



PLANO DE DADOS ABERTOS

Out/2023 – Set/2025

Copyright © 2023. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte. É vedada a impressão, distribuição, reprodução desta obra para fins comerciais sem a prévia e expressa anuência da Anvisa.

DIRETOR-PRESIDENTE

Antônio Barra Torres

DIRETORES

Meiruze Sousa Freitas

Daniel Meirelles Fernandes Pereira

Romison Rodrigues Mota

Marcelo Mario Matos Moreira

CHEFE DE GABINETE

Karin Schuck Hemesath Mendes

GERENTE-GERAL DE CONHECIMENTO, INOVAÇÃO E PESQUISA (GGCIP)

Artur Iuri Alves de Sousa

COORDENADOR DE GOVERNANÇA, CIÊNCIA E INTELIGÊNCIA DE DADOS (CGINT)

Anderson da Mota Ribeiro

EQUIPE TÉCNICA

Ronan Gabriel Pereira dos Santos

Vitor Carneiro Curado

Deiner Cruvinel

ELABORAÇÃO

Yannie Silveira Gonçalves

Anderson da Mota Ribeiro

Artur Iuri Alves de Sousa

Ronan Gabriel Pereira dos Santos

Vitor Carneiro Curado

SUMÁRIO

I. INTRODUÇÃO	4
II. CENÁRIO INSTITUCIONAL	5
III. OBJETIVOS.....	6
A. OBJETIVO GERAL	6
B. OBJETIVOS ESPECÍFICOS	6
IV. CONSTRUÇÃO E EXECUÇÃO DO PLANO DE DADOS ABERTOS.....	6
V. DADOS SELECIONADOS PARA ABERTURA	8
VI. O PROCESSO DE CATALOGAÇÃO	13
VII. SUSTENTAÇÃO, MONITORAMENTO E CONTROLE	13
A. MONITORAMENTO E CONTROLE.....	14
B. COMUNICAÇÃO E PARTICIPAÇÃO SOCIAL	14
VIII. PLANO DE AÇÃO.....	15
A. ELABORAÇÃO E SUSTENTAÇÃO DO PDA	15
B. CRONOGRAMA DE ABERTURA DAS BASES	15
C. CRONOGRAMA DE PROMOÇÃO, FOMENTO, USO E REUSO DAS BASES.....	22
IX. ANEXOS.....	23
A. INVENTÁRIO DE BASES DE DADOS DA ANVISA	23

I. INTRODUÇÃO

O Plano de Dados Abertos (PDA) da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) para o período de 2023-2025 é uma representação tangível do compromisso da Agência com a transparência, a responsabilidade e o engajamento público. Este plano, alinhado com o Decreto nº 8.777 de 2016, se posiciona como um método de abertura consciente e eficaz de dados na Anvisa.

O cerne do PDA se volta para a democratização do acesso a bases de dados relevantes, dentro dos parâmetros legais, como os estabelecidos pela Lei de Acesso à Informação (LAI).

O PDA está ancorado em uma série de normativos que estabelecem a transparência e o acesso à informação como pilares da governança pública no Brasil. Este esforço legislativo teve início com a Constituição Federal de 1988 e foi seguido por diversas leis complementares focadas na responsabilidade fiscal e transparência orçamentária. Leis como a LAI e suas regulamentações subsequentes forneceram mecanismos práticos para garantir o direito ao acesso à informação.

O país também fez avanços significativos em interoperabilidade e acessibilidade digital. Normativas como e-PING, e-MAG e e-VoG são instrumentos que facilitam essa integração. Esse esforço é complementado por decretos que facilitam o compartilhamento de dados espaciais e abertos e por legislações voltadas para a proteção de dados pessoais, como a Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais (LGPD).

A política de dados também está em sintonia com iniciativas mais amplas, como a Política Nacional de Governo Aberto e a Estratégia de Governo Digital. Essas políticas unificam e fortalece os múltiplos esforços em direção a um governo transparente e responsável. A inserção do Brasil em acordos internacionais, como a Parceria para Governo Aberto, reforça ainda mais o compromisso com práticas transparentes e participativas.

O PDA Anvisa tem vigência de dois anos, contados a partir de sua publicação oficial, e pode ser revisto a qualquer momento para melhor refletir as necessidades da sociedade e os avanços tecnológicos. E estará disponível para consulta tanto no Portal Brasileiro de Dados Abertos quanto no site oficial da Anvisa, permitindo um acesso democrático e abrangente.

Relatos de problemas técnicos, inconsistências ou sugestões a respeito do PDA-Anvisa 2023-2035 podem ser realizados por meio dos canais de atendimento da Anvisa, propostos em seu portal eletrônico oficial. E servirão de insumo para o contínuo aprimoramento do PDA.

Por fim, vale ressaltar os benefícios intrínsecos à abertura de dados. Dados abertos são mais do que simples conjuntos de informações; são ferramentas poderosas que

beneficiam tanto a sociedade, facilitando o acesso à informação e o exercício do controle social, quanto a administração pública, otimizando processos e estimulando o desenvolvimento econômico.

II. CENÁRIO INSTITUCIONAL

A elaboração e a revisão do PDA-Anvisa 2023-2025 se relacionam e estão alinhadas com os seguintes instrumentos e instâncias de gestão:

Planejamento Estratégico (PE-ANVISA – 2020-2023)

Em seu mapa estratégico, organizado por meio de objetivos estratégicos, são direcionados o comportamento e o desempenho institucional de modo claro e transparente a todos os níveis gerenciais, servidores e à sociedade, quanto ao foco e à estratégia de atuação escolhidos pela Anvisa, além de subsidiar a alocação de esforços da organização, evitando a dispersão de ações e recursos. O PDA-Anvisa 2023-2025 está diretamente ligado a dois desses objetivos:

- Objetivo Estratégico 11: Promover a gestão da informação, a desburocratização e a transformação digital; e
- Objetivo Estratégico 13: Aprimorar a comunicação institucional.

Comitê de Governança Digital (CGD)

O CGD é a instância de apoio à governança interna da Anvisa responsável pelo suporte e assessoramento à Diretoria Colegiada da Anvisa (Dicol) nas ações estratégicas relativas à tecnologia da informação (TI), gestão e segurança da informação e governança digital no âmbito da Anvisa. Dentre as suas competências estão: deliberar sobre os assuntos relativos à implementação das ações de governo digital e ao uso de recursos de TI; avaliar e propor as estratégias, as políticas, as diretrizes, os planos, as normas e os processos de TI; avaliar e propor à Dicol o Plano de Transformação Digital (PTD), Plano Diretor de Tecnologia da Informação e Comunicação (PDTIC), Plano de Dados Abertos (PDA) e Plano Estratégico de TI (PETI).

Política de Atendimento ao Público

Instituída pela Portaria PT Anvisa nº 52, de 27 de janeiro de 2021, tem por objetivo definir os princípios e as diretrizes que orientam todas as unidades organizacionais da Anvisa e todos os agentes públicos que nela atuam, de modo a garantir a qualidade e a celeridade na prestação dos serviços de atendimento ao público.

III. OBJETIVOS

A. OBJETIVO GERAL

Promover a abertura de dados na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), zelando pelos princípios da publicidade, transparência e eficiência, visando ao aumento da disseminação de dados e informações para a sociedade, bem como a melhoria da qualidade dos dados disponibilizados, de forma a dar maior suporte à tomada de decisão pelos gestores públicos e ao controle social.

