附件2-1

2021年项目支出绩效目标表

|  |
| --- |
| 填报单位：（盖章） 邵阳市药品不良反应监测中心 单位：万元 |
| 项目支出名称 | 药品、器械、化妆品监测经费　 | 预算部门 | 邵阳市药品不良反应监测中心 　 |
| 年度本级预算金额 | 16 | 该项目支出上级资金 | （分级填报） |
| 项目支出实施期 | 2021年1月1日至2021年12月31日 |
| 实施期绩效目标 | 指标1：药品不良反应报告表5500份；指标2：医疗器械不良事件报告表数1600；指标3：化妆品不良反应报告表500份；指标4；药物滥用报告表数2800份；指标5：在岗培训人员≥500人次；指标6：药品不良反应监测企业数（生产企业）≥10家；指标7：药品不良反应监测企业数（经营企业）≥400家；指标8：化妆品不良反应监测企业数≥100家；指标9：医疗器械不良事件监测企业数≥200家；指标10：进医疗、社区、学校等宣传发动≥5次 |
| 本年度绩效目标 | 指标1：药品不良反应报告表5500份；指标2：医疗器械不良事件报告表数1600；指标3：化妆品不良反应报告表500份；指标4；药物滥用报告表数2800份；指标5：在岗培训人员≥500人次；指标6：药品不良反应监测企业数（生产企业）≥10家；指标7：药品不良反应监测企业数（经营企业）≥400家；指标8：化妆品不良反应监测企业数≥100家；指标9：医疗器械不良事件监测企业数≥200家；指标10：进医疗、社区、学校等宣传发动≥5次 |
| 本年度绩效指标 | 一级指标 | 二级指标 | 三级指标 | 指标值及单位 | 绩效标准 |
| 产出指标 | 数量指标 | 指标1：药品不良反应报告表5500份； | ≥5500份 | 计划标准 |
| 指标2：医疗器械不良事件报告表数1600份； | ≥1600份 | 计划标准 |
| 指标3：化妆品不良反应报告表500份； | ≥500份 | 计划标准 |
| 指标4:药物滥用报告表数2800份； | ≥2800份 | 计划标准 |
| 指标5：在岗培训人员≥500人次； | ≥500人次 | 计划标准 |
| 指标6：药品不良反应监测企业数（生产企业）≥10家； | ≥10家 | 计划标准 |
| 指标7：药品不良反应监测企业数（经营企业）≥400家； | ≥400家 | 计划标准 |
| 指标8：化妆品不良反应监测企业数≥100家； | ≥100家 | 计划标准 |
| 指标9：医疗器械不良事件监测企业数≥200家； | ≥200家 | 计划标准 |
| 指标10：进医疗、社区、学校等宣传发动≥5次 | ≥5次 | 计划标准 |
| 质量指标 | 　完成率 | ≥100%　　 | 计划标准 |
| 时效指标 | 　完成时间 | 2021年年底之前　　 | 计划标准 |
| 成本指标 | 指标1：培训成本≤550元/人； | ≤550元/人 | 计划标准 |
| 指标2：药品不良反应报告表成本≤40元/例； | ≤40元/例 | 计划标准 |
| 指标3：化妆品不良反应报告表成本≤60元/例； | ≤60元/例 | 计划标准 |
| 指标4：医疗器械不良反应报告表成本≤50元/例； | 　≤50元/例 | 计划标准 |
|  | 指标5：药物滥用报告表成本≤50元/例； | ≤50元/例 | 计划标准 |
| 效益指标 | 经济效益指标 | 药品不良反应监测是一项公益事业工作，无任何经济效益。 | 药品不良反应监测是一项公益事业工作，无任何经济效益。　 | 计划标准 |
| 社会效益指标 | 指标1：“三品一械”总体安全水平不断提高； | 指标1：“三品一械”总体安全水平不断提高； | 计划标准 |
| 指标2：人民群众“三品一械”安全科普知识不断提高； | 指标2：人民群众“三品一械”安全科普知识不断提高； | 计划标准 |
| 指标3：假冒伪劣产品制售行为不断降低； | 指标3：假冒伪劣产品制售行为不断降低；　 | 计划标准 |
| 生态效益指标 | 生态环境不断改善。 | 生态环境不断改善。　 | 计划标准 |
| 可持续影响指标 | 指标1：药品监管水平长期影响； | 指标1：药品监管水平长期影响； | 计划标准 |
| 指标2：化妆品监管水平长期影响； | 指标2：化妆品监管水平长期影响； | 计划标准 |
| 指标3：医疗器械监管水平长期影响； | 指标3：医疗器械监管水平长期影响； | 计划标准 |
| 指标4：队伍素质和装备配置水平长期影响； | 指标4：队伍素质和装备配置水平长期影响；　 | 计划标准 |
| 社会公众或服务对象满意度指标 | 指标1：公众对药品监管满意度≥80%；； | ≥80%； | 计划标准 |
| 指标2：公众对化妆品监管满意度≥80%； | ≥80% | 计划标准 |
| 指标3：公众对医疗器械监管满意度≥80% | ≥80%　 | 计划标准 |

填表人：马灵丽 联系电话：13973910575 填报日期：2020－12－30单位负责人签字：马灵丽