



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

INFORME AL CONGRESO 2012-2013

INSPECCIÓN, VIGILANCIA Y CONTROL EN EL SISTEMA GENERAL DE SEGURIDAD SOCIAL EN SALUD

El INVIMA ha constituido un grupo asesor a manera de unidad de trabajo con el propósito de conformar la inteligencia de negocio necesaria para operar un sistema de gestión de riesgos con doble alcance, hacia la institución y hacia el cumplimiento de su objeto misional. A su vez, la metodología estándar de gestión de riesgos como herramienta para mejorar la efectividad y la eficiencia de la función de inspección, vigilancia y control – IVC, se ha extendido a las áreas misionales del Invima y siendo ajustada a sus respectivas especificidades.

La independencia y transparencia esperada en la función misional del Instituto ya opera a través de la separación e individualización en diferentes áreas de las funciones de i) definición de criterios técnicos de seguridad y calidad y promoción de sistemas preventivos por producto objeto de vigilancia; ii) inspección, vigilancia y control operativo; y iii) fase sancionatoria, en las direcciones misionales, de operaciones y de responsabilidad sanitaria, respectivamente.

El sistema de control de la gestión se ha fortalecido mediante la integración de todos los criterios y estándares a satisfacer en un único sistema, que se espera relacionar con la métrica de evaluación del logro del recurso humano y de la efectividad de las acciones emprendidas, así como de la medición de los impactos alcanzados sobre la seguridad asociada al consumo, el mejoramiento del estatus sanitario del país y la consolidación de la confianza del consumidor en el sistema de vigilancia.

6.2 Sistema de Inspección, Vigilancia y Control de la calidad de los productos competencia del INVIMA

6.2.1. Acciones de Inspección, Vigilancia y Control

El Instituto en este periodo realizó en total 10.331 acciones de Inspección, Vigilancia y Control de la siguiente manera:

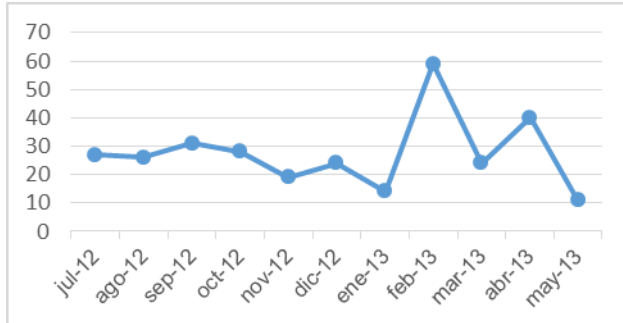
IVC	Alimentos	Cosméticos	Dispositivos	Medicamentos	Bancos de Sangre y puestos de control	A IPS por programa especial de farmacovigilancia	Plantas de beneficio animal de desposte y desprese	TOTAL ACCIONES DE IVC POR PERIODOS
Periodo Jul-Dic 2012	3883	29	97	74	33	91	540	4747
Periodo Ene-May 2012	4448	0	242	432	49	0	413	5584
TOTAL ACCIONES DE IVC								10331

Fuente: Plan Operativo Anual 2012 – Plan Operativo Anual corte Mayo 2013, oficina Asesora de Planeación. Visitas de certificación: Se realizaron un total de 303 visitas de certificación.

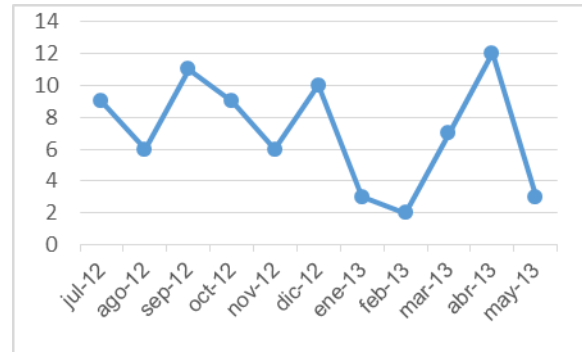


**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

✓ Visitas de verificación de requerimientos: Se realizaron un total de 78 visitas



Visitas de certificación, julio-2012 a mayo-2013
Fuente: Dirección de Dispositivos Médicos



Visitas de verificación de requerimientos, julio- 2012 a mayo- 2013

Bancos de Tejidos y Medula Ósea

Los Bancos de Tejidos que proveen córneas, piel, válvulas cardiacas, hueso y otros tejidos y células para implantes o injertos, son certificados por el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA en dos niveles: Condiciones Sanitarias mínimas y Buenas Prácticas.

