



7 a 11 de julho de 2014

sauda@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 109/2014. D.R. n.º 131, Série I de 2014-07-10](#)

NACIONAL

Ministério da Saúde

Procede à quinta alteração ao [Decreto-Lei n.º 307/2007](#), de 31 de agosto, que estabelece o regime jurídico das farmácias de oficina

[Decreto-Lei n.º 110/2014. D.R. n.º 131, Série I de 2014-07-10](#)

Ministério da Saúde

Cria, no âmbito do Ministério da Saúde, o Fundo para a Investigação em Saúde

[Portaria n.º 138/2014. D.R. n.º 128, Série I de 2014-07-07](#)

Ministério da Saúde

Estabelece os termos a que obedece a autorização de fabrico e utilização dos medicamentos de terapia avançada sob isenção hospitalar, bem como os requisitos de rastreabilidade e farmacovigilância e as normas de qualidade a que devem obedecer esses medicamentos

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 8956/2014. D.R. n.º 132, Série II de 2014-07-11](#)

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde

Adita elementos ao Grupo de Trabalho para a Criação dos Cuidados Paliativos Pediátricos

[Despacho n.º 8957/2014. D.R. n.º 132, Série II de 2014-07-11](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições no âmbito da Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E (SPMS, E. P. E.), referentes aos Contratos Públicos de Aprovisionamento (CPA) que determinam as condições de fornecimento de Medicamentos Do Foro Oncológico

[Acordo entre o Ministério da Saúde e a Associação Nacional das Farmácias](#) sobre a implementação de programas de Saúde Pública

Código de Conduta Ética do SNS

[Terminado o período de apreciação pública, o novo Código de Ética foi enviado para publicação em DR.](#)

O Código de Conduta Ética do Serviço Nacional de Saúde (SNS) foi enviado para publicação no Diário da República (DR), depois de terminado o período de apreciação pública que decorreu até ao passado dia 4.

Durante o período de discussão foram enviados contributos dos mais variados quadrantes sendo que, de todas as ordens profissionais do setor da saúde, apenas a Ordem dos Médicos e a dos Farmacêuticos apresentaram contributos e sugestões de redação, quase todas acolhidas na forma final.

[Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto](#) - pedidos de autorização de introdução no mercado de medicamentos genéricos

INFARMED

[EGA Calls On The Commission To Conduct Fully-Fledged Effect Analyses On Patent Settlements](#)

EGA

The European Commission (EC) today communicated its decision on the Perindopril case, through which certain patent settlement agreements were deemed to be in breach of competition law. The EGA is not in a position to comment on the facts of the case, which remain confidential, or on the merits of the EC decision.

However, the EGA remains concerned by the general policy of the EC regarding competition law investigations on patent settlements in the pharmaceutical sector. "We urge the Commission to assess patent settlements pursuant to a fully-fledged effects based analysis" said EGA Director General Adrian van den Hoven, "and it needs to carry out a full impact assessment of the long- term implications of its current policy on early generic entry before implementing a "by object" approach.

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Initial notices for parallel distribution – June 2014](#)

EMA

Human Medicines | Presubmission guidance: questions 1 to 10 (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Dossier requirements for centrally authorised products](#) (updated)

[Update - Q&A On Application For MA](#)

HMA

[Update - Template for validation of application for MA](#)

[Update - Information on applications referred to CMDh in accordance with Article 29\(1\) of Directive 2001/83/EC](#)

[Update - List of substances for which data has been submitted in accordance with Article 45 of the Paediatric Regulation](#)

[The World's Largest Public Private Partnership in Healthcare just got over 50% BIGGER](#)

Second Innovative Medicines Initiative to focus on the right prevention and treatment at the right time

EFPIA has today announced the launch of IMI2, marking the continuation of the successful partnership of industry and public bodies efforts in tackling some of the world's greatest health needs.

[IMI](#) is a public-private partnership (PPP) between the European Commission and EFPIA, the European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations. The first phase of IMI (2008-2013) was established with a budget of €2 billion. IMI2 has been established under the EU framework programme Horizon 2020 with an even bigger budget, of €3.3 billion – bringing together the public and private sectors in the largest healthcare PPP in Europe.

Lisboa
Av. Duarte Pacheco, 26
1070-110 Lisboa
Portugal
lisboa@vda.pt

Porto
Av. da Boavista, 3433 – 8º
4100-138 Porto
Portugal
porto@vda.pt

Timor-Leste
Timor Plaza
Rua Presidente Nicolau Lobato, Unidade 433
Comoro, Dili | Timor-Leste
timorlest@vda.pt

Esta informação é de distribuição reservada, destinando-se exclusivamente aos clientes Vieira de Almeida & Associados, e não deve ser entendida como qualquer forma de publicidade, pelo que se encontra vedada a sua cópia ou circulação. A informação proporcionada e as opiniões expressas são de caráter geral, não substituindo o recurso a aconselhamento jurídico adequado para a resolução dos casos concretos.