

Terms of reference for the development of the project research protocol

«Innovate, Involve, Inspire: Preventing Hepatitis C Through Community-Led Harm Reduction (HEPC III)»

Position title: Consultant for the development of the research protocol for the project "Innovation, Inclusion and Inspiration: Hepatitis C Prevention through Community-Based Harm Reduction (HEPC III)"

Terms of work: June - September 2023

(the first version of the protocol should be developed by July 15, 2023)

Objective: to develop the first version of the study protocol on the integration of hepatitis C diagnosis and treatment services into harm reduction programs in three countries (Egypt, Kyrgyzstan and Nigeria), to identify factors associated with its better results (hepatitis C testing and treatment cascade). The study should examine the feasibility, effectiveness, and costs of integrating different models of hepatitis C testing and treatment into a community-based harm reduction program among people who use drugs in low- and middle-income countries (LMICs).

Main tasks of the consultant:

1. Develop a preliminary version of the research protocol for the project "Innovation, Inclusion and Inspiration: Preventing Hepatitis C through Community-Based Harm Reduction (HEPC III)", taking into account the following sections:
 - Research Summary;
 - Justification;
 - Objectives and purpose of the study;
 - Description of the intervention;
 - Study design;
 - Target group of the study;
 - Methods of data collection;
 - Study sample;
 - Data collection procedures;
 - Data collection teams;
 - Data quality assurance;
 - Data analysis;
 - Ethical principles;
 - Work plan;

- Limitations of the study;
- Access to data.

The final structure of the Protocol will be provided to the contractor before the start of work. The protocol should be developed in English, in accordance with the requirements of the WHO <https://www.who.int/groups/research-ethics-review-committee/recommended-format-for-a-research-protocol>.

2. Develop drafts of the main research tools (questionnaire, guides for the qualitative component, informed consent form, intervention module).
3. The Consultant should agree with the Client on the preliminary version of the research protocol.
4. The Consultant shall develop and provide the Client with the final report of the protocol. (After making corrections, the report (final version) is provided).

Requirements for a consultant:

- Relevant higher education;
- Experience in conducting epidemiological studies (with samples of previously developed protocols or reports);
- Knowledge of research design;
- Experience in developing protocols according to the standards of international organizations (WHO, CDC);
- Fluency in written English;
- Experience in research planning and organization;
- Experience in international research (preferably in Egypt, Kyrgyzstan, Nigeria).
- Experience in organizing and conducting research related to Hepatitis will be an advantage.

Documents to be submitted by the consultant to the Alliance upon completion of the work:

Interim result:

- Draft study protocol for approval by the Client.

Final result:

- Final agreed research protocol ready for submission.

Estimated number of days to complete the task:

- 20 days (first draft of the protocol);
- 10 days (finalization after receiving comments).

The deadline for submission of documents is July 16, 2023. Registration of documents ends at 00:00.

CV, examples of previous work, price offer (cost of the 1st day of work) should be sent to the following email address hretska@aph.org.ua . In the subject line of the email, please indicate "Consultant for the development of the research protocol for the project "Innovation, Inclusion and Inspiration: Hepatitis C Prevention through Community-Based Harm Reduction (HEPC III)".

Based on the results of the resume review, successful candidates will be invited to participate in an interview. Due to the large number of applications, we will only contact candidates invited for an interview. The terms of the assignment and contract can be discussed in more detail during the interview.

Технічне завдання на розробку протоколу дослідження проєкту

«Інновація, Інклюзія та Інспірація: Профілактика Гепатиту С через зменшення шкоди силами спільнот (HEPC III)»

Назва позиції: Консультант з розробки протоколу дослідження проєкту «Інновація, Інклюзія та Інспірація: Профілактика Гепатиту С через зменшення шкоди силами спільнот (HEPC III)»

Період виконання роботи – червень - вересень 2023 року

(перша версія протоколу повинна бути розроблена до 15 липня 2023 року)

Мета: розробити першу версію протоколу дослідження щодо інтеграції послуг з діагностики та лікування гепатиту С програми зменшення шкоди в трьох країнах (Єгипет, Киргизстан та Нігерія), визначення факторів, пов'язаних з його кращими результатами (каскад тестування та лікування гепатиту С). Дослідження має вивчати доцільність, ефективність і витрати щодо інтеграції різних моделей тестування на гепатит С і лікування в програму зменшення шкоди на рівні громади - серед людей, які вживають наркотики у країнах з низьким і середнім доходом (LMIC).

Основні завдання консультанта:

1. Розробити попередню версію протоколу дослідження проєкту «Інновація, Інклюзія та Інспірація: Профілактика Гепатиту С через зменшення шкоди силами спільнот (HEPC III)» з урахуванням наступних розділів:
 - Резюме дослідження;
 - Обґрунтування;
 - Цілі та мета дослідження;
 - Опис інтервенції;
 - Дизайн дослідження;
 - Цільова група дослідження;
 - Методи збору даних;
 - Вибірка дослідження;
 - Процедури збору даних;
 - Команди збору даних;
 - Забезпечення якості даних;
 - Аналіз даних;
 - Етичні засади;
 - Робочий план;
 - Обмеження дослідження;
 - Доступ до даних.

Остаточна структура Протоколу буде надана виконавцю замовлення перед початком роботи. Протокол повинен бути розроблений англійською мовою, відповідно до вимог ВООЗ

<https://www.who.int/groups/research-ethics-review-committee/recommended-format-for-a-research-protocol>.

2. Розробити драфти основних інструментів дослідження (анкета, гайди для якісного компоненту, форма інформованої згоди, інтервенційний модуль).
3. Консультант повинен узгодити із Замовником попередню версію протоколу дослідження.

4. Консультант повинен розробити та надати Замовнику фінальний звіт протоколу. (Після внесення правок, надається звіт (фінальна версія).

Вимоги до консультанта:

- Релевантна вища освіта;
- Досвід проведення епідеміологічних досліджень (із зразками попередньо розроблених протоколів або звітів);
- Знання дизайну досліджень;
- Досвід розробки протоколів за стандартами міжнародних організацій (WHO, CDC);
- Вільне володіння письмовою англійською мовою;
- Досвід планування і організації досліджень;
- Досвід роботи в міжнародних дослідженнях (бажано в Єгипті, Киргизстані, Нігерії).
- Досвід організації та проведення досліджень пов'язаних із темою Гепатитів буде перевагою.

Документи, які консультант повинен надати в Альянс по завершенню роботи:

Проміжний результат:

- проект розробки протоколу дослідження на погодження з Замовником.

Фінальний результат:

- фінальний погоджений протокол дослідження, готовий до подання.

Орієнтовна кількість днів на виконання завдання:

- 20 днів (перший проект протоколу);
- 10 днів (доопрацювання після отримання коментарів).

Термін подання документів – до 16 липня 2023 року. Реєстрація документів завершується о 00:00.

Резюме, приклади попередніх робіт, цінова пропозиція (вартість 1-го дня роботи) мають бути надіслані на електронну адресу: hretska@aph.org.ua . В темі листа, будь ласка, зазначте «Консультант на розробку протоколу дослідження проекту «Інновація, Інклюзія та Інспірація: Профілактика Гепатиту С через зменшення шкоди силами спільнот (НЕРС III)»

За результатами відбору резюме успішні кандидати будуть запрошені до участі у співбесіді. У зв'язку з великою кількістю заявок, ми будемо контактувати лише з кандидатами, запрошеними на співбесіду. Умови завдання та контракту можуть бути докладніше обговорені під час співбесіди.