TIPOS VISITAS	No. Visitas Realizadas
Condiciones sanitarias	3
Buenas prácticas	8
Visitas de ivc	6
Medidas sanitarias aplicadas	3

Fuente: Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

En las tres (3) medidas sanitarias aplicadas fueron cancelados dos (2) certificados de Buenas Prácticas y un (1) certificado de Condiciones Sanitarias.

Bancos de la Unidades de Biomedicina Reproductiva

Otra competencia es la Vigilancia y certificación a los bancos de biomedicina reproductiva (bancos de Gametos).

TIPOS VISITAS	No. Visitas Realizadas
Verificación requisitos sanitarios	7
Visitas ivc	6

Fuente: Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

6.2.2.1 Programas de Vigilancia y Control Post-comercialización, Programa Nacional DeMuestra la Calidad

El objetivo principal del programa DeMuestra la calidad, verifica el cumplimiento de las especificaciones de calidad de los medicamentos y Dispositivos Médicos seleccionados; las muestras de estos productos son tomadas en todo el país en diferentes tipos de establecimientos como lo son: fabricantes e importadores para el caso de dispositivos médicos y para medicamentos en servicios farmacéuticos hospitalarios, droguerías y distribuidores mayoristas.

Para Medicamentos:

El programa consta de tres etapas durante el análisis de las muestras de los medicamentos:

1. De análisis de muestras comerciales realizadas por los laboratorios de análisis de calidad de universidades públicas como lo son La Universidad Nacional de Colombia, La Universidad de Antioquia, La Universidad del Atlántico y La Universidad de Cartagena.
2. De confirmación de los resultados de las muestras comerciales por parte de los laboratorios del INVIMA.
3. De reconfirmación a través del análisis de las muestra de retención que reposan en las instalaciones del laboratorio fabricante.

La ejecución del programa en el año 2012 tuvo como objeto 21 principios activos, pertenecientes a 13 grupos terapéuticos diferentes y 3 formas farmacéuticas diferentes. Se desarrolló en 25 ciudades en las cuales se encuentran representadas todas las zonas climáticas del país. En desarrollo de esa actividad, tomaron 594 muestras con el apoyo técnico de las Secretarías de Salud de cada departamento; para el año 2013 tiene como objeto 15 principios activos, 11 grupos terapéuticos diferentes y 5 formas farmacéuticas diferentes.

A continuación se visualizan los resultados:

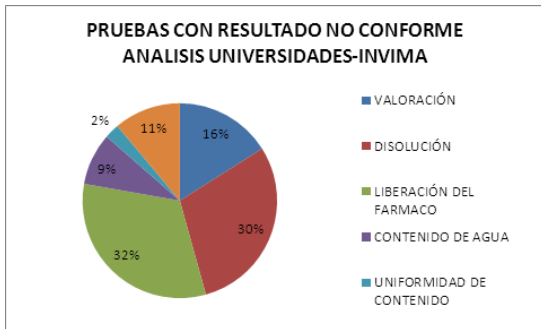
PERIODO	UNIDAD DE MEDIDA	RESULTADOS	ACCIONES
Julio 2012– Diciembre 2012	598 muestras (21 principios activos)	594 muestras analizadas, 57 no conformes	86 contra-muestras fueron enviadas al laboratorios del Invima para su análisis ¹
Enero 2013 – Mayo 2013	86 contra- muestras analizadas por el laboratorio del Invima (15 principios activos)	35 contra- muestras con resultados no conformes y 5 muestras de retención confirmatorios de resultados no conformes.	Se realizó proceso sancionatorio a 2 laboratorios por resultados no conformes; se envió a revisión de oficio 2 registros sanitarios, 4 laboratorios en proceso de investigación por resultados no conformes en contra-muestras.
Proyecto 2013	15 principios activos	Actualmente se encuentra en proceso de toma de muestras en todo el país.	

