



6 a 10 de abril de 2015

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 50/2015 - Diário da República n.º 70/2015, Série I de 2015-04-10](#)

Ministério da Saúde

Procede à extinção da pessoa coletiva pública de direito público denominada Hospital de José Luciano de Castro e à sua integração por fusão na Administração Regional de Saúde do Centro, I. P.

NACIONAL

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 18/2015 - Diário da República n.º 67/2015, Série I de 2015-04-07](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Aprova o Programa Integrado de Promoção da Excelência em Investigação Médica

[Diretiva \(UE\) 2015/565 da Comissão, de 8 de abril de 2015, que altera a Diretiva 2006/86/CE no que se refere a certos requisitos técnicos para a codificação dos tecidos e células de origem humana](#)

COMUNITÁRIA

[Diretiva \(UE\) 2015/566 da Comissão, de 8 de abril de 2015, que aplica a Diretiva 2004/23/CE no que diz respeito aos procedimentos de verificação da equivalência das normas de qualidade e segurança dos tecidos e células importados](#)

REGULAÇÃO

[Resolução n.º 21/2015 - Diário da República n.º 68/2015, Série II de 2015-04-08](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros

Nomeia os membros do conselho de administração do Centro Hospitalar da Cova da Beira, E. P. E.

CONSELHO DE
MINISTROS

[Despacho n.º 3517/2015 - Diário da República n.º 68/2015, Série II de 2015-04-08](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro

Designa, em regime de comissão de serviço, o licenciado José Alberto Noronha Marques Robalo, para exercer o cargo de presidente do conselho diretivo da Administração Regional de Saúde do Alentejo, I. P.

MINISTÉRIO
DA SAÚDE

[Deliberação \(extrato\) n.º 483/2015 - Diário da República n.º 66/2015, Série II de 2015-04-06](#)

Ministério da Saúde - Administração Regional de Saúde do Norte, I. P.

Nomeação do presidente da Comissão Regional do Internato Médico da Zona Norte

[Novo Guia de pagamentos de taxas](#) decorrente da entrada em vigor a 06/04, da Portaria n.º 63/2015

INFARMED

[Circular Informativa N.º 058/CD/8.1.6 Data: 02/04/2015](#) | **Novas funcionalidades GAM - Aprovação de preços e notificações de redução voluntária de preço**

O Infarmed desenvolveu, na aplicação de Gestão de Acessibilidade ao Medicamento (GAM), dois novos módulos que têm como objetivo agilizar e desmaterializar os processos de comunicação de preços.

[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

[Circular Informativa n.º 15 de 25/03/2015](#) - Esclarecimento no âmbito da instrução e gestão de processos das entidades convencionadas.

ACSS

(Regime das incompatibilidades)

[Concurso 2015 / 41](#) - Medicamentos Antivíricos E Antifúngicos

SPMS

- [Programa de Concurso](#)

- [Caderno de Encargos](#)

[Concurso 2015 / 9](#) - Derivados do plasma humano

- [Programa de Concurso](#)

- [Caderno de Encargos](#)

Estudo - [Actuação do farmacêutico aumenta em 62% a adesão terapêutica](#)

ANF

Um estudo realizado em Espanha, sobre a adesão terapêutica e o conhecimento do tratamento de inibidores da bomba de protões, demonstrou que a actuação do farmacêutico comunitário aumenta a adesão terapêutica em 62%. Foi ainda demonstrada a melhoria na qualidade de vida dos doentes.

O acompanhamento pelo farmacêutico aumenta 62.2% a taxa de cumprimento do tratamento, registando-se uma adesão de 78.5% no fim do estudo, sendo o valor inicial de 48.4%.

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency post-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure](#) (updated)

EMA

This guidance document addresses a number of questions which marketing authorisation holders (MAHs) may have on post-authorisation procedures. It provides an overview of the Agency's position on issues, which are typically addressed in discussions or meetings with MAHs in the post-authorisation phase.

Human Medicines | [Type-IB variations: questions and answers](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency post-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure: document with track changes](#) (updated)

This guidance document addresses a number of questions which marketing authorisation holders (MAHs) may have on post-authorisation procedures. It provides an overview of the Agency's position on issues, which are typically addressed in discussions or meetings with MAHs in the post-authorisation phase.

Human Medicines | [Type-II variations: questions and answers](#) (updated)

It provides an overview of the European Medicines Agency's position on issues that are typically addressed in discussions or meetings with MAHs in the post-authorisation phase.

Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Appointment and responsibilities of rapporteur and co-rapporteur for procedures regarding veterinary medicinal products](#), adopted (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Names of the European Union / European Economic Area countries](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Questions and answers on quality of herbal medicinal products / traditional herbal medicinal products](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Overview of comments received on 'Guideline on non-clinical and clinical development of similar biological medicinal products containing recombinant human insulin and insulin analogues'](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Appendix V - Adverse-drug-reaction reporting details](#) (updated)

Human Medicines | [Article 46 of the Paediatric Regulation](#) - Cover letter for submission of studies

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