



24 a 28 novembro de 2014

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Regulamento Delegado \(UE\) n.º 1252/2014 da Comissão, de 28 de maio de 2014, que complementa a Diretiva 2001/83/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, no que se refere aos princípios e diretrizes de boas práticas de fabrico de substâncias ativas destinadas a medicamentos para uso humano](#)

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Apresentação do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde na Reunião Nacional das Comissões de Ética](#)

Apresentação do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde, Fernando Leal da Costa, na Conferência “Perspetivas futuras da investigação clínica em Portugal”, no âmbito da Reunião Nacional das Comissões de Ética – Comissões de Ética e Investigação Clínica em Portugal

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

Caducidade das Comparticipações (novembro de 2014) - lista definitiva

Ao abrigo do n.º 1 da Circular n.º106/CD, de 07-07-2010, publica-se a [lista definitiva de medicamentos para os quais foi decidida a caducidade da comparticipação por não comercialização no período de novembro de 2014](#), por deliberação do Conselho Diretivo do INFARMED, I.P. datada de 20-11-2014, no uso das suas competências

INFARMED

Revisão Anual de Preços

- [Informações para cálculo de PVP, margens, fatores e sites 2015](#)
- [Circular Informativa nº 241 -Revisão Anual Hospitalar 2015](#)
- [Circular Informativa nº 240 - Revisão Anual Ambulatório 2015](#)

[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

[Lista de Entrada em Vigor CPAs 26/11/2014](#)

SPMS

[Lista Fornecedores atualizada Novembro 2014](#)

Plataforma de Compras na Saúde – Nova plataforma

A Portaria nº 227/2014 no nº 2 do artº 2 determina que “Todos os procedimentos de contratação de aquisição de bens e serviços realizados pela SPMS, EPE, são obrigatoriamente tramitados na Plataforma de Eletrónica de Contratação Pública gerida pela SPMS, EPE, a qual é de acesso livre e gratuito a todas as entidades compradoras e cocontratantes”.

Detalhe do Concurso 2014 / 3 - corretivos da volémia e outras soluções estéreis

- [Programa de Concurso](#)
- [Caderno de Encargos](#)

Detalhe do Concurso 2014 / 10 - Material de Penso de Efeito Terapêutico

- [Programa de Concurso](#)
- [Caderno de Encargos](#)
- [Esclarecimentos](#)

Lei dos Compromissos e Pagamentos em Atraso

DGO

Listas das entidades (Administração Central, Administração Regional, Sector Empresarial do Estado da área da Saúde, Municípios, Segurança Social), que se encontram em incumprimento nos termos dos n.ºs 5 e 6 do art.º 7.º do Decreto-Lei n.º 127/2012, de 21 de junho.

[Lista das entidades do sector empresarial do Estado da área da Saúde \(reporte de setembro/2014\)](#)

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às **autorizações de introdução no mercado dos medicamentos** de 1 de outubro de 2014 a 31 de outubro de 2014\[Publicado nos termos do artigo 13.º ou do artigo 38.º do Regulamento \(CE\) n.º 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho\]](#)

COMISSÃO
EUROPEIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às **autorizações de introdução no mercado dos medicamentos** de 1 de outubro de 2014 a 31 de outubro de 2014\(Decisões adotadas nos termos do artigo 34.º da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Diretiva 2001/82/CE\)](#)

[Comunicação Da Comissão Ao Parlamento Europeu, Ao Conselho, Ao Banco Central Europeu, Ao Comité Económico E Social Europeu, Ao Comité Das Regiões E Ao Banco Europeu De Investimento](#) - Um Plano de Investimento para a Europa

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on the pharmacokinetic and clinical evaluation of modified-release dosage forms](#)

EMA

The primary purpose of this guideline is to define the studies necessary to investigate the efficacy, safety, biopharmaceutic and pharmacokinetic properties of modified release formulations following oral, intramuscular and subcutaneous administration and transdermal dosage forms in man and to set out general principles for designing, conducting and evaluating such studies.

Human Medicines | [Plasma-master-file certifications](#) (updated)

Human Medicines | [List of medicinal products under additional monitoring](#) (updated)

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

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on setting health based exposure limits for use in risk identification in the manufacture of different medicinal products in shared facilities](#),

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on the use of phthalates as excipients in human medicinal products](#)

Human Medicines | Public statement: [Public statement on herbal substances containing constituents associated with safety concerns](#)

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, Díli | Timor-Leste
timorleste@vda.pt