B. OBJETIVOS ESPECÍFICOS

A iniciativa de abertura de dados da Anvisa se propõe a:

- Inventariar as bases de dados sob a guarda da Anvisa;
- Propiciar o conhecimento público sobre as bases de dados mantidas pela Anvisa;
- Compreender as bases que são de maior interesse público;
- Identificar prioridades e disponibilizar dados em formatos abertos;
- Estimular a interoperabilidade de dados e sistemas governamentais pela publicação de dados em formato processável por softwares/aplicativos, conforme padrões estabelecidos;
- Melhorar a gestão da informação e de dados;
- Promover a melhoria contínua da qualidade dos dados disponibilizados;
- Incrementar os processos de transparência e de acesso a informações públicas;
- e
- Estimular a visualização da informação das ações de governo.

IV. CONSTRUÇÃO E EXECUÇÃO DO PLANO DE DADOS ABERTOS

Para a elaboração do PDA-ANVISA 2023-2025 foram percorridas as seguintes etapas:

- Identificação e consolidação de uma listagem de bases de dados da Anvisa ainda não publicadas no Portal de Dados Abertos do Governo Federal (Anexo A), com base em:
 - informações recebidas da Gerência-Geral de Tecnologia da Informação (GGTIN) sobre as bases de dados e sistemas de informação mantidas pela Anvisa;
 - levantamento das bases de dados analíticas desenvolvidas pela Coordenação de Governança, Ciência e Inteligência de Dados (CGINT) da Gerência-Geral de Conhecimento, Inovação e Pesquisa (GGCIP), por meio de projetos de Inteligência de Dados;

- lista de bases de dados já publicadas no Portal de Dados Abertos do Governo Federal;
- consulta dirigida para identificação das bases de dados de maior interesse da sociedade; e
- matriz de priorização para a identificação das bases de dados candidatas a serem incluídas no PDA-ANVISA 2023-2025.

Para mensuração do interesse da sociedade sobre as bases de dados da Anvisa, entre os dias 03 e 22/11/2022 foi realizada consulta dirigida, com orientação disponibilizadas no portal da Anvisa: (<https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/regulamentacao/participacao-social/consultas-dirigidas>), que listou todas as bases de dados da Anvisa e solicitou que, da lista apresentada, fossem marcadas as bases de dados de interesse.

Após o resultado da consulta dirigida, foi elaborada uma matriz de priorização (Anexo B), conforme descrito abaixo:

- O Interesse da Sociedade foi medido pelo percentual de respostas indicando cada base como de interesse, sendo esse percentual convertido em número inteiro (pontuação), de forma direta. Por exemplo, se uma base de dados foi marcada como de interesse por 80% dos respondentes, o valor de Interesse da Sociedade, por Base de Dados, foi igual a 80.
- Uma análise técnica agrupou as bases de dados em projetos necessários para o desenvolvimento para posterior publicação no Portal de Dados Abertos do Governo Federal. Assim, as bases de dados agrupadas em um mesmo projeto receberam como valor de Interesse da Sociedade a maior pontuação encontrada entre essas bases de dados do grupo. Por exemplo, se uma base de dados de Filas de Análise de Alimentos obteve pontuação 80 e a base de dados de Filas de Análise de Medicamentos obteve pontuação 70, após o agrupamento por projeto, ambas ficaram com 80, dentro do projeto corporativo de Filas de Análise.
- Adicionalmente, para cada projeto relacionado, foi atribuída uma pontuação segundo o grau de complexidade (Tabela 1: Critérios para atribuição do peso segundo o grau de complexidade do projeto).

Tabela 1: Critérios para atribuição do peso segundo o grau de complexidade do projeto

COMPLEXIDADE	DESCRIÇÃO	PONTUAÇÃO
1	Base de dados já publicada em formato aberto, porém, ainda não disponibilizada no portal de dados abertos do Governo Federal.	20

COMPLEXIDADE	DESCRIÇÃO	PONTUAÇÃO
2	Os dados candidatos à abertura estão contidos em bases de dados analíticos já entregue(s) por meio de projetos de Inteligência de Dados.	15
3	Os dados candidatos à abertura estão contidos em bases de dados analíticos previstas em projeto(s) de Inteligência de Dados já em desenvolvimento.	10
4	Os dados candidatos à abertura estão contidos em bases de dados analíticos previstas em projeto(s) de Inteligência de Dados que estão na fila de desenvolvimento.	5
5	Os dados candidatos à abertura ainda não contidos em nenhuma base de dados analíticos entregues, em desenvolvimento ou na fila.	0

- O valor final de pontuação de priorização das bases de dados foi obtido pela soma da pontuação de Interesse da Sociedade por Projeto com a pontuação de Complexidade do Projeto. Por exemplo, se uma base de dados obteve uma pontuação de Interesse da Sociedade por Projeto igual a 80 e uma pontuação de Complexidade do Projeto igual a 20, o valor final de sua pontuação de Priorização foi igual a 100.

Após a elaboração da Matriz de Priorização das bases de dados, com base no interesse da sociedade e na complexidade do projeto para disponibilização dos dados em formato aberto, foram consideradas para o PDA-Anvisa 2023-2025 as bases de dados que obtiveram uma pontuação final de priorização maior ou igual a 65.

V. DADOS SELECIONADOS PARA ABERTURA

Foram identificados 27 conjuntos de dados que atenderam aos critérios de priorização estabelecidos. Dessa forma, os dados com compromisso de abertura, nesta iniciativa, estão presentes na.

Tabela 2: Bases de dados para o PDA-Anvisa 2023-2025

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	CURADORIA
Configurações das Filas de Análise da Anvisa	Dados sobre a relação dos assuntos e situações configuradas para incluir as petições em suas respectivas filhas de análise da Anvisa.	GGCIP
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Alimentos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Alimentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo	GGALI

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	CURADORIA
	documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Cosméticos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Cosméticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GHCOS
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Insumos Farmacêuticos	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Insumos Farmacêuticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGMED GGBIO
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Insumos Farmacêuticos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Insumos Farmacêuticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGMED GGBIO
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Medicamentos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Medicamentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGMED GGBIO
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos Derivados do Tabaco em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos Derivados do Tabaco, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento. Ou seja, petições com análise ainda não finalizada e que estejam na fila de análise, em análise, em exigência ou alguma outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGTAB
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos para Saúde em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos para Saúde, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGTPS

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	CURADORIA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Saneantes em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Saneantes, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	GHCOS
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Toxicologia em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Toxicologia, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	GGTOX
Ciclo de Vida da Análise de Petições Relacionadas a Empresas em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições relacionadas a empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE), informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	GGFIS
Fabricantes de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA)	<p>Dados sobre empresas fabricantes de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA)</p>	GGFIS
Filas de Análise de Alimentos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Alimentos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	GGALI
Filas de Análise de Cosméticos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Cosméticos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas</p>	GHCOS

