de la profilaxis pre-exposición como un componente de la prevención integral del VIH proporcionada por los servicios públicos, así como a identificar los modelos estratégicos ideales para la prevención combinada del VIH en un marco de servicios integrados y de calidad, accesibles, seguros, efectivos y equitativos.</p> <p>La investigación científica, constituirá un elemento clave para la implementación del proyecto, por lo que se requieren los servicios de un consultor que realice las funciones de Investigadora/investigador Principal (PI por sus siglas en Ingles), el cual estará a cargo de la supervisión general y la coordinación general de los aspectos de investigación científica que forman parte del proyecto, con énfasis en los aspectos metodológicos, de investigación y del monitoreo y evaluación. Además la investigadora/investigador Principal estará a cargo de coordinar todas las actividades de capacitación, gestión de datos, estadísticas y actividades relacionadas con la tecnología de la información, así como asegurar la calidad y la entrega de los reportes técnicos y científicos de los principales componentes científicos acordados en el documento de proyecto.</p>
Alcance del trabajo:  <i>(Descripción de los servicios, actividades, o resultados)</i>	<p>La investigadora/investigador principal (PI) será responsable de la Supervisión general de los aspectos de investigación científica con énfasis en los aspectos metodológicos y de investigación, del monitoreo y evaluación, así como de la operación del proyecto de demostración de PrEP en las ciudades seleccionadas en México. Además de asegurar que todos los procedimientos se lleven a cabo de acuerdo con los protocolos aprobados y acorde al cronograma pre-establecido.</p> <p><b>Actividades.</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Actuar, junto con el Coordinador General del proyecto, como los principales interlocutores entre el UNFPA y el Centro para la Prevención y Atención integral de VIH sida de la Ciudad de México, para la adecuada ejecución del proyecto.</li> <li>- Supervisar la implementación de los procesos de investigación del PrEP en la ciudad de México, Guadalajara y Oaxaca</li> <li>- Actuar como miembro del comité encargado de la coordinación técnica del proyecto y fungir como punto de enlace con las y los investigadores principales (IPs) de Brasil y Perú, y con las instituciones coparticipes del proyecto (FIOTEC, UNITAID.)</li> <li>- A solicitud de la Oficina del UNFPA en México, asistir a reuniones clave del grupo de instituciones que integran el proyecto PrEP (que está integrado por Brasil, Perú y México).</li> <li>- Coordinar y participar en las reuniones de revisión con los equipos del proyecto, incluyendo comités y equipos técnicos principales para discutir y generar información relacionada con la aceptación de la PrEP.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Garantizar la oportuna entrega de productos y la efectiva ejecución las actividades los tres principales componentes científicos del proyecto.</li> <li>- Coordinar la investigación formativa y las encuestas para informar el desarrollo de proyectos de demostración.</li> <li>- Elaborar (con el apoyo de él o la asistente de investigación) el o los informes programáticos que incluirán: informe narrativo y programático, informe de progreso de los productos, resultados y metas del Proyecto ("Informe Programático").</li> <li>- Elaborar informes resumiendo desafíos, éxitos y otras cuestiones importantes relacionadas con la ejecución del proyecto, siguiendo las plantillas de presentación de informes acordadas, así como informes regulares de monitoreo y evaluación (M&amp;E), así como el envío a los socios principales.</li> <li>- Mantener una estrecha coordinación con el UNFPA, el Centro Nacional para la Prevención y Control del VIH sida (CENSIDA), con los programas de VIH sida de la Ciudad de México, de Jalisco y de Oaxaca y con los demás miembros del consorcio, así como los asociados en la implementación.</li> <li>- Compartir conocimientos y experiencias locales del país sobre los hallazgos de PrEP como una estrategia eficiente y efectiva de prevención del VIH, así como mantener diálogo continuo e intercambio de información técnica y científica sobre modelos efectivos de prestación de PrEP y sus barreras con el comité directivo del proyecto y con los grupos de trabajo técnicos ad-hoc.</li> <li>- Participar como enlace y supervisión con el comité de monitoreo y evaluación del proyecto.</li> </ul>
Duración y cronograma de trabajo:	1 de noviembre al 31 diciembre de 2017 con posibilidad de extensión.
