

**TERMO DE REFERÊNCIA N  5351 PARA CONTRATA O DE PESSOA FÍSICA**  
**PROCESSO DE SELEÇÃO - EDITAL N  002/2018**  
**CONSULTOR POR PRODUTO**  
**DATA DE CRIAÇÃO: 11/01/2018**

## 1. PROJETO

Amplia o da Capacidade Institucional da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares no planejamento, gestão e avalia o dos processos de ensino, pesquisa e inova o realizados pelos Hospitais Universitários Federais.

## 2. ENQUADRAMENTO

### 2.1 RESULTADOS

Resultado 2.2 - Conjunto de boas práticas e inova o na gestão identificado e disseminado na rede de hospitais universitários federais.

### 2.2 ATIVIDADES

Atividade 2.2.1 - Realizar estudos sobre marcos teóricos e indicadores para a defini o de boas práticas em institui es de excelência.

## 3. JUSTIFICATIVA

Os Hospitais Universitários Federais (HUF's) podem ser compreendidos como organiza es de saúde e de ciência e tecnologia, vinculadas a Institui es Federais de Ensino Superior (IFES). Os HUFs prestam sobretudo serviços de aten o   saúde de referência para m dia e alta complexidade, de forma integral ao Sistema  nico de Saúde (SUS), ao mesmo tempo em que promovem o ensino e a forma o de profissionais de saúde, a pesquisa e o desenvolvimento tecnológico.

Dessa forma, por sua natureza, atrai alta concentra o de tecnologia e pessoal qualificado, sendo a pesquisa no HUF o mecanismo de produ o de conhecimento científico e tecnológico e a inova o, a base para a transforma o dos processos assistenciais e da atividade produtiva, necessária para desenvolvimento de novos produtos, processos e tecnologias.

Atualmente, 39 Hospitais Universitários Federais compõem a rede Ebserh, vinculados a 30 IFES. Nesse l cus, mais de 1.800 pesquisas são iniciadas todos os anos, totalizando de 2012 até novembro de 2017, 11.209 pesquisas cadastradas que investigam tanto tecnologias e insumos, como diversos agravos de saúde. No que se refere   pesquisa clínica, segundo o [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov), por ano, cerca de 3,5 mil estudos estão sendo realizados no Brasil. Esse número representa 60% dos estudos da América Latina (5132) e 2,3% (171.805) do mundo.   possível se estimar a participa o dos Hospitais Universitários Federais nesse processo a partir de informa es oriundas da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, as quais demonstram que os HUFs da Rede Ebserh respondem por aproximadamente 45% dos estudos autorizados no país.

Esses números evidenciam que o Brasil conta com grande potencial de amplia o do quantitativo de pesquisas e inova o tecnológica, com transferência de conhecimento e recursos para o país. Nesse sentido, no ano de 2015, a ANVISA publicou as Resolu es (RDC) nos 09 e 10, que adotam um modelo de regula o harmonizado com as principais agências internacionais, considerando os aspectos de submissão de documenta o técnica e boas práticas clínicas, assim como oferecem maior qualidade e eficiência administrativa para a avalia o de ensaios clínicos no âmbito da Agência.

Em 2016, a publica o do novo marco legal da Ciência, Tecnologia e Inova o (Lei 13.243, 11 de janeiro de 2016) avançou na moderniza o de processos, na simplifica o de atividades científicas e tecnológicas e na promo o da inova o no país. Para a rede Ebserh, a expectativa   de que a legisla o e sua regulamenta o traga grandes benefícios ao campo de pesquisa e inova o em saúde.

N  obstante, com o objetivo de fortalecer a pesquisa e o desenvolvimento tecnológico e de promover a participa o dos HUF's nos processos de inova o em saúde, faz-se necessária a amplia o do olhar acerca dos aspectos regulatórios do setor.

Dessa forma, o caráter internacional da presente contrata o busca expandir as potencialidades da

cooperação com a OEI, uma vez que trata de promover a consolidação de parcerias internacionais, a identificação de novas instituições para o estabelecimento de canais de comunicação e, finalmente, a proposição de um plano de trabalho que possa resultar numa arena permanente de debate sobre o tema.

#### 4. OBJETIVO DA CONTRATAÇÃO

Subsidiar o aprimoramento dos processos de pesquisa e inovação em saúde, por meio da realização de diagnóstico e da elaboração de proposta de plano de ação, contemplando seminário internacional, com a apresentação de casos relativos aos aspectos regulatórios de pesquisa.

#### 5. ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA DOS SERVIÇOS A SEREM REALIZADOS

##### 5.1 Especificação (Aspectos Regulatórios)

Atividade 1 – Identificar, nos Estados Unidos e em países ibero-americanos, aspectos regulatórios aplicáveis aos hospitais da Rede Ebserh, com vistas ao aprimoramento dos processos de pesquisa e inovação em saúde.

