

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		