Fuente: Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos

¹ De parte del laboratorio del INVIMA se analizaron muestras adicionales de los medicamentos Diclofenaco retard, Efavirenz y Micofenolato, razón por la cual en el informe se indica que se analizaron 86 contra-muestra y no 57



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**



La gráfica indica la distribución de las no conformidades presentadas de los medicamentos analizados por los centros de análisis de las diferentes universidades, dentro la primera etapa de análisis del programa:

Valoración: está relacionado con la cuantificación del principio activo dentro del medicamento.

✓ Disolución: Es un factor importante en formas farmacéuticas sólidas, debido a que afecta directamente la absorción del fármaco.

✓ Uniformidad de contenido: indica que el fármaco está distribuido uniformemente dentro de la forma farmacéutica.

✓ Liberación del fármaco: Es un factor importante y que está relacionado con la efectividad del medicamento

Para Dispositivos Médicos:

Los productos evaluados son: jeringas, preservativos y guantes. Durante el año 2012 se incluyeron dos nuevos dispositivos médicos: catéteres y equipos de macrogoteo, para lo cual mediante contrato interadministrativo No. 1192 de 2012 suscrito con la Universidad Nacional de Colombia se obtuvieron los siguientes resultados: 14 procedimientos microbiológicos, 6 procedimientos químicos, 12 procedimientos físicos de catéteres, 10 procedimientos físicos de equipos de venoclisis. Así mismo, de acuerdo a la viabilidad técnica disponible durante el desarrollo de los ensayos fueron realizados los siguientes ensayos piloto: 3 ensayos de tipo químico y 6 ensayos de tipo Fisicomecánico.

En consideración a lo anterior, el plan de muestreo de julio 2012 a mayo 2013 se puede apreciar en la siguiente tabla:

PROYECTO	JUL	AGO	SEP	OCT	NOV	DIC	ENE	FEB	MAR	ABR	MAY	TOTAL
Jeringas	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Guantes	5	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	10
Preservativos	0	0	5	4	6	0	0	0	0	0	0	15
Cateter y Eq. Macrogeteo	0	0	0	3	3	0	0	0	0	0	0	6
TOTAL MUESTRAS	5	5	5	7	9	0	0	0	0	0	0	31
TOTAL UNIDADES	11.975											

Piloto de Señalización

La implementación de un sistema de trazabilidad facilita y optimiza los procesos de inspección, vigilancia y control a través del uso de tecnologías de información y comunicación. Indudablemente, todo lo que implique el conocimiento del recorrido



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

del medicamento en la cadena de comercialización desde su producción hasta su comercialización y/o administración al paciente, se traduce en procesos más eficientes y seguros, lo que va a beneficiar a la cadena de comercialización, la salud pública nacional y al consumidor/paciente colombiano, cada vez que necesite o le sea prescrito un medicamento, por lo que se desarrolló la prueba piloto sobre trazabilidad (Señalización) de medicamentos con los siguientes resultados:

Resultados Generales Señalización de Medicamentos

PERIODO	RESULTADOS
Julio 2012 – mayo 2013	Se implementó la prueba piloto en siete (7) ciudades del país: 2 fronterizas, 1 de difícil acceso y 4 densamente pobladas, con la participación de las Entidades Territoriales de Salud. El piloto se desarrolló teniendo en cuenta los resultados y recomendaciones generadas por la Universidad Nacional como resultado de dos convenios. Se basó en la aplicación de estándares internacionales, con el fin de establecer si la tecnología utilizada era la más adecuada a las condiciones nacionales buscando el cumplimiento del propósito de la Ley 1122 de 2007 artículo 34 literal d). Los actores que se involucraron voluntariamente, aportaron el talento humano y el hardware requerido. Participaron 11 laboratorios (Nacionales y Multinacionales) y 12 principios activos. De acuerdo con los resultados del piloto se concluyó que: la identificación y marcación de los medicamentos con aplicación de estándares internacionales, Lote, Fecha de Vencimiento y serial, facilita los registros de trazabilidad. La serialización es una herramienta de alto nivel para combatir temas de falsificación, contrabando y adulteración. Piden los actores que la Implementación sea por fases de acuerdo con los medicamentos seleccionados