Lugar donde se brindarán los servicios:	Oficinas del Centro para la Prevención y Atención Integral del VIH sida del Distrito Federal y oficinas del Fondo de Población de las Naciones Unidas en México según se requiera.
Monitoreo y control de progreso, incluyendo reportes requeridos, periodicidad y fechas límites:	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Entrega de los reportes científicos correspondientes de conformidad con el cronograma actualizado.</li> <li>• Reportes técnicos de acuerdo a lo establecido en el Proyecto y conforme al cronograma aprobado.</li> <li>• Informes y reportes técnicos sobre los resultados y acuerdos de las reuniones llevadas a cabo, tanto nacionales como internacionales.</li> <li>• Aprobación de todos los Protocolos y herramientas de investigación aprobados por los comités científicos y de ética</li> <li>• Herramientas de investigación revisadas y aprobadas para su uso en el proyecto.</li> <li>• Productos finales de los protocolos y herramientas de investigación aprobados.</li> <li>• Supervisión y evaluación del personal de investigación adscrito al proyecto, según proyectos de investigación (investigadores principales de protocolos específicos, co-investigadores, investigadores auxiliares, estudiantes)</li> <li>• Informes de progreso mensual que detallen el nivel de cumplimiento de las metas definidas para los tres componentes científicos del proyecto</li> </ul>
Arreglos de supervisión:	La supervisión del o la consultora seleccionado/a estará a cargo de la Oficial Nacional de Salud Sexual y Reproductiva, juventud y poblaciones vulnerables
Viajes esperados:	Se requiere disponibilidad para viajar en el momento que sea requerido de acuerdo a las necesidades del proyecto.
Experiencia requerida, calificaciones y competencias, incluyendo requerimiento de idiomas:	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Estudios de medicina con especialidad y experiencia clínica en la atención a las poblaciones clave al VIH, con énfasis en la prevención y atención de comportamientos de riesgos para la infección.</li> <li>• Maestría en ciencias de la salud, salud pública, economía de la salud, gerencia de la salud. Psiquiatría, Medicina.</li> <li>• Conocimiento avanzado del campo de la respuesta al VIH sida, nuevas tecnologías de prevención del VIH, incluyendo la prevención combinada, con énfasis en la profilaxis pre-exposición al VIH (PrEP).</li> <li>• Experiencia mínima de al menos cinco años en el desarrollo de proyectos y/o protocolos de investigación en salud, experiencia en redacción de proyectos técnicos, preferentemente orientados a los servicios de salud.</li> <li>• Contar con publicaciones científicas en revistas indexadas.</li> <li>• Deseable conocimiento del mandato del UNFPA.</li> </ul> <p><b>Competencias:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Profesionalismo: buen conocimiento del desarrollo de proyectos de investigación; buenas habilidades analíticas y de búsqueda sistematizada de la información, análisis de metadatos.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"><li>• Comunicación: excelentes habilidades de comunicación (oral, escrita y en presentaciones), tanto en español como en Inglés; habilidad para conceptualizar, estructurar textos y escribir de una manera clara y sucinta. Conocimiento del idioma Inglés avanzado con capacidad para redactar documentos especializados en la materia</li><li>• Planeación y organización: excelentes habilidades para planear y organizar el trabajo; habilidad para llevar a cabo varias tareas a la vez y trabajar bajo presión;</li><li>• Liderazgo: habilidad para colaborar con los demás para obtener resultados; habilidad para establecer y mantener relaciones con una amplia gama de actores (gubernamentales y no gubernamentales, otras agencias de Naciones Unidas, etc.);</li><li>• Trabajo en equipo: buenas habilidades interpersonales para establecer y mantener buenas relaciones de trabajo en un ambiente multidisciplinario y multicultural:</li><li>• Respeto a la diversidad sexual en un marco de perspectiva de género y de derechos humanos.</li></ul>
--	---