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	CURADORIA
	permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	
Filas de Análise de Derivados do Tabaco: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Derivados do Tabaco ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGTAB
Filas de Análise de Insumos Farmacêuticos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Insumos Farmacêuticos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGMED GGBIO
Filas de Análise de Medicamentos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Medicamentos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGMED GGBIO
Filas de Análise de Petições Relacionadas a Empresas: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Petições Relacionadas a Empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE) ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGFIS
Filas de Análise de Produtos para Saúde: Configurações Atuais	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Produtos para Saúde ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a	GGTPS

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	CURADORIA
Aplicadas ao Histórico de Petições	base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	
Filas de Análise de Saneantes: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Saneantes ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GHCOS
Filas de Análise de Toxicologia: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Toxicologia ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGTOX
Descontinuação de Medicamentos	Dados sobre a análise de petições de descontinuação de medicamentos.	GGFIS
Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE)	Dados sobre Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE), concedidas ou analisadas pela Anvisa.	GGFIS
Certificados de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Medicamentos	Dados sobre a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de medicamentos.	GGFIS
Certificados de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Produtos para Saúde	Dados sobre a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Produtos para Saúde, atestando que determinado estabelecimento cumpre procedimentos e práticas estabelecidos em normas específicas da Agência	GGFIS
Decisões sobre Processos Administrativos Sanitários (PAS)	Dados sobre decisões das instâncias de julgamento de Processos Administrativos Sanitários (PAS).	CAJIS GGREC SGCOL

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	CURADORIA
Sistema Eletrônico de Informações (SEI)	Dados sobre documentos administrativos da Anvisa cadastrados no Sistema Eletrônico de Informações (SEI).	GGCIP

VI. O PROCESSO DE CATALOGAÇÃO

De acordo com o Manual de Elaboração de Planos de Dados Abertos (PDA) da CGU, a abertura de dados deve seguir os passos:

1. Realizar discussões com as unidades organizacionais finalísticas do órgão para contextualizá-las a respeito da Política de Dados Abertos e definir responsáveis pela elaboração e cumprimento do PDA.
2. Elaborar o inventário de bases de dados do órgão/entidade (Anexo A).
3. Adotar um instrumento de participação social para identificar a demanda do cidadão pelas bases do órgão. Neste caso foi realizada a consulta pública.
4. Elaborar uma matriz de priorização para direcionar os esforços de abertura de cada uma das bases (Anexo B).
5. Listar as bases que serão abertas.
6. Elaborar um cronograma de abertura das bases fundamentado nos resultados relacionados aos critérios de priorização.]
7. Definir estratégias e cronogramas para a publicação, sustentação, difusão e fomento ao uso dessas bases, bem como de outras que já tenham sido disponibilizadas anteriormente ao PDA.
8. Registrar todas as ações e estratégias definidas nos passos anteriores no presente documento, o Plano de Dados Abertos da Anvisa.

As bases de dados publicadas em formato aberto serão catalogadas no Portal Brasileiro de Dados Abertos e na Página de Dados Abertos da Anvisa.

O processo de catalogação dos dados publicados em formato aberto será realizado pela Coordenação de Governança, Ciência e Inteligência de Dados (CGINT), vinculada à Gerência-Geral de Conhecimento, Inovação e Pesquisa (GGCIP), em conjunto com a Gerência-Geral de Gestão da Tecnologia da Informação (GGTIN) e suas áreas técnicas, cujos responsáveis utilizarão o Manual de Catalogação para realizar o cadastro, manutenção e revisão dos conjuntos de dados.

VII. SUSTENTAÇÃO, MONITORAMENTO E CONTROLE

A Coordenação de Governança, Ciência e Inteligência de Dados (CGINT) ficará responsável pela curadoria dos metadados do dados.gov.br.

A curadoria dos metadados compreende as seguintes atividades:

- Verificar, para efeitos de publicação, se os dados estão de acordo com os padrões da INDA e INDE (metadados atualizados contendo a descrição, contatos dos responsáveis pelas informações e dos outros metadados associados a cada conjunto de dados).
- Contatar o responsável pelos dados, caso se verifique que algum dos arquivos catalogados se tornou indisponível.
- Identificar e elaborar propostas para possíveis melhorias de qualidade dos dados disponibilizados e novos conjuntos de dados candidatos a abertura de dados.

No caso dos dados georreferenciados, competirá à Secretaria de Planejamento e Investimentos Estratégicos (SPI) a coordenação da publicação de dados sob responsabilidade dos demais atores da Anvisa, com apoio da Coordenação do SIC. A disponibilização de dados espaciais e a organização destas bases, contudo, estarão sujeitas às limitações técnicas da Agência, em atenção à diretriz de se publicar os dados considerados relevantes para a sociedade o mais rápido possível, no formato disponível e informando as eventuais limitações de qualidade dos dados.

Ressalta-se que os responsáveis pelas informações são as unidades setoriais da Agência.

A. MONITORAMENTO E CONTROLE

O PDA-Anvisa 2023-2025 será acompanhado pelo Comitê de Governança Digital (CGD) e monitorado pela Coordenação de Governança, Ciência e Inteligência de Dados (CGINT).

B. COMUNICAÇÃO E PARTICIPAÇÃO SOCIAL

A institucionalização do Plano de Dados Abertos, sua governança e revisões devem ser comunicadas por meio das páginas da Anvisa na Internet. Dessa forma são envolvidos os setores responsáveis pela publicação dos dados catalogados de modo a disseminar a cultura da transparência e solidificar a publicação de dados na rotina do órgão. Sempre que ocorrer a atualização ou a inserção de dados, devem ser realizadas ações específicas de comunicação, realizadas pela Assessoria de Comunicação (Ascom) de forma a haver ampla divulgação interna e externa à Agência.

Os materiais de divulgação levam em conta os interesses de diferentes segmentos de público: servidores do órgão; gestores públicos; produtores e usuários dos dados; comunidade acadêmica; imprensa; e sociedade organizada e cidadão comum.

O cidadão poderá utilizar os canais de atendimento da Anvisa, como sua página na internet (<https://www.gov.br/Anvisa>) e sua Central de Atendimento (0800-6429782), para informar sobre problemas técnicos ou inconsistências encontradas nos dados publicados, o que será encaminhado à área responsável para tratamento e resposta.