Fuente: Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos

6.2.2.2 Programa de Farmacovigilancia

El INVIMA a través del Programa Nacional de Farmacovigilancia, realiza la vigilancia post comercialización de medicamentos que permite conocer los eventos adversos o problemas relacionados con el uso de los mismos y de esta forma obtener información de seguridad y promover el uso seguro y adecuado de los medicamentos en Colombia, a través de la Red Nacional de Farmacovigilancia.

Resultados Generales Programa de Farmacovigilancia

ACTIVIDAD	RESULTADOS		
	May-Dic 2011	Ener-Jun 2012	Jul 2012-May 2013
No. de Reportes de reacciones adversas a medicamentos	2098	2641	7560
No. de Envío de Reportes a UPPSALA	1	2	3
No. de Respuestas de Reacciones adversas a Medicamentos enviados a los reportantes	286	563	1200
Visitas de fortalecimiento de Programa Nacional de Farmacovigilancia a Laboratorios	7	0	0
Visitas de fortalecimiento de Programa Nacional de Farmacovigilancia a IPS	37	11	106
Capacitaciones de Fortalecimiento del Programa nacional de Farmacovigilancia	12	8	20
Gestión de alertas y desarrollo de informes de seguridad de relevancia e impacto para la salud pública (profesionales de la salud)	0	15	31
Gestión de alertas y desarrollo de informes de seguridad de relevancia e impacto para la salud pública (para usuarios)	0	2	13
Emisión de comunicados y alertas	5	0	2
Generación de Información con base a datos locales	1	1	4
Oficios publicados en la página web	0	2	2
Circulares publicadas en la página web	0	2	2

Fuente: Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos





**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

* Uppsala Monitoring Centre: es una fundación independiente y un centro de servicio internacional y la investigación científica. Las prioridades del centro son la seguridad de los pacientes y el uso seguro y eficaz de los medicamentos en todas las partes del mundo

El INVIMA ha establecido las principales actividades enfocadas en la gestión del riesgo de gestión de alertas y generación de informes de seguridad de relevancia e impacto para la salud pública, la clasificación de todos los eventos adversos a medicamentos provenientes de la Red Nacional de Farmacovigilancia y generación de respuestas, así como el fortalecimiento del Programa Nacional de Farmacovigilancia, a través de las visitas de seguimiento realizadas a Instituciones Prestadoras de Salud, fortalecimiento de los Nodos regionales y aumento de los integrantes de la Red.

6.2.2.3. Programa Nacional de Tecnovigilancia

ACTIVIDADES	Jul-Dic 2012	Ene-May 2013	TOTAL
Número de Reportes de Eventos e Incidentes Adversos	739	940	1679
Número de Inscritos a la Red Nacional de Tecnovigilancia	650	834	1484
Número de Alertas Gestionadas	8	5	13
Número de Informes de Seguridad Gestionados	37	34	71
Número de Recalls Gestionadas	27	42	69

- ✓ Desarrollo del “Aplicativo Web de Tecnovigilancia para la notificación ON LINE”, el cual ha permitido obtener los reportes de los eventos e incidentes adversos asociados al uso de los Dispositivos Médicos en tiempo real,
- ✓ Aplicación de la metodología “signal” para establecer una posible asociación de causalidad entre el evento y el dispositivo, los cuales fueron un insumo para el modelo de vigilancia por riesgo.

6.2.2.4 Programa Nacional de Reactivovigilancia

Se realizó suscripción del Convenio No. 1192 de 2012 (con la Universidad Nacional de Colombia), con los siguientes resultados:

- ✓ Socialización y divulgación del programa de vigilancia post mercadeo de reactivos de diagnóstico in vitro.
- ✓ Organización de la estructura para la administración de base de datos.
- ✓ Validación del FORMATO DE REPORTE DE EVENTO-INCIDENTE ADVERSO.
- ✓ Desarrollo de la Metodología de gestión del riesgo (Análisis Modo Falla Efecto) entre los usuarios seleccionados del sector público y privado.
- ✓ Primera aproximación a la construcción del ABC de Reactivovigilancia como elemento didáctico de promoción del Programa.





