**TERMS OF REFERENCE**

|  |  |
| --- | --- |
| **TERMS OF REFERENCE** | |
| **Hiring Office:** | **SWEDD REGIONAL TECHNICAL SECRETARIAT UNFPA WCARO** |
| **Purpose of consultancy:** | **Termes de Référence pour le Recrutement de deux (02) Experts Internationaux pour la Rédaction mise en place d'un mécanisme d’achats groupés pour les produits de santé reproductive, maternelle, néonatale, infantile et nutritionnelle entre les différents pays du projet SWEDD** |
| **Background** | Le projet d’Autonomisation des Femmes et Dividende Démographique au Sahel (SWEDD) est une initiative de partenariat entre les Nations Unies et le groupe de la Banque Mondiale regroupant six pays de la région du Sahel à savoir le Burkina Faso, la Côte d’Ivoire, le Mali, la Mauritanie, le Niger et le Tchad.    L'objectif du projet est d'améliorer le niveau d'autonomisation des femmes, des adolescentes et des jeunes filles, afin d’accroitre leur accès aux produits et aux services de santé sexuelle et reproductive, maternelle, néonatale, infantile et nutritionnelle de qualité et de renforcer leur capacités à prendre des décisions qui contribueront de manière durable, au développement de leurs communautés. Le projet comprend trois composantes:   * La composante 1 vise à accroitre la demande pour les produits et services de santé sexuelle et reproductive, maternelle, néonatale, infantile et nutritionnelle (SRMNIN) en favorisant le changement social et comportemental et l'autonomisation des femmes et des adolescentes. * La composante 2 vise à renforcer les capacités régionales pour mettre à disposition des produits et des personnels qualifiés de santé reproductive, maternelle, néonatale, infantile et nutritionnelle (SRMNIN). * La composante 3 vise à renforcer le plaidoyer et la concertation de haut niveau menés dans le cadre du projet et à renforcer les capacités pour l'élaboration des politiques et la mise en œuvre du projet.   Dans le cadre de la mise en œuvre de la composante 2, il est prévu la mise en place d'un mécanisme d’achats groupé entre les différents pays membres du projet. En vue de la mise en place d'un mécanisme régional d'approvisionnement mutualisé pour les produits de santé reproductive, maternelle, néonatale, infantile et nutritionnelle, la composante appuie déjà grâce à la collaboration UNFPA/OOAS, l'harmonisation au niveau régional du contrôle de l'enregistrement et de la qualité des produits de santé reproductive, maternelle, néonatale, infantile et nutritionnelle.  Les activités financées sont les suivantes : (a) harmonisation et renforcement des systèmes de réglementation des médicaments, notamment les contraceptifs génériques et produits de santé maternelle, pré qualifiés, et (b) amélioration du système d'assurance de la qualité pharmaceutique grâce à une meilleure surveillance post-commercialisation et la mise en place d'un réseau régional de laboratoires de contrôle de qualité. |
| **Scope of work:**  ***(Description of services, activities, or outputs)*** | L’appui technique se fera à travers deux experts sous la coordination technique en lien avec le référent technique du projet au niveau du SWEDD et de l’OOAS.  Les différentes tâches des consultants doivent être menées de façon participative et informative avec les différents acteurs concernés (Centrales d’achats et autorités nationales de réglementation…etc.).   * Analyse des besoins des pays en produits de la santé de la reproduction * Analyse des procédures de passation de marchés des pays en identifiant leurs spécifications ainsi que les points communs * Faire une analyse des fabricants, fournisseurs disponibles sur le marché international * Faire une analyse comparative des prix de cession des produits de santé et de la reproduction * Faire une analyse comparative des volumes d’achats des pays, les couts y compris les Incoterms * Analyse des freins possibles et des risques à la mise en place d’un dispositif d’achats groupés * Faire une analyse coûts, efficacité par rapport à des problématiques économiques et de santé publique * Élaborer et faire valider la procédure d’achat groupé pour une liste de produits de santé cibles * Elaborer en accord avec les parties prenantes le Dossier type d’Appel d’Offres pour la fourniture des produits de santé de la reproduction * Proposer les grandes lignes du suivi et l’évaluation de l’exécution du marché de fourniture des produits |
| **Duration and working schedule:** | Période de mise en œuvre : du 15-avril au 25 Juin 2018 soit 42 jours ouvrés  Date de démarrage : 15-avril  Date de fin : 25 Juin 2018  Plan de travail (Confère chronogramme de mise en œuvre ci-dessous)   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | |  | Contenu | Durée | Livrable | | Analyse de la situation | Analyse des besoins des pays des produits de la santé de la reproduction | 5 jours par pays à Cote d’Ivoire, Mali, Mauritanie, Niger, et Tchad.  7 jours au Burkina Faso  Soit 32 jours en total | Rapport de l’AS | | Analyse des procédures de passation de marchés des pays en identification leurs spécifications ainsi que les points communs | | Faire une analyse des fabricants, fournisseurs disponibles sur le marché international | | Faire une analyse comparative des volumes d’achats des pays, les couts y compris les incoterms | | Faire une étude comparative des prix de cession des produits de la santé et de la reproduction | | Analyse des freins possibles et des risques à la mise en place d’un dispositif d’achats groupés | | Faire une étude coûts, bénéfice par rapport à des problématiques économiques et de santé publique | | Elaborer la procédure d’achat groupé pour une liste de produits de santé cibles pour les PAYS volontaires (contrat-cadre régional pour l'achat des produits de santé reproductive, maternelle, néonatale et infantile) | Au cours d’un atelier | 10 Jours à Dakar  (3 jours de préparation,  5 jours d’Atelier,  2 Jour de rapport) | Document de procédure d’achat groupé  contrat-cadre régional pour l'achat des produits de santé reproductive, maternelle, néonatale et infantile | | Elaborer le Dossier type d’Appel d’Offres pour la fourniture des produits de santé essentiels aux PAYS | Dossier type d’Appel d’Offre disponible | |