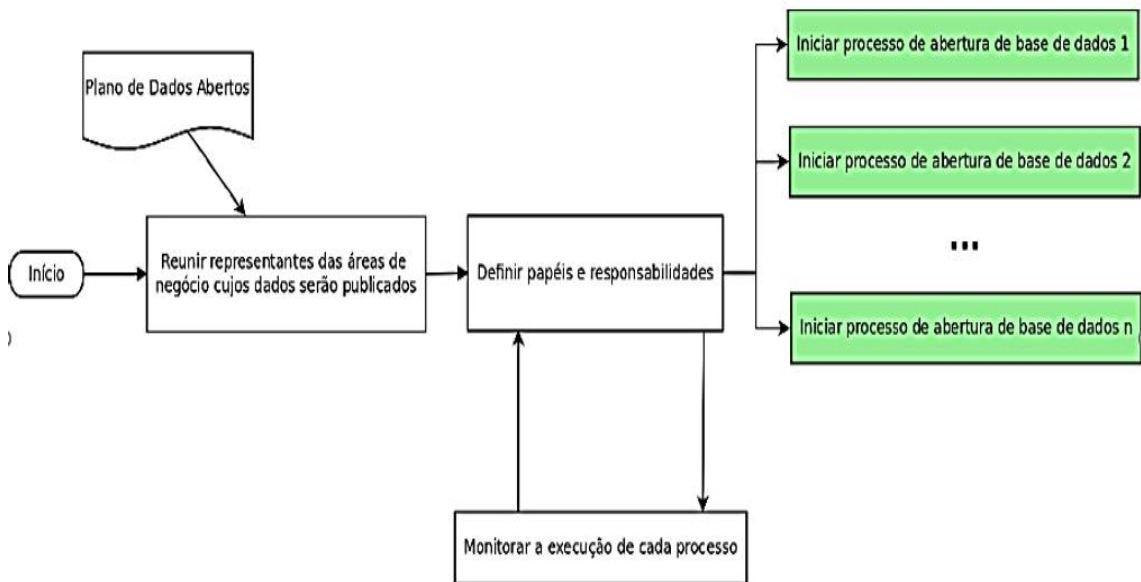
As principais formas de participação social adotadas para elaboração deste Plano e disponíveis para as sugestões de aprimoramento são as solicitações via e-SIC, Central de Atendimento ao Público da Anvisa (serviço de telefonia 0800), atendimento presencial (SIC-Anvisa), Ouvidoria e Pesquisa de Manifestação de Interesse em Acesso às Bases de Dados Públicas da Anvisa.

VIII. PLANO DE AÇÃO

A. ELABORAÇÃO E SUSTENTAÇÃO DO PDA

A execução do PDA-Anvisa 2023-2025 segue as etapas sugeridas pelo Kit de dados abertos, conforme Figura 1: Etapas da execução do PDA-Anvisa 2023-2025

Figura 1: Etapas da execução do PDA-Anvisa 2023-2025



B. CRONOGRAMA DE ABERTURA DAS BASES

Tabela 3: Cronograma de Abertura das Bases

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Configurações das Filas de Análise da Anvisa	Dados sobre a relação dos assuntos e situações configuradas para incluir as petições em suas respectivas filas de análise da Anvisa.	CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	nov/23

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Alimentos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Alimentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGALI alimentos @anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Cosméticos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Cosméticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GHCOS ghcos@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Insumos Farmacêuticos	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Insumos Farmacêuticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGMED medicamento. assessoria @anvisa.gov.br GGBIO ggbio@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Insumos Farmacêuticos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Insumos Farmacêuticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGMED medicamento. assessoria @anvisa.gov.br GGBIO ggbio@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	dez/23

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Medicamentos em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Medicamentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	<p>GGMED medicamento. assessoria @anvisa.gov.br</p> <p>GGBIO ggbio@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos Derivados do Tabaco em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos Derivados do Tabaco, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento. Ou seja, petições com análise ainda não finalizada e que estejam na fila de análise, em análise, em exigência ou alguma outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	<p>GGTAB ggtab@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos para Saúde em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos para Saúde, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	<p>GGTPS ggtps@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Saneantes em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Saneantes, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	<p>GHCOS ghcos@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	dez/23

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Toxicologia em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Toxicologia, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	<p>GGTOX toxicologia @anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	dez/23
Ciclo de Vida da Análise de Petições Relacionadas a Empresas em Andamento	<p>Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições relacionadas a empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE), informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise.</p> <p>IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.</p>	<p>COAFE/GGFIS coafe@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	dez/23
Filas de Análise de Alimentos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Alimentos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	<p>GGALI alimentos @anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	set/24

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Filas de Análise de Cosméticos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Cosméticos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	<p>GHCOS ghcos@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	set/24
Filas de Análise de Derivados do Tabaco: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Derivados do Tabaco ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	<p>GGTAB ggtab@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	set/24
Filas de Análise de Insumos Farmacêuticos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Insumos Farmacêuticos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	<p>GGMED medicamento. assessoria @anvisa.gov.br GGBIO ggbio@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	set/24

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
<p>Filas de Análise de Medicamentos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições</p>	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Medicamentos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	<p>GGMED medicamento. assessoria @anvisa.gov.br</p> <p>GGBIO ggbio@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	set/24
<p>Filas de Análise de Petições Relacionadas a Empresas: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições</p>	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Petições Relacionadas a Empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE) ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	<p>COAFE/GGFIS coafe@anvisa.gov.br</p> <p>CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br</p>	Diária	set/24

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Filas de Análise de Produtos para Saúde: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Produtos para Saúde ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGTPS ggtps@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	set/24
Filas de Análise de Saneantes: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Saneantes ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GHCOS ghcos@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	set/24
Filas de Análise de Toxicologia: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Toxicologia ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGTOX toxicologia @anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	set/24

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE E CONTATO DO RESPONSÁVEL	FREQUÊNCIA DE ATUALIZAÇÃO	META/PRAZO PARA BERTURA
Descontinuação de Medicamentos	Dados sobre a análise de petições de descontinuação de medicamentos.	GGFIS ggfis@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	jun/25
Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE)	Dados sobre Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE), concedidas ou analisadas pela Anvisa.	COAFE/GGFIS coafe@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	jun/25
Certificados de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Medicamentos	Dados sobre a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de medicamentos.	GGFIS ggfis@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	jun/25
Certificados de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Produtos para Saúde	Dados sobre a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Produtos para Saúde, atestando que determinado estabelecimento cumpre procedimentos e práticas estabelecidos em normas específicas da Agência	GGFIS ggfis@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Diária	jun/25
Decisões sobre Processos Administrativos Sanitários (PAS)	Dados sobre decisões das instâncias de julgamento de Processos Administrativos Sanitários (PAS).	CAJIS cajis@anvisa.gov.br GGREC recursos @anvisa.gov.br SGCOL sgcol@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Mensal	set/25
Sistema Eletrônico de Informações (SEI)	Dados sobre documentos administrativos da Anvisa cadastrados no Sistema Eletrônico de Informações (SEI).	GEDOC/GGCIP gedoc@anvisa.gov.br CGINT/GGCIP cgint@anvisa.gov.br	Mensal	set/25

C. CRONOGRAMA DE PROMOÇÃO, FOMENTO, USO E REUSO DAS BASES

Tabela 4: Cronograma de Promoção, Fomento, Uso e Reuso das Bases

NOME DA AÇÃO	DESCRIÇÃO	MÊS/ANO DA REALIZAÇÃO	UNIDADE, NOME E CONTATO DO RESPONSÁVEL
Publicação de notícias.	Publicação de notícias, no Portal e nas redes sociais da Anvisa, informando sobre a publicação do PDA-Anvisa 2023-2025.	Out/23	CGINT/GGCIP Anderson da Mota Ribeiro cgint@anvisa.gov.br ASCOM ascom@anvisa.gov.br

NOME DA AÇÃO	DESCRIÇÃO	MÊS/ANO DA REALIZAÇÃO	UNIDADE, NOME E CONTATO DO RESPONSÁVEL
Publicação de notícias.	Publicação de notícias, no Portal e nas redes sociais da Anvisa, sempre que uma ou mais bases de dados abertos forem abertas.	Até o mês seguinte à abertura da(s) base(s) de dados.	CGINT/GGCIP Anderson da Mota Ribeiro cgint@anvisa.gov.br ASCOM ascom@anvisa.gov.br
Publicação de notícias.	Publicação de notícias, no Portal e nas redes sociais da Anvisa, sempre que houver alterações no PDA-Anvisa 2023-2025.	Até o mês seguinte à alteração no PDA-Anvisa 2023-2025	CGINT/GGCIP Anderson da Mota Ribeiro cgint@anvisa.gov.br ASCOM ascom@anvisa.gov.br

