

PERJANJIAN KINERJA TAHUN 2018 DIREKTORAT PENILAIAN OBAT DAN PRODUK BIOLOGI

Dalam rangka mewujudkan manajemen pemerintahan yang efektif, transparan, dan akuntabel serta berorientasi pada hasil, kami yang bertanda tangan dibawah ini:

Nama : **Dra. Togi J. Hutadjulu, Apt, MHA**

Jabatan : Direktur Penilaian Obat dan Produk Biologi

Selanjutnya disebut pihak pertama

Nama : **Dra. Nurma Hidayati, M.Epid**

Jabatan : Deputi Bidang Pengawasan Produk Terapetik dan NAPZA

Selaku atasan langsung pihak pertama, selanjutnya disebut pihak kedua.

Pihak pertama berjanji akan mewujudkan target kinerja yang seharusnya sesuai lampiran perjanjian ini, dalam rangka mencapai target kinerja jangka menengah seperti yang telah ditetapkan dalam dokumen perencanaan. Keberhasilan dan kegagalan pencapaian target kinerja tersebut menjadi tanggung jawab kami.

Pihak kedua akan melakukan supervisi yang diperlukan serta akan melakukan evaluasi terhadap capaian kinerja dari perjanjian ini dan mengambil tindakan yang diperlukan dalam rangka pemberian penghargaan dan sanksi.

Jakarta, 6 Januari 2018

Pihak Kedua

Pihak Pertama



(Dra. Nurma Hidayati, M.Epid)



(Dra. Togi J. Hutadjulu, Apt, MHA)

PERJANJIAN KINERJA TAHUN 2018
DIREKTORAT PENILAIAN OBAT DAN PRODUK BIOLOGI

NO.	SASARAN KEGIATAN	INDIKATOR KINERJA KEGIATAN	TARGET
1.	Meningkatnya jumlah obat dan produk biologi yang memiliki izin edar (memenuhi persyaratan keamanan, khasiat dan mutu sebelum produk dipasarkan)	Persentase keputusan penilaian obat yang diterbitkan tepat waktu	62%

Kegiatan
Penilaian obat dan produk biologi

Anggaran :
Rp 9.009.000.000,00

Jakarta, 6 Januari 2018

Deputi Bidang Pengawasan
Produk Terapeutik dan NAPZA



(Dra. Nurma Hidayati, M.Epid)

Direktur Penilaian Obat dan Produk Biologi



(Dra. Togi J. Hutadjulu, Apt, MHA)

**RENCANA AKSI PERJANJIAN KINERJA
DIREKTORAT PENILAIAN OBAT DAN PRODUK BIOLOGI
TAHUN 2018**

NO	SASARAN KEGIATAN	INDIKATOR KINERJA KEGIATAN		TARGET				REALISASI				KET
		URAIAN	SATUAN	B3	B6	B9	B12	B3	B6	B9	B12	
1.	Meningkatnya jumlah obat dan produk biologi yang memiliki izin edar (memenuhi persyaratan keamanan, khasiat dan mutu sebelum produk dipasarkan)	Persentase keputusan penilaian obat yang diterbitkan tepat waktu	Persentase (jumlah berkas)	40% (3450 berkas)	45% (3750 berkas)	50% (4150 berkas)	62% (5150 berkas)					