**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

ACTIVIDADES	2012	2013	TOTAL
Número de Reportes de Eventos e Incidentes Adversos	10	10	20
Número de Alertas Gestionadas	28	33	16

6.2.2.5 Programa Nacional de Biovigilancia

- ✓ Se desarrolló una Mesa de Expertos. MESA DE TRABAJO COLABORATIVO Y VIGILANCIA PROSPECTIVA “Papel de un Task Force en la Formulación de los Aspectos del Marco Normativo” el 25 y 26 de Octubre de 2012 que determino la viabilidad de aplicar este modelo para la gestión.
- ✓ Elaboración del ABC de Biovigilancia, en actualización para ser armonizado con el nuevo modelo de IVC para los productos de uso y consumo.
- ✓ Se presenta la primera aproximación a la estructuración del modelo de administración del riesgo para tejidos y productos derivados de células y tejidos.

6.2.3. Sistema Nacional de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias

El INVIMA, en un trabajo armonizado con los principios de análisis de riesgos y bajo el marco del Plan Nacional de Residuos, durante el periodo comprendido entre mayo de 2012 y junio de 2013, proyectó la realización de un estudio descriptivo de tipo transversal para determinar la residualidad de medicamentos veterinarios, plaguicidas, y otros contaminantes químicos en productos de origen animal (aves, bovinos, porcinos, leche cruda, productos de la acuicultura) y productos hortofrutícolas (arroz, papa, tomate, maracuyá, sandía, cebolla cabeza, mango, aguacate hass y melón).

La selección de dichos productos se hizo teniendo en cuenta el consumo nacional y potencial exportador y las sustancias a analizar fueron seleccionadas con base en su toxicococinética, toxicodinámica, impacto en salud, persistencia, y uso, se realizó la planeación del estudio, el diseño y manuales en este periodo

Microorganismos Patógenos

Los estudios científicos de referencia han sido diseñados para obtener datos coherentes con una base cuantitativa, representados en la prevalencia y/o concentración de los microorganismos a monitorear en carne de las especies Bovina, Aviar y Porcina en relación a la producción nacional en la cadena alimentaria.

Avances del programa de monitoreo de Microorganismos Patógenos



GP 202 - 1



SC 7341 - 1



CO-SC-7341-1



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

PROGRAMA DE MONITOREO MICROBIOLÓGICO	ALCANCE	ESPECIE o PRODUCTO	No. DE MUESTRAS TOMADAS	RESULTADOS Y OBSERVACIONES
<i>Salmonella spp.</i>	Determinar la prevalencia.	Canal bovina	262	Los resultados, se encuentran en la etapa de análisis para estimar la tasa de porcentaje positivo de <i>Salmonella</i> . La prevalencia se calculará a partir de estos datos y se utilizará para determinar los estándares de desempeño.
		Canal porcina	261	
		Canal de aves	600	
<i>E. coli (Genérico)</i>	Verificar control del proceso en plantas de beneficio, para establecer el cumplimiento del criterio microbiológico.	Canal bovina	Pruebas piloto en 13 plantas de Aves y 10 de Bovinos (Total 23)	Se encuentra en proceso, el análisis de los resultados por parte de la Red Nacional de Laboratorios y del Laboratorio Nacional de Referencia INVIMA.
		Canal de aves		
	Determinar la concentración del microorganismos.	Canal porcina	172	

7. FORTALECIMIENTO INSTITUCIONAL

7.2 Sistemas de información (y SISPRO)

El INVIMA desde el año 2012 ha desarrollado y realizado sistemas de información que soportan las funciones misionales y operativas para inspección, vigilancia y control sanitario, actualmente se está implementando, una solución BPM/SOA, basada en gestión de procesos y servicios, que soportará el que hacer institucional en las áreas misionales y de apoyo del instituto acorde a los nuevos requerimientos que han surgido a partir de rediseño y fortalecimiento de la institución.