IX. ANEXOS

A. INVENTÁRIO DE BASES DE DADOS DA ANVISA

Tabela 5: Inventário de Bases de Dados da Anvisa

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Preços de Medicamentos no Brasil – Consumidor	Dados da lista de preços de Medicamentos, contemplando o Preço Fábrica, ou Preço Fabricante (PF), que é o preço máximo permitido para venda a farmácias e drogarias. E o Preço Máximo ao Consumidor (PMC), que indica o preço máximo permitido para venda ao consumidor.	SCMED	Sim	Normas de regulação para o setor farmacêutico e criação da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - CMED. Lei nº 10.742/2003.
Preços de Medicamentos no Brasil – Governo	Dados da lista de preços de Medicamentos, contemplando o Preço Fábrica, ou Preço Fabricante (PF), que é o preço máximo permitido para venda a farmácias e drogarias. E o Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG), que indica o preço máximo permitido para venda aos entes da administração pública.	SCMED	Sim	Normas de regulação para o setor farmacêutico e criação da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - CMED. Lei nº 10.742/2003.
Recebimento e Cadastro de Documentos	Dados sobre a quantidade de documentos protocolados na Anvisa e encaminhados às áreas técnicas responsáveis por suas análises.	GEDOC/GGCIP	Sim	Política Nacional de Vigilância Sanitária, Lei nº 9.782/1999.
Configurações das Filas de Análise da Anvisa	Dados sobre a relação dos assuntos e situações configuradas para incluir as petições em suas respectivas filas de análise da Anvisa.	CGINT/GGCIP	Não	

