

SI.RAM - Kick-Off

Sistema de Informação para Registo e Controlo de Reações Adversas a Medicamentos e Dispositivos Médicos

21-03-2025

Com base no Caderno de Encargos:

<https://www.base.gov.pt/...>

Grupo #09

Agenda

- Enquadramento
- Objetivos do Projeto
- Âmbito do Projeto
- Abordagem e Metodologia
- Descrição do Projeto
- Datas Chave e Marcos/Cronograma do Projeto
- Modelo de Gestão e Equipa de Projeto
- Regras e Ferramentas de Gestão do Projeto
- Aprovação

Enquadramento

Contexto

- O projeto surge da necessidade de otimizar a monitorização e gestão de reações adversas a medicamentos na Unidade Local de Saúde de Matosinhos (ULSM).
- Insere-se numa estratégia mais ampla de inovação e digitalização dos serviços de saúde.
- Visa melhorar a farmacovigilância através da implementação de um sistema eficiente e interoperável.

Entidade Adjudicante

- **Nome:** Unidade Local de Saúde de Matosinhos (ULSM)
- **Responsável:** Direção Municipal de Saúde e Tecnologias da Informação

Data Limite do Projeto

- O projeto deverá estar concluído até 31 de dezembro de 2022.

Motivação

- Necessidade de criar um sistema digital moderno para registo e controlo de reacções adversas.
- Melhorar a integração e partilha de dados entre profissionais de saúde.
- Aumentar a eficiência na identificação e mitigação de riscos associados a medicamentos e dispositivos médicos.

Objetivos do Projeto

- Introduzir algoritmos para detecção de reações alérgicas.
- Implementar Inteligência Artificial para imputação de causalidade.
- Criar e gerir bases de dados de reações adversas e alergias.
- Integrar a solução com sistemas locais e entidades reguladoras.
- Melhorar a monitorização e gestão através de dashboards personalizados.

Âmbito do Projeto

| No Âmbito | Fora de Âmbito |
|---|--|
| Desenvolvimento e implementação do SI.RAM na ULSM | Cumprimento das normas de interoperabilidade e RGPD. |
| Integração com sistemas existentes (ex. SClínico, Infarmed) | Formação e suporte aos utilizadores finais. |
| | |
| | |

Abordagem e Metodologia

- Metodologia ágil com entregas faseadas.
- Kick-off seguido de definição detalhada de requisitos.
- Desenvolvimento iterativo e testes de aceitação.
- Formação e transição para operação contínua.

Descrição do Projeto

- O SI.RAM será um sistema inovador para gestão de reações adversas a medicamentos e dispositivos médicos, com componentes de inteligência artificial, interoperabilidade com sistemas externos e ferramentas de análise para suporte à decisão clínica

Datas Chave e Marcos

Fase 1

- **Kick Off e Planeamento**

- Duração: 1 Mês
- Reunião Kick Off
- Definição detalhada de requisitos

Fase 2

- **Desenvolvimento e Integração**

- Duração: 5 Meses
- Desenvolvimento do sistema
- Integração com sistemas existentes (ex. Sclinico, Infarmed)

Fase 3

- **Testes e Ajustes**

- Duração: 2 Meses
- Testes de aceitação com utilizadores finais
- Ajustes e correções conforme feedback

Fase 4

- **Testes e Ajustes**

- Duração: 1 Mês
- Formação de Utilizadores
- Monitorização inicial e suporte

Modelo de Gestão de Projeto

- Equipa multidisciplinar composta por especialistas da ULSM e do fornecedor.
- Nomeação de um gestor de projeto para coordenação e comunicação.
- Monitorização contínua dos requisitos e riscos.

Equipa de Projeto

Gestor do Projeto: xxxxxxxx

Área

Área

Área

#1

xxxxxxx

#2

xxxxxxx

#3

xxxxxxx

#4

xxxxxxx

#5

xxxxxxx

#1

xxxxxxx

#2

xxxxxxx

#1

xxxxxxx

#2

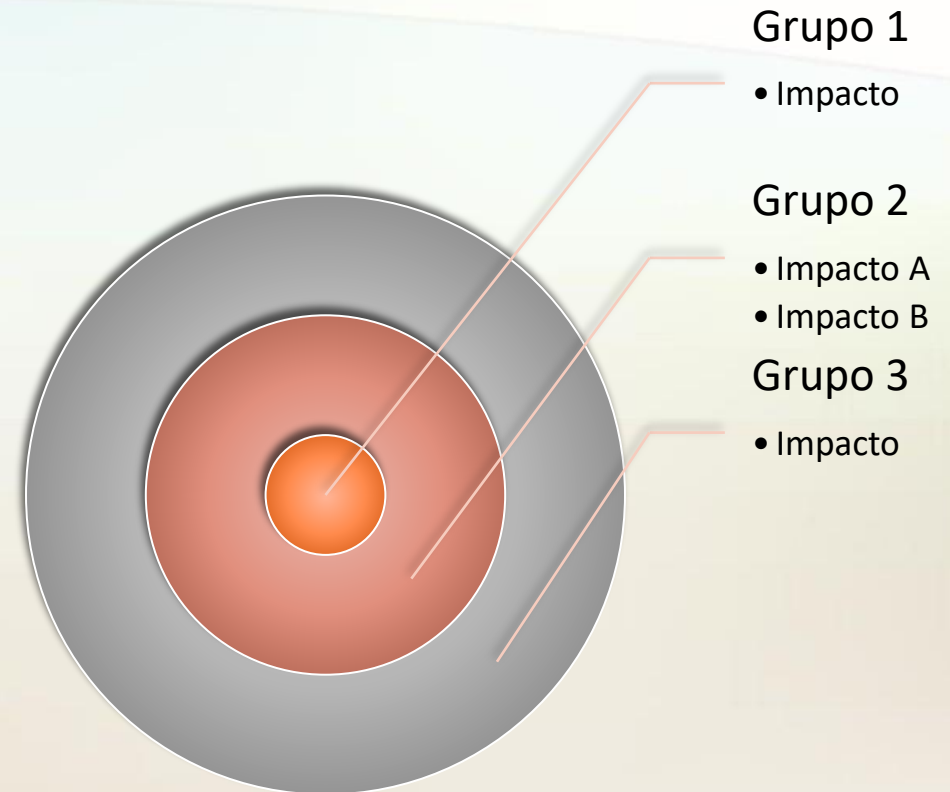
xxxxxxx

Regras e Ferramentas de Gestão do Projeto

- Utilização de metodologias ágeis.
- Ferramentas de colaboração e gestão de tarefas.
- Relatórios periódicos e reuniões de acompanhamento

Grupos Impactados

- [Grupo 1]
 - [Impacto]
- [Grupo 2]
 - [Impacto]
- [Grupo 3]
 - [Impacto]



Plano de Implementação

[illegible]

Plano de Riscos e Mitigação

[illegible]

Plano de Comunicação

| Tópico | Público | Data/Frequência | Canal | Proprietário |
|--|---------|-----------------|-------|--------------|
| Reuniões regulares com stakeholders | | | | |
| Relatórios de progresso | | | | |
| Sessões de esclarecimento para utilizadores finais | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

Próximos Passos

- Alinhamento detalhado dos requisitos com os stakeholders.
- Nomeação da equipa de projeto.
- Definição do plano detalhado de implementação.

Aprovação

| Papel | Nome | Data | Assinatura |
|-------|------|------|------------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |