

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução da Assembleia da República n.º 199/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série I de 2017-08-10](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo a construção urgente de um hospital público no concelho de Sintra e a melhoria dos cuidados de saúde

[Resolução da Assembleia da República n.º 200/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série I de 2017-08-10](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo a promoção do turismo de saúde

[Resolução da Assembleia da República n.º 205/2017 - Diário da República n.º 155/2017, Série I de 2017-08-11](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que tome medidas que permitam o aumento das vagas para o internato médico de especialidade

[Resolução da Assembleia da República n.º 213/2017 - Diário da República n.º 155/2017, Série I de 2017-08-11](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo o reforço das respostas do Serviço Nacional de Saúde na área da saúde mental em Portugal

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Declaração de Retificação n.º 530/2017 - Diário da República n.º 152/2017, Série II de 2017-08-08](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Retifica o Despacho n.º 6669/2017, publicado no Diário da República, n.º 148, de 2 de agosto de 2017 (Determina os Centros de Referência, reconhecidos oficialmente pelo Ministério da Saúde, para as áreas de fibrose quística, neurorradiologia de intervenção na doença cerebrovascular, coagulopatias congénitas, implantes cocleares e ECMO - oxigenação por membrana extracorporal)

[Despacho n.º 6837/2017 - Diário da República n.º 152/2017, Série II de 2017-08-08](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Constitui uma Comissão de Acompanhamento da população afetada pelos incêndios que atingiram os concelhos de Castanheira de Pêra, Figueiró dos Vinhos, Góis, Pampilhosa da Serra, Pedrógão Grande, Penela e Sertã, especificamente no que respeita à resposta na área da saúde mental

[Despacho n.º 6957/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série II de 2017-08-10](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições sobre a celebração de contratos públicos de aprovisionamento (CPA) com vista ao fornecimento de gases medicadas e ligaduras de gaze, no âmbito de concurso público (CP 2016/21) lançado pelos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.)

[Despacho n.º 6958/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série II de 2017-08-10](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições sobre a celebração de contratos públicos de aprovisionamento (CPA) com vista ao fornecimento de medicamentos do aparelho cardiovascular, no âmbito de concurso público (CP 2016/1) lançado pelos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.)

[Despacho n.º 6959/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série II de 2017-08-10](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições sobre a celebração de contratos públicos de aprovisionamento (CPA) com vista ao fornecimento de reagentes para testes rápidos parte II e outros, no âmbito de concurso público (CP 2016/73) lançado pelos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.)

[Despacho n.º 6960/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série II de 2017-08-10](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições sobre a celebração de contratos públicos de aprovisionamento (CPA) com vista ao fornecimento de medicamentos antipsicóticos, no âmbito de concurso público (CP 2016/19) lançado pelos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.)

[Deliberação \(extrato\) n.º 749/2017 - Diário da República n.º 154/2017, Série II de 2017-08-10](#)

Saúde - Administração Regional de Saúde do Algarve, I. P.

Delegação de competências do Conselho Diretivo da ARS, Algarve, I. P., nos Diretores Executivos dos Agrupamentos dos Centros de Saúde - candidaturas de projetos ao «Programa de incentivo à integração de cuidados e à valorização dos percursos dos utentes no Serviço Nacional de Saúde para 2017»

[Despacho n.º 7013/2017 - Diário da República n.º 155/2017, Série II de 2017-08-11](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições sobre a celebração de contratos públicos de aprovisionamento (CPA) com vista ao fornecimento de dispositivos médicos diversos, no âmbito de concurso público (CP 2017/36) lançado pelos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.)

[Despacho n.º 7014/2017 - Diário da República n.º 155/2017, Série II de 2017-08-11](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições sobre a celebração de contratos públicos de aprovisionamento

(CPA) com vista ao fornecimento de dispositivos para evacuação e para banho, no âmbito de concurso público (CP 2016/86) lançado pelos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.)

INFARMED

[Circular Informativa nº97/CD/100.20.200 de 03/08/2017](#) | Sistema de Preços de Referência- rectificação 3º trimestre de 2017

O anexo á deliberação nº33/CD/2017, de 07 de junho, saiu com inexactidões por não ter sido incluído o grupo homogéneo GH1084, rivastigmina 13,3mg/24h.

Esta retificação entra em vigor ao dia seguinte da data da presente Circular

[Circular Informativa N.º 098/CD/550.20.001](#) | Medicamentos injetáveis contendo metilprednisolona e lactose - recomendações finais

O Grupo de Coordenação (CMDh) adotou o parecer do Comité de Avaliação do Risco em Farmacovigilância (PRAC) que recomenda que os medicamentos injetáveis contendo metilprednisolona como substância ativa e lactose como excipiente não sejam utilizados em doentes com alergia ou suspeita de alergia às proteínas do leite de vaca.

O CMDh confirmou também que a terapêutica com metilprednisolona para reações alérgicas deve ser interrompida em caso de agravamento dos sintomas existentes ou desenvolvimento de novos sintomas.

Os medicamentos injetáveis que contêm metilprednisolona são usados no tratamento dos sintomas de reações alérgicas graves e outras condições inflamatórias. A lactose de origem bovina é utilizada como excipiente destes medicamentos. Como tal, podem existir também vestígios de proteínas do leite de vaca, suscetíveis de desencadear reações alérgicas em doentes que sejam alérgicos a essas proteínas.