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Filas de Análise de Alimentos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Alimentos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	GGALI	Não	Política Nacional de Alimentação e Nutrição, Decreto nº 7.272/2010.
Filas de Análise de Cosméticos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Cosméticos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	GHCOS	Não	Regulamentação de Cosméticos, RDC Anvisa nº 7/2015.
Filas de Análise de Derivados do Tabaco: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	<p>Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Derivados do Tabaco ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada.</p> <p>IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.</p>	GGTAB	Não	Controle do Tabagismo, Lei nº 9.294/1996.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Filas de Análise de Insumos Farmacêuticos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Insumos Farmacêuticos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Filas de Análise de Medicamentos: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Medicamentos ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Filas de Análise de Petições Relacionadas a Empresas: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Petições Relacionadas a Empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE) ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	COAFE/ GGFIS	Não	Regulamentação e Fiscalização de empresas, Lei nº 13.097/2015.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Filas de Análise de Produtos para Saúde: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Produtos para Saúde ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGTPS	Não	Regulação de Equipamentos Médicos, RDC Anvisa nº 185/2001.
Filas de Análise de Saneantes: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Saneantes ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GHCOS	Não	Regulamentação de Saneantes, RDC Anvisa nº 59/2010.
Filas de Análise de Toxicologia: Configurações Atuais Aplicadas ao Histórico de Petições	Esta base de dados aplica as configurações atuais das filas de análise de Toxicologia ao histórico de petições da Anvisa. Ela reorganiza o histórico dessas petições com base nessas configurações atuais. Para petições que já teriam saído da fila, a base projeta as datas de entrada e saída. Para aquelas que ainda estariam na fila, ela projeta apenas a data de entrada. IMPORTANTE: Esta base não oferece um retrato histórico das filas de análise, uma vez que, no passado, as configurações de filas podem ter sido diferentes das configurações atuais. Ela apenas permite verificar o tempo de espera das petições que se enquadram nas configurações atuais de fila.	GGTOX	Não	Política Nacional de Agrotóxicos, Lei nº 7.802/1989.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Alimentos	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Alimentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGALI	Sim	Política Nacional de Alimentação e Nutrição, Decreto nº 7.272/2010.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Alimentos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Alimentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGALI	Não	Política Nacional de Alimentação e Nutrição, Decreto nº 7.272/2010.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Cosméticos	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Cosméticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GHCOS	Sim	Regulamentação de Cosméticos, RDC Anvisa nº 7/2015.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Cosméticos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Cosméticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GHCOS	Não	Regulamentação de Cosméticos, RDC Anvisa nº 7/2015.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Insumos Farmacêuticos	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Insumos Farmacêuticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Insumos Farmacêuticos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Insumos Farmacêuticos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Medicamentos	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Medicamentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGMED GGBIO	Sim	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Medicamentos em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Medicamentos, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos Derivados do Tabaco	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos Derivados do Tabaco, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGTAB	Sim	Controle do Tabagismo, Lei nº 9.294/1996.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos Derivados do Tabaco em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos Derivados do Tabaco, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento. Ou seja, petições com análise ainda não finalizada e que estejam na fila de análise, em análise, em exigência ou alguma outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGTAB	Não	Controle do Tabagismo, Lei nº 9.294/1996.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos para Saúde	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos para Saúde, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGTPS	Sim	Regulação de Equipamentos Médicos, RDC Anvisa nº 185/2001.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Produtos para Saúde em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Produtos para Saúde, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGTPS	Não	Regulação de Equipamentos Médicos, RDC Anvisa nº 185/2001.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Saneantes	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Saneantes, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GHCOS	Sim	Regulamentação de Saneantes, RDC Anvisa nº 59/2010.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Saneantes em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Saneantes, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GHCOS	Não	Regulamentação de Saneantes, RDC Anvisa nº 59/2010.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Toxicologia	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Toxicologia, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	GGTOX	Sim	Política Nacional de Agrotóxicos, Lei nº 7.802/1989.
Ciclo de Vida da Análise de Petições de Toxicologia em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições de Toxicologia, informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	GGTOX	Não	Política Nacional de Agrotóxicos, Lei nº 7.802/1989.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Ciclo de Vida da Análise de Petições Relacionadas a Empresas	Dados sobre o ciclo de vida da análise de Petições Relacionadas a Empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE), informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até o resultado da análise, incluindo as datas de início e fim de cada etapa. IMPORTANTE: Apenas petições com análise finalizada.	COAFE/ GGFIS	Sim	Regulamentação e Fiscalização de empresas, Lei nº 13.097/2015.
Ciclo de Vida da Análise de Petições Relacionadas a Empresas em Andamento	Dados sobre o ciclo de vida da análise de petições relacionadas a empresas, incluindo Autorização de Funcionamento de Empresas (AFE), informando as principais etapas relacionadas ao processo de análise, desde o recebimento do documento pela Anvisa até a etapa atual do processo de análise. IMPORTANTE: Apenas petições com o processo de análise em andamento, com o processo de análise não finalizado, incluindo documentos na fila, em análise ou outra etapa do seu ciclo de vida de análise.	COAFE/ GGFIS	Não	Regulamentação e Fiscalização de empresas, Lei nº 13.097/2015.
Pareceres Eletrônicos da Anvisa	Dados sobre pareceres eletrônicos da Anvisa.	GEDOC/ GGCIP	Não	
Alimentos Regularizados e Situação do Registro	Dados sobre Alimentos Regularizados, incluindo a situação de registro ativo ou não, de acordo como informado no portal de consultas da Anvisa.	GGALI	Sim	Política Nacional de Alimentação e Nutrição, Decreto nº 7.272/2010.
Cosméticos Regularizados e Situação do Registro	Dados sobre Cosméticos Regularizados, incluindo a situação de registro ativo ou não, de acordo como informado no portal de consultas da Anvisa.	GHCOS	Sim	Regulamentação de Cosméticos, RDC Anvisa nº 7/2015.
Medicamentos Regularizados e Situação do Registro	Dados sobre Medicamentos Regularizados, incluindo a situação de registro ativo ou não, de acordo como informado no portal de consultas da Anvisa.	GGMED GGBIO	Sim	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Produtos Derivados do Tabaco Regularizados e Situação do Registro	Dados sobre Produtos Derivados do Tabaco Regularizados, incluindo a situação de registro ativo ou não, de acordo como informado no portal de consultas da Anvisa. Considera-se produto derivado do tabaco, qualquer produto manufaturado que contenha tabaco em sua composição.	GGTAB	Sim	Controle do Tabagismo, Lei nº 9.294/1996.
Produtos para Saúde Regularizados e Situação do Registro	Dados sobre Produtos para Saúde Regularizados, incluindo a situação de registro ativo ou não, de acordo como informado no portal de consultas da Anvisa.	GGTPS	Sim	Regulação de Equipamentos Médicos, RDC Anvisa nº 185/2001.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Saneantes Regularizados e Situação do Registro	Dados sobre Saneantes Regularizados, incluindo a situação de registro ativo ou não, de acordo como informado no portal de consultas da Anvisa. A área de Saneantes cuida de substâncias ou preparações destinadas à higienização, desinfecção ou desinfestação domiciliar, em ambientes coletivos e/ou públicos e no tratamento de água (Ref. Lei 6360/60). Os saneantes são classificados em notificados (Produtos de Risco I) e registrados (Produtos Risco II).	GHCOS	Sim	Regulamentação de Saneantes, RDC Anvisa nº 59/2010.
Notificações Simplificadas de Medicamentos	Dados sobre notificação de medicamentos isentos de registro, bem como habilitação e validação de empresas.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Monografias de Agrotóxicos	Dados sobre os ingredientes ativos de agrotóxicos em uso no Brasil. A base de dados consiste em informações extraídas das monografias de todos os ingredientes ativos de agrotóxicos com uso autorizado no país. As monografias são o resultado da avaliação e da reavaliação toxicológica dos ingredientes ativos destinados ao uso agrícola, domissanitário, não agrícola, em ambientes aquáticos e como preservante de madeira e contêm, entre outras informações, culturas autorizadas e respectivos limites máximos de resíduos para cada ingrediente ativo. IMPORTANTE: A avaliação de registro de agrotóxico não é competência somente da Anvisa, inclui também o Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (Mapa) e o Instituto Brasileiro do Meio Ambiente e dos Recursos Naturais Renováveis (Ibama). Cada órgão realiza a avaliação do produto de acordo com a sua competência legalmente estabelecida.	GGTOX	Sim	Política Nacional de Agrotóxicos, Lei nº 7.802/1989.
Substâncias de Produtos	Dados que armazena informações de substâncias cadastradas pela Anvisa que fazem ou fizeram parte de produtos cujo registro foi analisado pela Agência.	CGINT/ GGCIP	Não	
Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA)	Dados sobre Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA) de medicamentos.	GGMED GGBIO	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Restrições de Venda de Medicamentos	Dados sobre restrições de venda de medicamentos registrados.	GGFIS	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Descontinuação de Medicamentos	Dados sobre a análise de petições de descontinuação de medicamentos.	GGFIS	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Certificados de Alimentos	Dados sobre certificados de registros de alimentos, que atestam se um determinado produto alimentício está em conformidade com as regulamentações e normas sanitárias estabelecidas pela agência.	GGALI	Não	Política Nacional de Alimentação e Nutrição, Decreto nº 7.272/2010.
Certificados de Produtos para Saúde	Dados sobre certificados de registro de produtos para saúde, que atestam a conformidade e segurança de produtos relacionados à saúde, como dispositivos médicos, produtos para diagnóstico in vitro, produtos biológicos, e outros.	GGTPS	Não	Regulação de Equipamentos Médicos, RDC Anvisa nº 185/2001.
Padrões para Embalagens de Derivados do Tabaco	Dados sobre padrões para embalagens de derivados do tabaco.	GGTAB	Não	Controle do Tabagismo, Lei nº 9.294/1996.
Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE)	Dados sobre Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE), concedidas ou analisadas pela Anvisa.	COAFE/ GGFIS	Não	Regulamentação e Fiscalização de empresas, Lei nº 13.097/2015.
Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE) em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados (PAF)	Dados sobre Autorizações de Funcionamento de Empresas (AFE) em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados (PAF).	GIMTV/ GGPAF	Não	
Cadastro de Empresas Nacionais e Internacionais	Dados sobre as empresas nacionais e internacionais cadastradas no banco de dados da Anvisa.	GGFIS	Não	Política Nacional de Vigilância Sanitária, Lei nº 9.782/1999.
Fabricantes de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA)	Dados sobre empresas fabricantes de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos Ativos (IFA)	GGFIS	Não	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Certificados de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Medicamentos	Dados sobre a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de medicamentos.	GGFIS	Não	Regulamentação da produção de medicamentos, conforme a RDC Anvisa nº 301/2019.
Certificados de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Produtos para Saúde	Dados sobre a Certificação de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) de Produtos para Saúde, atestando que determinado estabelecimento cumpre procedimentos e práticas estabelecidos em normas específicas da Agência	GGFIS	Não	Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro, RDC 665/2022.
Processos de Fiscalização	Dados sobre processos de fiscalização analisados pela Gerência-Geral de Fiscalização da Anvisa.	GGFIS	Não	Política Nacional de Vigilância Sanitária, Lei nº 9.782/1999.
Decisões sobre Processos Administrativos Sanitários (PAS)	Dados sobre decisões das instâncias de julgamento de Processos Administrativos Sanitários (PAS).	CAJIS GGREC SGCOL	Não	Lei nº 6.437/1977