Adicionalmente el Instituto da cumplimiento con los requerimientos del manual 3.1 de Gel, entre los cuales se cuenta con una solución de cadena de trámites para la atención al ciudadano que permite radicar en línea los trámites de registros sanitarios. (Invima virtual).

El INVIMA, dio cumplimiento a los criterios expresados en el manual 2.0 de la estrategia de Gobierno en Línea liderada por la Presidencia de la República, obteniendo un puntaje consolidado del 98%, el avance y cumplimiento en el manual 3.1 de la Estrategia de gobierno en línea es del 71,63%, de acuerdo a la autoevaluación del INVIMA.

7.3 Implementación y fortalecimiento del Sistema Integrado de Gestión

En el periodo Mayo 2012 a Junio 2013 el INVIMA recibió auditorías externas nacionales e internacionales que validan la eficiencia del Sistema de Gestión de la Calidad y le han permitido demostrar su cultura de mejoramiento continuo e integración de sus sistemas. Durante este periodo se ha gestionado la armonización de los procesos con la Norma Técnica Colombiana - NTC ISO/IEC 17025, con el fin de robustecer el Sistema Integrado de Gestión de la Entidad.

El Instituto Colombiano de Normas Técnicas – ICONTEC, a través de su visita de Auditoría, efectuada al INVIMA, entre el 10 y 11 de Octubre de 2012, le permite mantener la certificación bajo las normas NTC GP1000/2009 e ISO 9001/2008. En el mismo periodo, la Institución ha recibido auditorías para la precalificación de los Laboratorios de Medicamentos por parte de la Organización Mundial de la Salud -





**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

OMS al igual que acompañamientos por parte de la Organización Panamericana de la Salud - OPS en el proceso preparatorio para la recertificación del INVIMA como Agencia Nacional de Referencia – ARN y obtener el reconocimiento como Autoridad Nacional Reguladora nivel 4 en el tercer trimestre de 2013.

Durante los días 24 y 25 de Octubre de 2012 recibimos auditoría de seguimiento a la Acreditación por parte del Organismo Nacional de Acreditación Colombiana - ONAC a los laboratorios de Alimentos (físicoquímico y microbiológico) y como resultado se obtuvo el mantenimiento de la Acreditación bajo la norma NTC ISO/IEC 17025

7.4 Sistemas de Atención al Ciudadano

Fortalecimiento en el proceso de divulgación de la herramienta INVIMA Virtual, a gremios, industria, ciudadanos, población infantil, por lo que sensibilizó en diferentes ciudades del país, 668 usuarios con el objetivo de facilitar el acceso a los diferentes trámites y servicios Institucionales.

7.5 Cooperación y Relaciones Internacionales

Cooperación y Relaciones Internacionales

Hoy el INVIMA es un actor visible a nivel Internacional, toda vez que su participación se ha extendido a mesas de negociación, especialmente en aspectos sanitarios y de inocuidad, para la apertura a mercados de los productos que vigila.

- Negociación y Aprovechamiento de acuerdos de régimen fronterizo: Participación entre 2012 y 2013 en la negociación de (7) acuerdos comerciales en los capítulos de medidas sanitarias y fitosanitarias, propiedad intelectual y el capítulo cooperación regulatoria de obstáculos técnicos al comercio. Desempeño de INVIMA como Autoridad Nacional Competente en el Comité de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias de los TLC vigentes (México, Chile, Triángulo del Norte y Estados Unidos) y en el desarrollo de acuerdos con la CAN. Asistencia en Comisiones Mixtas de Vecindad, en temas relacionados con los productos de su competencia.
- Admisibilidad Sanitaria de Alimentos: Apoyo al sector privado en acceso a mercados internacionales de productos agropecuarios (carne de las especies bovina, porcina, aves del corral, leche y sus derivados y productos de pesca). A mayo del 2013 el Invima abrió dos nuevos mercados y dos nuevos procesos de admisibilidad sanitaria para un total de 22 mercados.