Os medicamentos comercializados em Portugal contendo metilprednisolona são os seguintes (...)

[Avaliação prévia à aquisição de medicamento para uso humano em meio hospitalar - Nuwiq \(DCI - Simoctocog alfa\) – Titular AIM Octapharma AB](#)

O medicamento Nuwiq (DCI Simoctocog alfa) obteve autorização para ser utilizado em meio hospitalar na seguinte indicação:

- Tratamento e profilaxia da hemorragia em doentes com hemofilia A (deficiência de fator VIII congénita).

Nuwiq pode ser usado em todos os grupos etários.

➤ [Relatório de Avaliação](#)

Produtos de higiene oral - Controlo laboratorial

O Laboratório do Infarmed efetuou uma ação de supervisão do mercado de 76 produtos cosméticos de higiene oral, incluindo pastas dentífricas e elixires, com o objetivo de analisar os teores máximos de flúor, conservantes, substâncias com ação branqueadora e a qualidade microbiológica.

Os resultados encontram-se publicados no [relatório](#), disponível na página [Controlo Laboratorial de Cosméticos](#).

[Circular Informativa N.º 100/CD/550.20.001](#) | Restrição da utilização de agentes de contraste de estrutura linear que contêm gadolínio

A Agência Europeia do Medicamento (EMA) terminou a revisão de segurança aos agentes de contraste que contêm gadolínio confirmando a suspensão da Autorização de Introdução no Mercado (AIM) de alguns agentes de contraste e a restrição da utilização dos agentes de contraste de estrutura linear.

O gadolínio é utilizado, como agente de contraste, para melhorar a qualidade das

imagens obtidas com recurso à utilização de meios auxiliares de diagnóstico de imagiologia por ressonância magnética (MRI).

A EMA concluiu que, após o uso de agentes de contraste contendo gadolínio, este se acumula nos tecidos cerebrais. Apesar de não terem sido notificados sintomas ou doenças relacionadas com a deposição do mesmo no cérebro, a EMA recomenda, como medida de precaução, a suspensão da AIM dos seguintes agentes de contraste: gadodiamida (Omniscan), ácido gadopentético (Magnevist) e gadoversetamida (Optimark).

Os agentes de contraste de estrutura linear - ácido gadoxético (Primovist) e ácido gadobénico (Multihance) - podem continuar a ser utilizados em ressonâncias magnéticas ao fígado, uma vez que são absorvidos por este órgão e são um importante meio de diagnóstico.

O ácido gadopentético para administração intra-articular (não disponível em Portugal) pode ser utilizado para a realização de ressonância magnética das articulações, pelo facto da concentração necessária ser muito baixa.

Por serem mais estáveis e menos propensos a libertarem gadolínio, a EMA recomenda que sejam utilizados agentes de contraste que apresentem uma estrutura molecular macrocíclica (gadobutrol ou ácido gadotérico) na menor dose necessária ao diagnóstico e apenas se este não for possível sem a utilização de agentes de contraste.

Estas recomendações serão agora enviadas à Comissão Europeia, a quem compete emitir uma decisão vinculativa

[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](#)

DGS [Boletim Informativo Semanal do Plano Nacional de Saúde](#)

ERS [Avaliação da ERS dos desempenhos das parcerias público-privadas dos hospitais de Cascais, Loures, Braga e Vila Franca de Xira](#)

Em cumprimento do previsto nas alíneas a) e c) do artigo 15.º e na alínea k) do artigo 40.º dos seus estatutos, aprovados pelo Decreto-Lei n.º 126/2014, de 22 de agosto, a ERS avaliou os desempenhos das parcerias público-privadas dos hospitais de Cascais, Loures, Braga e Vila Franca de Xira, elaborando quatro pareceres que constituíram uma extensão do [Estudo de Avaliação das Parcerias Público-Privadas, de maio de 2016](#). Nestes pareceres, agregados no documento que agora se publica, os hospitais foram analisados em comparação com outros hospitais e grupos de hospitais do Serviço Nacional de Saúde considerados comparáveis, pelo que os resultados devem ser interpretados como indicativos do seu desempenho relativo. O parecer sobre o Hospital de Cascais foi enviado ao Ministério da Saúde em 23 de dezembro de 2016, em resposta a uma solicitação do Senhor Ministro da Saúde, e os restantes foram enviados em 6 de fevereiro de 2017.

COMISSÃO EUROPEIA [Dossier temático sobre medicamentos biossimilares](#)

Esta informação, que se pretende imparcial e confiável resulta do consenso entre a Comissão Europeia, a Agência Europeia de Medicamentos (EMA na sigla inglesa) e os parceiros envolvidos: Fórum Europeu de Doentes, Federação Europeia das Associações da Doença de Crohn e Colite Ulcerosa, Comité Permanente de Médicos Europeus, Federação Europeia de Indústrias e Associações Farmacêuticas, Associação Europeia de Bio-indústrias e Medicamentos para a Europa.

HMA **Human Medicines** | [CMDh Best Practice Guide on the use of eCTD in the MRP/DCP](#)

modified 04/08/2017

EMA

Human Medicines | [The European Union regulatory network incident management plan for medicines for human use](#) (updated)

Human and Veterinary Medicines | **Regulatory and procedural guideline:** [Guide for rapporteurs and coordinators on the multinational assessment teams](#)

Veterinary Medicines | **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](#) (updated)