Atividade 2 – Levantar e classificar, por localização e área de atuação, a relação de contatos em instituições parceiras, para o desenvolvimento de ações conjuntas relativas ao aprimoramento dos processos de pesquisa e inovação em saúde.

Atividade 3 – Elaborar e validar, junto às áreas demandantes, proposta de seminário internacional sobre aspectos regulatórios, contendo estrutura detalhada de sua organização física e temática, seus atores, bem como os resultados esperados.

Atividade 4 – Fornecer subsídios técnicos para a realização do seminário internacional.

Atividade 5 – Catalogar materiais coletados, papers e demais legados do seminário internacional.

Atividade 6 – Mapear boas práticas do processo descritivo e visual do evento.

Atividade 4 – Consolidar, junto à área demandante, os resultados do seminário.

Atividade 7 – Propor plano de ação, a partir dos subsídios oferecidos pelo seminário internacional.

#### 6. REQUISITOS MÍNIMOS DE QUALIFICAÇÃO

##### A. Formação Acadêmica

###### A.1 Formação acadêmica (Aspectos Regulatórios)

Curso de nível superior completo. Desejável pós-graduação nas áreas de Administração, Administração Pública, Direito, Saúde ou Educação.

##### B. Exigências Específicas

###### B.1 Exigências específicas (Aspectos Regulatórios)

Experiência de, no mínimo, 05 (cinco) anos de atuação em atividades de pesquisa e inovação. Experiência profissional de, no mínimo, 05 (cinco) anos de atuação em atividades relacionadas à organização de eventos públicos e acadêmicos, preferencialmente com interlocução com Universidades nos Estados Unidos e/ou em países Ibero-Americanos.

#### 7. PRODUTOS OU RESULTADOS PREVISTOS

##### 7.1 Produtos (Aspectos Regulatórios)

Qtd. Parcelas: 1

ENQUADRAMENTO	DESCRIÇÃO DA PARCELA	VALOR DA PARCELA	PRAZO DE ENTREGA
2.2.1	Produto 1 – Documento técnico contendo proposta de plano de ação para subsidiar o aprimoramento dos processos de pesquisa e inovação em saúde, incluindo requisitos para a realização de seminário internacional e análise de casos relativos aos aspectos regulatórios de pesquisa e inovação em saúde no Brasil, nos Estados Unidos e em países ibero-americanos.	R\$ 30,000.00	90 dias após a assinatura do contrato

#### 8. VALOR GLOBAL

##### 8.1 Valor global (Aspectos Regulatórios)

R\$ 30.000,00

#### 9. LOCAL DE ENTREGA/REALIZAÇÃO

##### 9.1 Local de entrega/realização (Aspectos Regulatórios)

Brasília

#### 10. PRAZO DE EXECUÇÃO

### **10.1 Prazo de execução (Aspectos Regulatórios)**

**Data de Início:** Data da assinatura do contrato

**Período até:** 3 meses

**Data de Término:** 01/06/2018

## **11. NÚMERO DE VAGAS**

### **11.1 Número de vagas (Aspectos Regulatórios)**

1 vaga(s)

## **12. CRITÉRIOS DE SELEÇÃO**

CrITÉrios de Seleção

Processo Seletivo

a) Análise Curricular de caráter eliminatório e classificatório.

b) Entrevista de caráter classificatório.

O resultado será estabelecido conforme os itens relacionados a seguir, totalizando a pontuação máxima em 81 pontos.

Perfil

**CARACTERIZAÇÃO** (pontuação cumulativa – Máximo 20 pontos)

**PONTUAÇÃO**

Especialização nas áreas de Administração, Administração Pública, Direito, Saúde ou Educação. 5

Mestrado nas áreas de Administração, Administração Pública, Direito, Saúde ou Educação. 7

Doutorado nas áreas de Administração, Administração Pública, Direito, Saúde ou Educação. 8

Experiência Profissional

**CARACTERIZAÇÃO** (pontuação escalar – Máximo 50 pontos)

**PONTUAÇÃO**

3 pontos por ano de atuação profissional (máximo de 10 anos) em universidades dos EUA e/ou de países Ibero-Americanos. 30

1 ponto por ano de atuação (máximo de 15 anos) em atividades relacionadas à organização de eventos públicos e/ou acadêmicos 15

1 ponto por ano de atuação (máximo de 5 anos) em atividades de ensino e pesquisa. 5

Entrevista

**CARACTERIZAÇÃO** (pontuação cumulativa – Máximo 30 pontos)

**PONTUAÇÃO**

Consistência na argumentação, organização, coesão, articulação e clareza na exposição de ideias. Até 10 pontos

Domina os assuntos relativos à sua contratação. Até 10 pontos

Apresenta cordialidade, polidez, atenção e objetividade. Até 10 pontos

## **13. CONSIDERAÇÕES**

### **13. AMOSTRA**