| Place where services are to be delivered: | Les six pays SWEDD – Burkina Faso, Cote d’Ivoire, Niger, Mali, Mauritanie, Tchad ; UNFPA WCARO – Dakar, Sénégal |
| Delivery dates and how work will be delivered (*e.g.* electronic, hard copy etc.): | Veuillez voir la table au-dessus. |
| Monitoring and progress control, including reporting requirements, periodicity format and deadline: | Le suivi de la mission se fera par :  -Appels téléphoniques hebdomadaire afin de s’assurer du bon déroulement de la mission  -Réunions de suivi avec les équipes pays UNFPA  Les livrables attendus seront suivi et commentés et le STR veillera à la prise en compte des observations par les Consultants.  Pour les Atelier, une rencontre préparatoire se tiendra avec le STR afin de s’assurer que les objectifs seront atteints. |
| **Supervisory arrangements:** | La coordination technique se fera en lien avec le référent technique à WCARO et sous la supervision du Coordonnateur de l’unité SWEDD.  Les différentes tâches des consultants doivent être menées de façon participative et informative avec les différents acteurs concernés (Centrales d’achats et autorités nationales de réglementation…etc.).  **Tous les documents élaborés par les experts devront être validés au préalable par le projet SWEDD qui est la seules entité mandatée pour divulguer et/ou partager les livrables et/ou informations produits avec les bénéficiaires et parties prenantes dans le cadre du projet.** |
| **Expected travel:** | Les Consultants seront amenés à voyager dans les six pays SWEDD à savoir : Le Burkina Faso, la Côte d’Ivoire, le Mali, la Mauritanie, le Niger et le Tchad.Ils auront des sessions de travail à Dakar au siège de l’UNFPA WCARO, à Ouagadougou au siège de l’UEMOA et à Bobo Dioulasso au siège de l’Organisation Ouest Africaine de la Santé. |
| **Required expertise, qualifications and competencies, including language requirements:** | QUALIFICATIONS AND COMPETENCIES: **Expert 1 : Un (01) expert international en gestion des achats et des stocks de produits pharmaceutiques avec des compétences en passation de marché**   * Titulaire d’un diplôme universitaire (2nd cycle) en pharmacie ou équivalent ; * Spécialisation / Formation dans le secteur de la gestion des achats et des stocks en particulier sur la chaine d’approvisionnement en intrants pharmaceutiques ; * Excellentes qualités /capacités : de communication, de travail en équipe et relationnel, de transmission des savoirs, de prise de décision et initiative * Excellente maitrise du français (écrit / oral) exigé. * Expérience professionnelle d’au moins sept (07) ans dans le domaine de l’organisation, la gestion des systèmes d’approvisionnements (achats, stockage, distribution) pharmaceutiques * Expérience similaire à la mission au sein de minimum de deux (02) projets dans le domaine d’appui à l’élaboration et à la mise en place de dispositifs d’achats groupés d’intrants pharmaceutiques. * Expérience professionnelle dans l’appui au système de gestion des achats et des stocks dans un ou plusieurs pays d’Afrique subsaharienne ou du Maghreb. * Connaissance approfondie des normes « Bonnes Pratiques de Distribution » Régionales et/ou Internationales (BPD) : OMS : Système d’Assurance Qualité type à l’intérieur des Centrales d’Achats ; UEMOA : guide des BPD et importation des médicaments à usage humain dans les Etats membres de UEMOA). * Connaissance approfondie de l’organisation du système de santé au niveau local et régional * Une expérience dans les pays cibles est un atout.  Expert 2 : Un (01) expert international en règlementation Pharmaceutique  * Titulaire d’un diplôme universitaire en science juridique, pharmacie, sciences économiques en sciences sociales, ou équivalent ; * Spécialisation dans la mise en place d’instruments règlementaires ; * Excellentes qualités /capacités : de communication ; de travail en équipe et relationnel * Excellente maitrise du français (écrit / oral) exigé. * Expérience professionnelle d’au moins sept (07) ans dans des projets dans les domaines d’appui à l’élaboration et à la mise en place de dispositifs d’achats groupés d’intrants pharmaceutiques ; l’organisation, la gestion des systèmes d’approvisionnements et les affaires réglementaires (Enregistrements, AMM, achats, stockage, distribution) * Connaissance approfondie des normes « Bonnes Pratiques de Distribution » Régionales et/ou Internationales sera un atout * Bonne connaissance des Instruments de coopération et d’intégration régionale de la CEDEAO et de l’UEMOA * Excellente connaissance du fonctionnement des Autorités nationales de Réglementation pharmaceutique * Une expérience dans les pays cibles est un atout. |
| **Inputs / services to be provided by UNFPA or implementing partner (e.g. support services, office space, equipment), if applicable:** | Le Secrétariat Technique Régional mettra à la disposition des consultants les informations, documentations et autres éléments jugés pertinents pour la mission. De même les Bureaux Pays UNFPA faciliteront les rencontres avec les autorités locales intéressées par la mission. Le STR prendra également attache avec les partenaires tels que la Banque Mondiale, l’OOAS et l’UEMOA pour assurer leur pleine participation à chaque étape de la mission. |
| **Other relevant information or special conditions, if any:** | Candidatures, y compris un CV détaillé, lettre d’intérêt, et trois références, doivent être soumissionné par email à [unfpa.wcaro.recruitment@unfpa.org](mailto:unfpa.wcaro.recruitment@unfpa.org) au plus tard le 06 Avril 2018 |
| Signature of Requesting Officer in Hiring Office:  Date: | |