

FICHA DE QUALIFICAÇÃO DA META DE DESEMPENHO INSTITUCIONAL

Meta 07

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 para até 9 meses o tempo médio de inspeções em fabricantes de medicamentos, localizados em território estrangeiro, considerando a data de recebimento da petição de certificação na área, até junho de 2017.		
Unidade Organizacional	Identificação da área responsável pela execução da meta.		
	GGFIS/GIMED		
Responsável	Relação de servidores diretamente envolvidos com a meta.		
	Gestor	Cargo	Contato (e-mail e ramal)
	Felipe Augusto Gomes Sales	Gerente	Felipe.Gomes@anvisa.gov.br
	Interlocutor	Cargo	Contato (e-mail e ramal)
	Marcelo Sidi Garcia	Assistente	Marcelo.garcia@anvisa.gov.br
Alinhamento Estratégico	Indicar a relação com os objetivos estratégicos – 2016/2019.		
	Otimizar as ações de pré-mercado com base na avaliação do risco sanitário		
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 de pré-mercado /habilitação e certificação		

AFERIÇÃO DA META

Indicador	Descrever o método de acompanhamento da entrega (produto de referência). Metas que possam ser medidas.		
	Tempo médio para realização de inspeções em fabricantes de medicamentos localizados em território estrangeiro		
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.		
	$T = \frac{Dt - Dt1}{30}$		
	<p>T = Tempo gasto pela Anvisa para realização das inspeções Dt = data do primeiro dia da inspeção Dt1= data de recebimento da petição de certificação na área</p> $T1 = \frac{\sum T}{n}$ <p>T1=tempo médio gasto pela Anvisa para realização das inspeções n = número de inspeções realizadas em 6 meses Serão consideradas as inspeções concluídas de jan/jun e depois de jul/dez</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.		
	Aferir a média do tempo gasto (em meses) pela Anvisa, desde a data de recebimento da petição de certificação na área até a data do primeiro dia da		

	<p>inspeção, em fabricante de medicamentos localizados no exterior até 2017.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="4">Etapas da Ação</th> </tr> <tr> <th>Descrição da Etapa</th> <th>Percentual Correspondente</th> <th>Prazo</th> <th>Produto da Etapa</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. Mensurar o quantitativo médio de inspeções realizadas em um semestre</td> <td>50%</td> <td>30/12/2016</td> <td>1. Relatório</td> </tr> <tr> <td>2. Mensurar o quantitativo médio de inspeções realizadas em um semestre</td> <td>50%</td> <td>30/06/2017</td> <td>2. Relatório</td> </tr> </tbody> </table>	Etapas da Ação				Descrição da Etapa	Percentual Correspondente	Prazo	Produto da Etapa	1. Mensurar o quantitativo médio de inspeções realizadas em um semestre	50%	30/12/2016	1. Relatório	2. Mensurar o quantitativo médio de inspeções realizadas em um semestre	50%	30/06/2017	2. Relatório
Etapas da Ação																	
Descrição da Etapa	Percentual Correspondente	Prazo	Produto da Etapa														
1. Mensurar o quantitativo médio de inspeções realizadas em um semestre	50%	30/12/2016	1. Relatório														
2. Mensurar o quantitativo médio de inspeções realizadas em um semestre	50%	30/06/2017	2. Relatório														
Previsão de Alcance/Execução da meta no ciclo	<p>O que será entregue em cada período do ciclo da ADI.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Ciclo</th> <th>Previsão de alcance % acumulado</th> <th>Produto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1º Monitoramento Jul-set</td> <td>-</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>2º Monitoramento Jul-dez</td> <td>80%</td> <td>1º Relatório</td> </tr> <tr> <td>3º Monitoramento Jul-mar</td> <td>-</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>4º Monitoramento Jul-jun</td> <td>100%</td> <td>2º Relatório</td> </tr> </tbody> </table>	Ciclo	Previsão de alcance % acumulado	Produto	1º Monitoramento Jul-set	-	-	2º Monitoramento Jul-dez	80%	1º Relatório	3º Monitoramento Jul-mar	-	-	4º Monitoramento Jul-jun	100%	2º Relatório	
Ciclo	Previsão de alcance % acumulado	Produto															
1º Monitoramento Jul-set	-	-															
2º Monitoramento Jul-dez	80%	1º Relatório															
3º Monitoramento Jul-mar	-	-															
4º Monitoramento Jul-jun	100%	2º Relatório															
Governabilidade	<p>() Esforço Amplo (Envolve outras esferas do SNVS) (x) Esforço Restrito (Depende exclusivamente da Anvisa)</p>																
Limitações/Riscos relacionados	<p>O alcance da meta pode ser comprometido pela diminuição nos recursos orçamentários, aumento de atribuições devido a alteração na estrutura organizacional (ex: alteração/revisão nos processos de trabalho e incorporação de novo procedimentos de inspeção/fiscalização). A realização da inspeção também depende do tempo para instrução do processo de afastamento (cerca de 60 dias) e das variáveis envolvidas na instrução deste processo.</p>																
Fonte de dados	Dados do Datavisa associados a planilhas gerenciais da GGINP																
HOMOLOGAÇÃO DA FICHA																	
Versão da Ficha	1.0																
Elaborada por	Marcelo Sidi Garcia Marcele Cristina Alves Rosa																
Revisada por	Felipe Augusto Gomes Sales																
Data da implementação	01/07/2016																