

LEGISLAÇÃO

[Resolução da Assembleia da República n.º 70/2010. D.R. n.º 138, Série I de 2010-07-19](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo o estudo da inclusão da vacina contra a gripe sazonal no Programa Nacional de Vacinação

[Resolução da Assembleia da República n.º 71/2010. D.R. n.º 138, Série I de 2010-07-19](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que reafirme o seu compromisso no sentido do cumprimento dos 4.º e 5.º objectivos de desenvolvimento do milénio (ODM), relativos à redução da mortalidade infantil e à melhoria da saúde materna

[Decreto-Lei n.º 89/2010. D.R. n.º 140, Série I de 2010-07-21](#)

Ministério da Saúde

Aprova o regime excepcional de contratação de médicos aposentados pelos serviços e estabelecimentos do Serviço Nacional de Saúde

[Decreto-Lei n.º 91/2010. D.R. n.º 141, Série I de 2010-07-22](#)

Ministério da Saúde

Altera a organização interna do Ministério da Saúde e do Alto-Comissariado da Saúde no que diz respeito ao número de dirigentes e à coordenação nacional dos programas verticais de saúde de âmbito nacional, procedendo à segunda alteração ao [Decreto-Lei n.º 212/2006](#), de 27 de Outubro, que aprova a Lei Orgânica do Ministério da Saúde, e à primeira alteração ao [Decreto-Lei n.º 218/2007](#), de 29 de Maio, que aprova a orgânica do Alto-Comissariado da Saúde

[Resolução da Assembleia da República n.º 76/2010. D.R. n.º 142, Série I de 2010-07-23](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que considere a construção de um novo hospital da Madeira como projecto de interesse comum

NACIONAL

LEGISLAÇÃO

19 a 23 de Julho de 2010

INFARMED	<p>Caducidade das comparticipações - (Julho de 2010) - lista definitiva Ao abrigo do n.º 3 da Circular n.º 47/CA, de 20-04-2006, publica-se a lista definitiva de medicamentos para os quais foi decidida a caducidade da comparticipação por não comercialização no período de Julho de 2010, por deliberação do Conselho Directivo do INFARMED, I.P. datado de 14-07-2010, no uso das suas competências.</p>
DGS	<p>Circular Informativa nº 29/DSAO de 21/07/2010 Plano de Contingência para Ondas de Calor - Recomendações para insuficientes renais</p> <p>Circular Informativa nº 30/DSAO de 21/07/2010 Plano de Contingência para Ondas de Calor - Recomendações para creches e infantários</p> <p>Circular Informativa nº 31/DSAO de 21/07/2010 Plano de Contingência para Ondas de Calor - Recomendações para estabelecimentos de acolhimento de idosos</p> <p>Circular Informativa nº 32/DSAO de 21/07/2010 Plano de Contingência para Ondas de Calor - Recomendações para responsáveis pelo apoio a pessoas sem abrigo</p> <p>Circular Informativa nº 34/DSAO de 21/07/2010 Plano de Contingência para Ondas de Calor - Recomendações para turistas</p> <p>Circular Informativa nº 33/DSAO de 21/07/2010 Plano de Contingência para Ondas de Calor - Recomendações para trabalhadores</p> <p>Alerta de Saúde Pública de 22/07/10 Plano de contingência para ondas de calor - Recomendações da Direcção-Geral da Saúde</p>
HMA	<p>June 2010 CMDv meeting</p>
EMEA	<p>Reminder to applicants regarding requirements for all future eCTD submissions Scientific guideline: Concept paper on assessment of persistent, bioaccumulative and</p>

19 a 23 de Julho de 2010

[toxic \(PBT\) or very persistent and very bioaccumulative \(vPvB\) substances in veterinary medicine](#)

Scientific guideline: [Questions and answers - Implementation of CVMP guideline on environmental impact assessment for veterinary medicinal products in support of the VICH guidelines GL6 \(Phase I\) and GL38 \(Phase II\)](#)

Scientific guideline: [Question & answers on the note for guidance on photosafety testing](#)

Scientific guideline: [Reflection paper on non-clinical evaluation of drug-induced liver injury \(DILI\)](#)

Scientific guideline: [Questions and Answers on the Guideline on the Environmental Risk Assessment of Medicinal Products for Human Use](#)

Scientific guideline: [Questions & answers on the withdrawal of the “Note for guidance on single dose toxicity”](#)

Scientific guideline: [Draft guideline on the conduct of bioequivalence studies for veterinary medicinal products](#)

Scientific guideline: [Guideline on demonstration of target animal safety and efficacy of veterinary medicinal products intended for use in farmed finfish](#)

[CVMP analysis of the functioning of current veterinary legislation and proposals for its evolution and comments on the Commission paper](#)

European Medicines Agency Standard Operating Procedure (SOP): [Standard Operating Procedure for Processing of requests for fee reduction falling under paragraph 1 of Article 9 of Council Regulation \(EC\) No 297/95](#)

[European Medicines Agency communication on \(emerging\) safety related issues for medicines for human use](#)

News and Press Releases - [Agency publishes policy on communicating safety issues for human medicines](#)

Scientific guideline - [Combined VeDDRA list of clinical terms for reporting suspected](#)

19 a 23 de Julho de 2010

[adverse reactions in animals and humans to veterinary medicinal products](#)

News and Press Releases - [European Medicines Agency confirms positive benefit-risk balance of topical formulations of ketoprofen](#)

News and Press Releases - [European Medicines Agency update on ongoing benefit-risk review of Avandia, Avandamet and Avaglim](#)

News and Press Releases - [European Medicines Agency recommends restricting the use of modafinil](#)

[Committee for Orphan Medicinal Products \(COMP\) - Monthly report from the July 2010 meeting](#)

News and Press Releases - [European Medicines Agency confirms positive benefit-risk balance of Rotarix](#)

[Questions and answers on the review of Rotarix \(rotavirus vaccine, live\)](#)

Report - [Twenty-first pandemic pharmacovigilance update](#)

European Medicines Agency Standard Operating Procedure (SOP) - [Standard Operating Procedure for Management of Periodic Safety Update Reports \(PSURs\) for centrally authorised veterinary medicinal products: Annex I – Contact details of national competent authorities \(NCAs\) for PSUR submission](#)