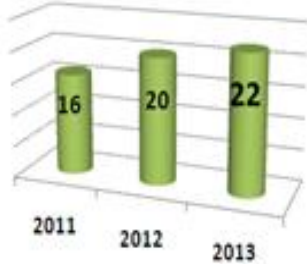




**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

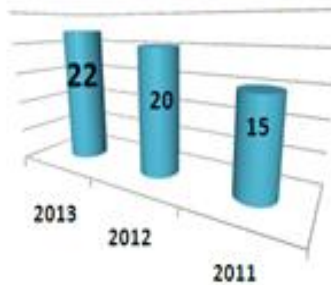
2 nuevos mercados

- China: Carne Bovina Congelada
- Curazao: Visceras



2 nuevos procesos de admisibilidad sanitaria:

- México: Carne de Pollo
- Singapur: Carne Bovina



Destacado!

1. Avances cualitativos con USA para **Carne Bovino y de Pollo** – relación con autoridades sanitarias. Reporte favorable Comisión MSF.
2. Se logró mantener abierto el mercado de **Pesca** para la Unión Aduanera (Rusia, Bielorrusia y Kazajistán) - negociación de certificados sanitarios de exportación.

- Cooperación Internacional: Fortalecimiento de las capacidades técnicas y científicas del recurso humano del INVIMA a través de intercambios y proyectos de cooperación internacional: contamos en este momento con 5 proyectos de cooperación en negociación, 2 proyectos en ejecución, 1 proyecto culminado y 14 intercambios técnico científicos con Agencias Homólogas.
- Re certificación como Agencia Reguladora Nacional de Referencia ARNs
En el segundo semestre del 2012 y primer semestre de 2013, el INVIMA se encuentra en la etapa de preparación para la Re-certificación como Agencia Reguladora Nacional de Referencia regional (ARNr) Septiembre de 2013. En este sentido se dieron (2) Visitas de seguimiento de asesores regionales de OPS a INVIMA y Ministerio de Salud (Viceministro de Salud y Dirección de Medicamentos y Tecnologías en Salud): Febrero y mayo de 2013. Mesa de Articulación Interinstitucional (MAI) INS INVIMA relacionado con Farmacovigilancia en Vacunas y Creación de Mesa de coordinación técnica – regulatoria entre INVIMA y Ministerio.

Proyectos de Inversión

Ejecución de los proyectos de inversión del periodo 1 de julio de 2012 a corte mayo 31 de 2013:





**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

Nombre del proyecto	2012				2013			
	Apropiación inicial	Ejecución Enero - Junio	Ejecución Julio - Diciembre	Valor Ejecutado	Apropiación inicial	Ejecución Enero - Mayo	% Ejecución	Sin Ejecutar
Adquisición, remodelación y dotación Infraestructura física INVIMA	\$ 53.066.400.000,00	\$ 21.926.791,00	\$ 53.044.472.116,16	\$ 53.066.398.907,16	\$ 17.000.000.000,00	\$ 600.000.000,00	3,53%	\$ 16.400.000.000,00
Adquisición de equipos, elementos, materiales e insumos para laboratorios y de sistematización	\$ 8.243.360.809,00	\$ 625.787.707,92	\$ 4.152.017.234,57	\$ 4.777.804.942,49	\$ 16.040.871.333,00	\$ 1.729.091.936,04	10,78%	\$ 14.311.779.396,96
Desarrollo Tecnológico de la Información y las Comunicaciones TICS					\$ 4.200.000.000,00	\$ 2.350.000.000,00	55,95%	\$ 1.850.000.000,00
Capacitación y Apoyo técnico a entes descentralizados del Sector Salud	\$ 2.560.000.000,00	\$ 485.211.688,73	\$ 375.771.499,81	\$ 860.983.188,54	\$ 3.000.000.000,00	\$ 472.503.663,42	15,75%	\$ 2.527.496.336,58
Control de calidad a productos biológicos	\$ 451.630.000,00	\$ 170.111.921,32	\$ 33.269.202,11	\$ 203.381.123,43	\$ 750.000.000,00	\$ 97.934.343,72	13,06%	\$ 652.065.656,28
Levantamiento de la información e investigación de las condiciones físico sanitarias de los medicamentos, alimentos e insumos para la salud	\$ 6.862.360.000,00	\$ 4.158.904.624,49	\$ 1.407.997.598,36	\$ 5.566.902.222,85	\$ 8.000.000.000,00	\$ 1.830.707.586,25	22,88%	\$ 6.169.292.413,75
Mejoramiento de la vigilancia sanitaria y control de calidad de los productos de competencia del INVIMA, armonizados por el acuerdo de Cartagena	\$ 11.000.000.000,00	\$ 6.103.868.081,88	\$ 760.698.931,07	\$ 6.864.567.012,95	\$ 10.999.999.999,96	\$ 6.683.141.332,58	60,76%	\$ 4.316.858.667,38
TOTALES	\$ 82.183.750.809,00	\$ 11.565.810.815,34	\$ 59.774.226.582,08	\$ 71.340.037.397,42	\$ 59.990.871.332,96	\$ 13.763.378.862,01	22,94%	\$ 46.227.492.470,95

Fuente: SIF NACION 18 DE Junio de 2013, Oficina Asesora de Planeación, Informática y Estadística - INVIMA

Por ser proyectos del orden nacional, la población beneficiada equivale al número de habitantes en Colombia: cuarenta y seis millones de personas (46.000.000) fuente DANE. La fuente de financiación para los proyectos de inversión proviene de recursos propios, distribuidos en recursos de capital (excedentes y rendimientos financieros) y recursos corrientes (ingresos por tarifas).

Gestión de la Información

LÍNEA DE ACCIÓN	ACTIVIDADES
FORTALECER LOS ESQUEMAS DE COMUNICACIÓN INTERNA Y EXTERNA DEL INSTITUTO	<ul style="list-style-type: none"> Divulgación de información para periodistas y ciudadanía en general exponiendo los avances de la gestión de la entidad con 48 comunicados de prensa e información a la ciudadanía en general. Divulgación de información de seguridad en Medicamentos y Productos Biológicos para profesionales de la salud y usuarios, 40 publicaciones. Tras el propósito de proteger la salud y garantizar nuestro trabajo de inspección, control y vigilancia, se emitieron 102 alertas a profesionales de la salud y ciudadanía en general. Seguimiento a información que circula en los medios de comunicación, nacionales y regionales, reportando 1593 noticias neutrales – positivas, sobre temas sanitarios y sobre la gestión del INVIMA en particular.
DESARROLLO DE ACCIONES Y/O MECANISMOS DE DIVULGACIÓN O INTERACCIÓN CON EL CIUDADANO	<ul style="list-style-type: none"> Se adelantaron distintas publicaciones de orden técnico e institucional para fortalecer los procesos de divulgación con vigilados y población en general. Estas fueron: 1. Programa de tecnovigilancia afiches, plegables IPS, para importadores, ciudadanía en general. 2. ABC del programa nacional de tecnovigilancia y dispositivos médicos. 4. Cartilla del Hipoclorito de Sodio. 6. Plegable sobre plan de emergencias. 7. Folleto sobre el cólera. 8. Piezas gráficas para la Audiencia Pública de rendición de Cuentas. 9. Piezas gráficas para el lanzamiento de la herramienta INVIMA virtual. Se realizaron piezas audiovisuales de orden técnico e institucional para fortalecer los procesos de divulgación con vigilados y población en general con 6 microprogramas y 20 capsulas informativas que fueron emitidas en el Canal Institucional.
DESARROLLO DE CAMPAÑAS DE EDUCACIÓN SANITARIA	<ul style="list-style-type: none"> Realización pública de la rendición de cuentas (23 de noviembre) para dar cuenta de la gestión de la entidad durante el 2012. Lanzamiento de la herramienta INVIMA virtual, dirigido a gremios, industria y ciudadanía. Socialización a gremios y otras entidades gubernamentales del fortalecimiento del INVIMA Decretos 2078 y 2079..
MEDICIÓN DE NIVELES DE SATISFACCIÓN Y CREDIBILIDAD INSTITUCIONAL	<ul style="list-style-type: none"> plan de implementación de acciones de mejora para ejecutar en la vigencia 2012, según diagnóstico encuesta percepción napoleón 2011.

Fuente: Oficina Comunicaciones INVIMA

