

FICHA DE QUALIFICAÇÃO DA META DE DESEMPENHO INSTITUCIONAL

Meta 06

RELEVÂNCIA E CLAREZA DA META

| | | | |
|--------------------------------------|--|-------------------------------|---------------------------------|
| Descrição da Meta | Descrever o objetivo em termos quantitativos (o quê; quanto e quando). Lembre-se, a meta deve ser clara e fácil de ser entendida. | | |
| | Reduzir o tempo da fila de produtos de baixo risco, fila – Feromônio, Produtos Biológicos, Bioquímicos e Outros (FSM), de 5 para até 1 ano de espera, até junho de 2017. | | |
| Unidade Organizacional | Identificação da área responsável pela execução da meta. | | |
| | Geast/GGTOX | | |
| Responsável | Relação de servidores diretamente envolvidos com a meta. | | |
| | Gestor | Cargo | Contato (e-mail e ramal) |
| | Caio Augusto de Almeida | Gerente - Geast | CAIO.ALMEIDA@anvisa.gov.br |
| | Interlocutor | Cargo | Contato (e-mail e ramal) |
| Rodrigo Gregorio Botelho | Assistente - Geast | Rodrigo.botelho@anvisa.gov.br | |
| Alinhamento Estratégico | Indicar a relação com os objetivos estratégicos – 2016/2019. | | |
| | Objetivo de resultado n. 1: Ampliar o acesso seguro da população a produtos e serviços sujeitos à vigilância sanitária. | | |
| Alinhamento à Cadeia de Valor | Indicar a relação com o(s) macroprocesso(s) e processos de 2º nível da Cadeia de Valor – 2016/2019. | | |
| | Gestão de Ações Pré-Mercado/ Regularização de produtos e serviços. | | |

AFERIÇÃO DA META

| | | | |
|---------------------------------------|---|--|--|
| Indicador | Descrever o método de acompanhamento da entrega (produto de referência). Metas que possam ser medidas. | | |
| | Percentual de processos que constam na Fila de produtos de baixo risco, Fila – Feromônio, Produtos Biológicos, Bioquímicos e Outros (FSM). | | |
| Método de cálculo | Fórmula utilizada para calcular a execução da meta, com definição precisa dos elementos que a compõem: numerador e denominador ou somatório dos percentuais de execução das etapas. | | |
| | $Fbr = (ni/N) \times 100$ <p>Onde: Fbr = Percentual de processos que constam na Fila de produtos de baixo risco. ni= número de processos que constam na Fila ao final do período de avaliação*. N = número total de processos que constam na Fila no início do período de avaliação**.</p> | | |
| Periodicidade de monitoramento | () mensal () trimestral () quadrimestral (x) semestral () anual | | |

VIABILIDADE E PRAZO

| Entregas mensuráveis | Descrever o que será feito, em que tempo e quais as entregas mensuráveis que delimitam o seu escopo. | | | |
|-----------------------------|---|---------------------------|-------|--|
| | Etapas da Ação | | | |
| | Descrição da Etapa | Percentual Correspondente | Prazo | Produto da Etapa |
| | 1- Reduzir o tempo de 5 (anos) de espera para o início da análise da petição de registro da Fila de produtos de baixo risco, Fila – Feromônio, Produtos | 100% | 1 ano | Redução do tempo de espera para análise de registro agrotóxicos e afins classificados como |

| | | | | |
|--|--|------------------------------------|--|---|
| | <p>Biológicos, Bioquímicos e Outros (FSM).</p> <p>2- No período de 01/07/2016 a 30/06/2017, iniciar a análise dos 13 (treze) processos da Fila FSM;</p> <p>3- O tempo de fila para o processo entrar em análise na Anvisa deverá ser no máximo 1 (um) ano.</p> <p>4- Realizar a organização, dividir a fila de registro desses processos conforme tabela abaixo.</p> | | | <p>baixo risco, ou seja, redução do tempo de 5 anos para 1 anos no tempo de início de análise da fila – Feromônio, Produtos Biológicos, Bioquímicos</p> |
| <p>Grupo 1- Produtos de origem biológica.</p> | | | | |
| <ul style="list-style-type: none"> Inovação Radical | | | | |
| <p>Código de Assunto</p> | | <p>Descrição do Assunto</p> | | |
| | <p>NOVO FERÔMONIO – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo não registrado no país</p> | | | |
| | <p>NOVO MICROBIOLÓGICO– Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo não registrado no país</p> | | | |
| | <p>NOVO AGENTE BIOLÓGICO DE CONTROLE – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo não registrado no país</p> | | | |
| | <p>NOVO BIOQUÍMICO– Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo não registrado no país</p> | | | |
| <ul style="list-style-type: none"> Registro de produto já registrados nos país – Incremental | | | | |
| <p>Código de Assunto</p> | | <p>Descrição do Assunto</p> | | |
| <p>5007</p> | <p>FERÔMONIO – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo já registrado no país</p> | | | |
| | <p>BIOLÓGICO – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo já registrado no país</p> | | | |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | | AGENTE BIOLÓGICO DE CONTROLE – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo já registrado no país | |
| | | BIOQUÍMICO – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo já registrado no país | |
| | | SEMIOQUÍMICO – Avaliação toxicológica de Produto com Ingrediente Ativo já registrado no país | |
| Previsão de Alcance/Execução da meta no ciclo | O que será entregue em cada período do ciclo da ADI. | | |
| | Ciclo | Previsão de alcance % acumulado | Produto |
| | 1º Monitoramento jul-set | 30% | Relatório de processos analisados (4 processos analisados) |
| | 2º Monitoramento out-dez | 54% | Relatório de processos analisados (7 processos analisados) |
| | 3º Monitoramento jan-mar | 77% | Relatório de processos analisados (10 processos analisados) |
| 4º Monitoramento abril-jun | 100% | Relatório de processos analisados (13 processos analisados) | |
| Governabilidade | <input type="checkbox"/> Esforço Amplo (Envolve outras esferas do SNVS) <input checked="" type="checkbox"/> Esforço Restrito (Depende exclusivamente da Anvisa) | | |
| Limitações/Riscos relacionados | - Imprevistos com a força de trabalho disponível para atender esse demanda (licença por motivos de saúde, remoção de servidores, etc.). - Emergências fitossanitárias que demandem a realização de forças tarefas por parte da GGTOX. | | |
| Fonte de dados | Datavisa | | |
| HOMOLOGAÇÃO DA FICHA | | | |
| Versão da Ficha | Versão 1.0 | | |
| Elaborada por | Rodrigo Gregorio Botelho | | |
| Revisada por | Caio Augusto de Almeida | | |
| Data da implementação | 01/07/2016 | | |