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Cadastro da Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde (Reblas)	Dados sobre os laboratórios analíticos que se relacionam com a Anvisa.	GELAS	Não	Sistema Nacional de Laboratórios de Saúde Pública. Portaria nº 2.031/2004.
Pesquisas Clínicas	Dados sobre pesquisas clínicas realizadas no Brasil.	COPEC/GGBIO	Não	Regulamento para realização de ensaios clínicos com medicamentos no Brasil, RDC Anvisa nº 9/2015.
Equivalência Farmacêutica e Bioequivalência	Dados sobre estudos de Equivalência Farmacêutica e Bioequivalência.	GGMED GGBIO	Não	Estudos de Equivalência Farmacêutica e de Perfil de Dissolução Comparativo, RDC Anvisa nº 31/2010.
Produção de Banco de Tecidos Humanos	São disponibilizados 4 arquivos com os dados abertos de produção dos bancos de tecidos, a saber: <ul style="list-style-type: none"> . Dados de Produção dos Bancos de Tecidos Oculares; . Dados de Produção dos Bancos de Tecidos Musculoesqueléticos; . Dados de Produção dos Bancos de Pele e . Dados de Produção dos Bancos de Tecidos Cardiovasculares. Os dados são provenientes de 4 formulários, nos quais os bancos de tecidos informam os seus dados de produção, obedecendo o disposto no art. 165 da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC Anvisa n. 55/2015, que dispõe sobre as Boas Práticas em Tecidos humanos para uso terapêutico.	GSTCO/GGBIO	Sim	
Produção de Unidades de Células Progenitoras Hematopoéticas de Medula Óssea (CPH-MO) e de Sangue Periférico (CPH-SP)	Os dados de Produção dos Centros de Células Progenitoras Hematopoéticas de medula óssea e sangue periférico para fins de transplante convencional são dados coletados dos Centros de Processamento Celular a partir de 2020. A nomenclatura dos Laboratórios de processamento de Células Progenitoras Hematopoéticas de medula óssea, de sangue periférico e dos Bancos de sangue de cordão umbilical e placentário foi atualizada de acordo com a publicação da RDC 214/2018 e, mais recentemente, pela RDC 508/2021, para Centros de Processamento Celular.	GSTCO/GGBIO	Sim	

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Produção dos Centros de Reprodução Humana Assistida	Os dados de produção dos centros de reprodução humana assistida é um projeto de Inteligência de Dados que extrai os dados do Sistema Nacional de Produção de Embriões (Sisembrio) que compila uma série de informações obtidas dos Centros de Reprodução Assistida e os dados estão disponíveis para a população, para o próprio estabelecimento e para as vigilâncias sanitárias de estados e municípios e Distrito Federal, que são responsáveis pelas inspeções e licenciamento sanitário local.	GSTCO/ GGBIO	Sim	
Filas de Análise de Processos Eletrônicos de Importação (PEI)	Dados sobre os tempos de filas de análise de e de análise de Análise de Processos Eletrônicos de Importação (PEI)	GCPAF/ GGPAF	Não	
Ciclo de Vida da Análise de Processos Eletrônicos de Importação (PEI)	Dados sobre as principais etapas relacionadas à análise de Processos Eletrônicos de Importação (PEI) na Anvisa, desde a emissão da guia até última finalização do processo, incluindo as datas de início e fim de cada etapa.	GCPAF/ GGPAF	Sim	
Petições de Importação via Remessa Expressa	Dados sobre a análise de petições de importação de produtos sujeitos à vigilância sanitária via remessa expressa.	GCPAF/ GGPAF	Não	
Licenças de Importação em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados	Dados sobre a análise de processos de licença de importação em portos, aeroportos, fronteiras e recintos alfandegados.	GCPAF/ GGPAF	Sim	
Entrada e Distribuição de Petições de Licenças, Permissões, Certificados e Outros Documentos (LPCO)	Dados sobre a entrada e distribuição de petições de Licenças, Permissões, Certificados e Outros Documentos (LPCO). Informações posteriores à entrada da petição no sistema da Anvisa não são apresentadas, pois a análise é feita no Sistema Integrado de Comércio Exterior (Siscomex), que não é mantido pela Anvisa.	GCPAF/ GGPAF	Não	
Certificado Internacional de Vacinação ou Profilaxia por meio do CIVNET	Dados sobre Certificados Internacionais de Vacinação ou Profilaxia (CIVP) emitidos por meio do sistema CIVNET.	GIMTV/ GGPAF	Não	
Certificado Internacional de Vacinação ou Profilaxia por meio do CIVP	Dados sobre Certificados Internacionais de Vacinação ou Profilaxia (CIVP) emitido por meio do serviço digital do portal GOV.BR.	GIMTV/ GGPAF	Não	
Inspeções de Embarcações	Dados sobre inspeções realizadas em embarcações.	GIMTV/ GGPAF	Não	

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Certificados de Embarcação	Dados sobre o monitoramento do índice de risco das embarcações e o quantitativo de solicitações de certificados de embarcações.	GIMTV/ GGPAF	Não	
Inspeções de Infraestrutura	Dados sobre inspeções realizadas nos ativos cadastrados no sistema Risk Manager (Sagarana) relacionados aos ambientes de infraestrutura de portos e aeroportos, como estabelecimentos de alimentação localizados em portos e aeroportos.	GIMTV/ GGPAF	Não	
Inspeções Sanitárias em Navios de Cruzeiro	Dados sobre Inspeções realizadas pelo Programa Nacional de Vigilância em Saúde para Navios de Cruzeiro	GIMTV/ GGPAF	Sim	
Eventos de Saúde em Navios de Cruzeiro	Dados sobre notificações de eventos de saúde a bordo de navios de cruzeiro (influenza, DDA, varicela e sarampo), provenientes do sistema Risk Manager (Sagarana).	GIMTV/ GGPAF	Não	
Eventos de Saúde Pública em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados (PAF)	Dados sobre notificações de eventos de saúde pública para monitoramento do cenário sanitário/epidemiológico dos pontos de entrada no país, com dados provenientes do sistema Risk Manager (Sagarana).	GIMTV/ GGPAF	Não	
Outros Eventos do Workflow em Portos, Aeroportos e Fronteiras (PAF)	Dados sobre notificações de outros eventos do workflow, incluindo eventos de risco, denúncias ou incidentes sanitários, ações de promoção da saúde e programa de monitoramento e qualidade de água e alimentos, para monitoramento do cenário sanitário/epidemiológico dos pontos de entrada no país, em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados (PAF).	GIMTV/ GGPAF	Não	
Capacidades Básicas em Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados (PAF)	Dados sobre capacidades básicas dos pontos de entrada no país, com informações sobre o resultado das inspeções realizadas em cada tipo de ambiente, processo ou serviço presente em cada ponto de entrada.	GIMTV/ GGPAF	Não	
Porto Sem Papel	Dados sobre a liberação das mercadorias em portos brasileiros.	GIMTV/ GGPAF	Não	
Tecnovigilância em Pós-Mercado	Dados sobre notificações de dispositivos médicos na fase de pós comercialização, com vistas a recomendar a adoção de medidas que garantam a proteção e a promoção da saúde da população. O objetivo é dar transparência e apresentar os dados provenientes de notificações realizadas por serviços que compõem a Rede Sentinela, outros serviços de saúde, profissionais, empresas detentoras de registro de produto, dentre outros.	GETEC/ GGMON	Sim	

