

Avaliação de Resultado Regulatório: manual da Anvisa explica como fazer

Fazer ARR não precisa ser complicado!

A Avaliação de Resultado Regulatório (ARR) é uma ferramenta fundamental para garantir que as regulamentações sejam realmente eficientes, eficazes e alinhadas com os objetivos estratégicos estabelecidos. Ela leva em conta não apenas o alcance dos objetivos iniciais de uma norma, mas também os impactos adicionais que surgiram no mercado e na sociedade como resultado da sua implementação.

À primeira vista, pode-se pensar que essa é uma atividade complexa, mas atuando de forma proporcional é possível planejar uma ARR de forma simples, com as informações desejadas.

Nesse contexto, a Anvisa elaborou o Manual de Avaliação de Resultado Regulatório, com o objetivo de fortalecer a capacidade das suas unidades organizacionais na condução das avaliações do resultado regulatório. Com uma linguagem simples, o manual detalha as etapas que compõem uma ARR, assim como apresenta os principais métodos e ferramentas envolvidos em cada uma delas.

Seguem abaixo alguns dos tópicos abordados no Manual de ARR:

- Fazer ARR não precisa ser complexo
- As etapas para a realização da ARR
- Abordagens de ARR
- Insumos para a ARR
- A importância de planejar a ARR
- Definição de indicadores
- Obtenção, análise e avaliação dos dados
- Métodos de avaliação
- Relatório de ARR e divulgação dos seus resultados

Apesar de o documento ter sido desenvolvido para o uso interno da Anvisa, entendeu-se que a sua publicação poderia contribuir com as ações de melhoria da qualidade regulatória no âmbito da Administração Pública Federal como um todo. Portanto, este material pretende auxiliar entidades governamentais, órgãos reguladores e profissionais envolvidos na formulação de instrumentos regulatórios a conduzirem avaliações sólidas e eficazes referentes aos impactos dessas normas.

[Clique aqui e confira o Manual de ARR na íntegra.](#)

Legislação

- [Decreto 10.411/2020](#)
- [Portaria 162/2021](#)

Página relacionada

- [Avaliação de Resultado Regulatório](#)

Confira aqui a notícia na íntegra: [Avaliação de Resultado Regulatório: manual da Anvisa explica como fazer — Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa \(www.gov.br\)](#)

Portal de Consultas: mais seguro, mais rápido e mais estável

Ferramenta foi aprimorada para atender melhor os usuários da Anvisa.

O Portal de Consultas Externas (consultas.anvisa.gov.br), que concentra boa parte das consultas disponibilizadas pela Anvisa, passou recentemente por aprimoramentos e correções para melhorar sua performance e acessibilidade. Entre as medidas, está a implementação do GovShield,

ferramenta de proteção de rede fornecida pelo Serviço Federal de Processamento de Dados (Serpro), que protege contra ataques cibernéticos e raspagem de dados (técnica na qual um programa de computador extrai dados dos resultados gerados por outro programa). Também foi feita a otimização de parâmetros de infraestrutura, para melhorar a disponibilidade de conexões com o banco de dados e garantir uma performance mais rápida para os usuários.

Essas ações são fruto de uma ação integrada das equipes da área de Tecnologia da Informação da Anvisa e estão alinhadas com o mantra da transformação digital da Agência: mais simples, mais rápida, mais inteligente.

É a Anvisa trabalhando para a melhoria contínua do seu parque tecnológico.

Leia aqui a notícia na íntegra: [Portal de Consultas: mais seguro, mais rápido e mais estável – Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa \(www.gov.br\)](#)

Agenda Regulatória 2024-2025: lista preliminar de temas está aberta a contribuições

Consulta dirigida dá início ao processo de construção da Agenda Regulatória (AR) 2024-2025 da Anvisa.

De 31 de julho a 14 de setembro, a sociedade e os entes do Sistema Nacional de Vigilância Sanitária (SNVS) poderão opinar na [consulta dirigida](#) sobre a [lista preliminar de temas propostos pela Anvisa para priorização na AR 2024-2025](#). Também é possível sugerir a inclusão de outros temas, caso alguma demanda regulatória de interesse não esteja presente na lista.

As contribuições poderão ser enviadas por meio de [formulário eletrônico](#), aberto à participação de qualquer interessado.

Para que essa participação seja efetiva, as contribuições devem ser claras e bem motivadas pelos interessados (veja a [Instrução para Participação](#)), trazendo informações que possibilitem a análise pelas unidades técnicas da Agência responsáveis pela priorização e seleção dos temas, conforme estabelecido no [Manual da AR](#).

Na quinta-feira (3/8), às 15h, será realizado um webinar para apresentação à sociedade dos principais elementos da AR 2024-2025 e orientações para o envio de contribuições à consulta dirigida. Para participar do webinar, não é necessário cadastro prévio: basta acessar este [link](#), no dia e horário marcados.

Entenda

A Agenda Regulatória (AR) é um instrumento de planejamento que tem a finalidade de conferir previsibilidade e dar transparência à atividade regulatória normativa. Ao divulgar antecipadamente os temas regulatórios priorizados para atuação, a Agenda permite que as partes interessadas se preparem para discutir e se adaptar a possíveis mudanças, contribuindo para a construção de um ambiente regulatório estável.

A construção participativa da AR é uma diretriz de destaque na Anvisa, sendo um reflexo do valor contributivo da sociedade para o alinhamento da atuação regulatória da Agência em sua missão de proteger e promover a saúde da população.

Leia aqui a notícia na íntegra: [Agenda Regulatória 2024-2025: lista preliminar de temas está aberta a contribuições – Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa \(www.gov.br\)](#)

Fonte: [Abimed](#), em 07.08.2023.