

O que é?

O [Painel de Processos Regulatórios em Andamento](#) é um quadro informativo que apresenta dados sobre os processos de regulação já iniciados, ou seja, que tiveram iniciativa regulatória publicada, e que ainda estão em andamento na Anvisa. Portanto, não inclui os processos regulatórios já concluídos com a publicação do respectivo instrumento regulatório (ex.: Resoluções da Diretoria Colegiada - RDC, Instruções Normativas ou Guias), bem como não abrange os atos normativos de atualizações periódicas, a exemplo da RDC de atualização da lista de substâncias de controle especial da Portaria nº 344/1998.

Para que serve?

O painel apresenta informações em tempo real sobre os processos regulatórios em andamento, constituindo assim uma fonte de grande valor para as áreas técnicas e Diretorias da Agência e para a sociedade, acompanharem, de modo rápido e sistemático, o andamento dos processos de atuação regulatória na Anvisa. Além de promover essas informações, o painel apresenta indicadores de base para traçar o perfil dos processos de regulação em curso. Dessa maneira, o painel não só facilita o monitoramento dos processos regulatórios, mas também configura um importante subsídio para a avaliação dos gestores a respeito da atuação regulatória. Ademais, o painel amplia a transparência, o controle e a participação da sociedade sobre a implementação de ações regulatórias em andamento na Agência.

Como utilizar?

As informações no painel são apresentadas de forma simples e intuitiva para facilitar a visualização dos dados. Na exibição inicial, as informações dizem respeito ao conjunto total de processos em andamento na Agência e, a partir da área de filtros ou através de cliques nos gráficos, é possível obter dados segmentados de acordo com o interesse na consulta.

Outras informações importantes

Os dados no painel serão atualizados a cada vez que a Gerência de Processos Regulatórios – GPROR/GGREG realizar novos registros de informações sobre os processos regulatórios. Tais informações são identificadas principalmente a partir das publicações no DOU, mas também podem ser originárias de deliberações da Diretoria Colegiada da Anvisa (Dicol), de dados no SEI (Sistema Eletrônico de Informações), nos formulários de iniciativa, nas fichas de planejamento dos temas da Agenda Regulatória, entre outras possíveis interações com as áreas técnicas responsáveis da Anvisa.