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Ações de Campo e Alertas Sanitários em Tecnovigilância	Dados sobre ações de campo e alertas sanitários em tecnovigilância. A ação de campo é realizada pelo fabricante ou detentor de registro de produto para saúde, com objetivo de reduzir o risco de ocorrência de evento adverso relacionado ao uso de produtos para saúde já comercializados.	GETEC/ GGMON	Não	
Notificações em Farmacovigilância	Dados sobre notificações de suspeitas de eventos adversos a medicamentos e vacinas relatados por pacientes, cidadãos, profissionais de saúde, serviços de saúde e detentores de registro de medicamentos, por meio do sistema VigiMed.	GFARM/ GGMON	Sim	Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Hemovigilância em Pós-Mercado	Dados sobre notificações de eventos adversos relacionados ao ciclo do sangue com objetivo de melhorar a qualidade de produtos (sangue e hemocomponentes) e dos processos, bem como aumentar a segurança do doador e receptor. Evento adverso do ciclo do sangue é toda ocorrência adversa associada às etapas do ciclo do sangue que possa resultar em risco para a saúde do doador ou do receptor, tendo ou não como consequência uma reação adversa.	GHBIO/ GGMON	Sim	
Notificações Sobre Assistência à Saúde	Dados sobre o registro, triagem, investigação e acompanhamento de eventos adversos relacionados à assistência à saúde.	GGTES	Não	Programa Nacional de Segurança do Paciente (PNSP) - Portaria MS 529/2013
Notificações de Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS)	Dados dos formulários de notificação de Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS), que são infecções cuja aquisição está relacionada a procedimentos assistenciais ou internações.	GGTES	Não	Programa Nacional de Segurança do Paciente (PNSP) - Portaria MS 529/2013
Núcleo de Segurança do Paciente (NSP)	Dados sobre o cadastro dos Núcleos de Segurança do Paciente (NSP) no sistema Notivisa.	GGTES	Não	Programa Nacional de Segurança do Paciente (PNSP) - Portaria MS 529/2013, Instituição Notivisa - Portaria MS 1660/2009
Roteiro Objetivo de Inspeção (ROI)	O ROI é um instrumento de inspeção desenvolvido para realização de avaliação de serviços sujeitos a ação da vigilância sanitária. É constituído por uma série de indicadores formulados a partir da legislação. Os indicadores utilizados no roteiro são classificados em críticos e não-críticos, a depender da gravidade e do possível risco associado.	GGTES	Não	
Registro Nacional de Implantes (RNI)	Dados sobre implantes ortopédicos e stents cardiovasculares	GGTES	Não	

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Autorizações Emitidas no NDS (National Drug Control System)	Dados do Sistema NDS, que automatiza etapas de controle de substâncias e plantas sujeitas a controle especial da Portaria SVS/MS nº 344/1998 e de suas atualizações, nos níveis nacional e internacional, e permite a realização de pedidos de Autorizações de Importação (AI) e de Exportação (AEX) desses produtos à Anvisa.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Cadastro de Farmácias e Drogarias no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC)	Dados sobre farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC), que informam sobre a entrada (compra), venda, transferência e perda de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos).	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Entrada de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Industrializados	Dados sobre a compra (entrada) de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) por farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Industrializados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Entrada de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Manipulados	Dados sobre a compra (entrada) de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) por farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Manipulados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Perda de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Industrializados	Dados sobre a perda de medicamentos controlados e antimicrobianos industrializados em farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). A perda pode ser por vencimento do produto, quebra, e outros motivos. IMPORTANTE: Medicamentos Industrializados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Perda de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Manipulados	Dados sobre a perda de medicamentos controlados e antimicrobianos manipulados em farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). A perda pode ser por vencimento do produto, quebra, e outros motivos. IMPORTANTE: Medicamentos Manipulados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Transferência de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Industrializados	Dados sobre a transferência de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) entre farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Industrializados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Transferência de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Manipulados	Dados sobre a transferência de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) entre farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Manipulados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Venda de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos - Medicamentos Industrializados	Dados sobre a venda de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) em farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Industrializados.	GPCON	Sim	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Venda de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos - Medicamentos Manipulados	Dados sobre a venda de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) em farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Manipulados.	GPCON	Sim	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Estoque de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Industrializados	Dados sobre o estoque de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) em farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Industrializados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Estoque de Medicamentos Controlados e Antimicrobianos Manipulados	Dados sobre o estoque de medicamentos controlados e antimicrobianos (antibióticos) em farmácias e drogarias cadastradas no Sistema Nacional de Gerenciamento de Produtos Controlados e Antimicrobianos (SNGPC). IMPORTANTE: Medicamentos Manipulados.	GPCON	Não	Sistema Nacional de Políticas Públicas Sobre Drogas - SISNAD (Lei 11343/2006). Controle Sanitário do Comércio de Drogas, Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Correlatos (Lei 5991/73). Política Nacional de Medicamentos, Lei nº 9.787/1999. Lei nº 6.360/1976.
Participação em Consultas Públicas	Dados sobre consultas abertas para a população a respeito de temas de interesse à saúde da população.	ASREG	Sim	

NOME DA BASE DE DADOS	DESCRIÇÃO	UNIDADE	DADOS GOV.BR?	POLÍTICA PÚBLICA RELACIONADA
Ouvidoria	Dados sobre elogios e críticas do público em relação aos serviços da Anvisa.	Ouvidoria	Não	Lei de Acesso à Informação, Lei nº 12.527/2011.
Sistema de Atendimento ao Público (SAT)	Dados sobre o atendimento a demandas cadastradas no Sistema de Atendimento ao Público da Anvisa (SAT).	CGTAI/ GGCIP	Não	Lei de Acesso à Informação, Lei nº 12.527/2011.
Agendamento Eletrônico de Audiências pela Internet	Dados sobre o agendamento das reuniões com agentes internos ou externos que acontecem com a participação de servidores da Anvisa nas salas do Parlatório da Agência.	CGTAI/ GGCIP	Não	Lei de Acesso à Informação, Lei nº 12.527/2011.
Reuniões da Diretoria Colegiada da Anvisa	Dados sobre as reuniões da Diretoria Colegiada da Anvisa.	SGCOL	Não	Reuniões da Diretoria Colegiada da Anvisa
Sistema Eletrônico de Informações (SEI)	Dados sobre documentos administrativos da Anvisa cadastrados no Sistema Eletrônico de Informações (SEI).	GEDOC/ GGCIP	Não	Decreto 8539/2015. Adoção de Sistema Informatizado para Gestão de Documentos
Bases de Pesquisa Contratadas pela Anvisa	Dados sobre as bases de pesquisa contratadas pela Anvisa para apoio técnico e científico às suas atividades finalísticas.	GEDOC/ GGCIP	Não	
Controle de Bens Patrimoniais da Anvisa	Dados sobre o controle de bens patrimoniais e solicitações de serviços gerais na Anvisa.	GELOG/ GGGAF	Não	
Planejamento e Execução Orçamentária da Anvisa	Dados sobre o planejamento e a execução orçamentária da Anvisa por ano.	GEFIC/ GGGAF	Sim	
Arrecadação	Dados sobre a arrecadação da Anvisa.	GEGAR/ GGGAF	Não	
Ambiente Virtual de Aprendizagem em Vigilância Sanitária (AVA Visa)	Dados sobre o Ambiente Virtual de Aprendizagem em Vigilância Sanitária da Anvisa (AVA Visa).	GGPES	Não	
Sistema de Gestão por Competência (SGC)	Dados com informações sobre capacitações, formação e progressão de servidores da Anvisa.	GGPES	Não	
Programa de Gestão Orientada para Resultados (PGOR)	O Programa de Gestão Orientada para Resultados da Anvisa (PGOR) foi implantado na Anvisa em 2017. É uma ferramenta de gestão que objetiva o exercício de atividades em que os resultados de produtividade individual dos servidores possam ser efetivamente mensurados, por meio de elaboração e execução de planos de trabalho e avaliação contínua dos resultados.	GGPES	Não	