

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 84/2017 - Diário da República n.º 115/2017, Série I de 2017-06-16](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Nomeia o conselho de administração do Instituto Português de Oncologia de Coimbra Francisco Gentil (IPO), E. P. E.

[Decreto-Lei n.º 69/2017 - Diário da República n.º 115/2017, Série I de 2017-06-16](#)

Saúde

Procede à transferência de atribuições relativas ao Contacto do Serviço Nacional de Saúde da Direção-Geral da Saúde para a SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E.

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Portaria n.º 150/2017 - Diário da República n.º 114/2017, Série II de 2017-06-14](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e da Saúde

Autoriza o Centro Hospitalar de Lisboa Central, E.P.E. a assumir um encargo até ao montante de 1.863.875,30 EUR (um milhão, oitocentos e sessenta e três mil, oitocentos e setenta e cinco euros e trinta cêntimos), a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de gases medicinais e industriais

[Despacho n.º 5264/2017 - Diário da República n.º 114/2017, Série II de 2017-06-14](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina que a SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde divulga, através do Catálogo de Aprovisionamento Público da Saúde, todas as características dos produtos abrangidos por contratos públicos de aprovisionamento, que estabelecem as condições de fornecimento de Pensos Especiais

[Despacho n.º 5216/2017 - Diário da República n.º 113/2017, Série II de 2017-06-12](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Constitui um grupo de trabalho com o objetivo de definir uma estratégia integrada para a eliminação da epidemia do VIH/SIDA nas cidades de Cascais, Lisboa e Porto, no contexto do projeto internacional «Cidades na via rápida para acabar com a epidemia VIH», e definir o posterior alargamento a outros concelhos

[Circular Informativa n.º 076/CD](#) - Notificação prévia de exportação ou distribuição para outros estados membros - Revisão do Regulamento e respetiva lista de medicamentos

Foi publicada a [Deliberação n.º 524/2017, de 13 de abril](#), na 2.ª série do Diário da República no dia 14 de junho de 2017, que veio atualizar o Regulamento de notificação prévia de exportação, ou distribuição para outros estados membros da União Europeia e a lista de medicamentos cuja exportação ou distribuição para outros Estados membros da União Europeia depende de prévia notificação ao Infarmed.

Este diploma entra em vigor no 3.º dia útil seguinte ao da sua publicação, ou seja, no próximo dia 20 de junho.

[Circular Informativa nº066/CD/100.20.200, de 07/06/2017](#) - Sistema de Preços de Referência- 3º trimestre de 2017

A lista dos Grupos Homogéneos e dos preços de referência unitários a vigorar no 3.º trimestre de 2017 foi aprovada pela [Deliberação nº 31/CD/2017](#), de 07 de junho de 2017 do Conselho Diretivo e entra em vigor a 1 de julho de 2017.

[Deliberação n.º 524/2017 - Diário da República n.º 114/2017, Série II de 2017-06-14](#)**Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.**

Alteração ao Regulamento sobre Notificação Prévia de transações de medicamentos para o exterior do país

[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**[Notificação do Contrato Financeiro assinado](#)**

14 Junho 2017

Recorda-se a necessidade do cumprimento dos requisitos de submissão do contrato financeiro assinado de acordo com a [Nota Informativa CEIC](#). Tal como referido na Nota Informativa, sempre que os procedimentos estabelecidos nesta Nota Informativa não forem cumpridos (conforme aplicável), o Gabinete de Apoio da CEIC, procederá à devolução da documentação, sem qualquer avaliação, ficando a CEIC a aguardar a re-submissão devidamente instruída.

Fazemos nota do seguinte:

- O quadro sinóptico deverá conter a justificação das alterações e não apenas a sua identificação.
- O requerimento deverá identificar o código CEIC em que o draft do contrato foi submetido e aprovado pela CEIC.
- No caso de adendas/emendas não previamente submetidas à CEIC, portanto enviadas como alteração não substancial, o requerimento terá de detalhar os motivos das mesmas, para além do envio do Quadro Sinóptico.
- Sempre que existam alterações à equipa de investigação será desejável a atualização da Declaração do Diretor de Serviço. Se for incluído/alterado o Study Coordinator deverá estar garantido o cumprimento dos requisitos do documento orientador CEIC sobre coordenadores de estudo.

Este pedido agiliza a revisão dos contratos e evita pedidos de esclarecimento.

[Norma nº 007/2017 de 12/06/2017](#) - Procedimento para disponibilização da reserva estratégica nacional de imunoglobulina contra a raiva (REN IgR)**[Norma nº 006/2017 de 12/06/2017](#) - Abordagem Diagnóstica e Terapêutica das**

Parasitoses em Idade Pediátrica

SPMS

Plano Operacional de Compras da SPMS – 2017/2020

Com o objetivo de estimular a eficiência e a eficácia dos processos de compras centralizadas, a SPMS elaborou um [Plano Operacional de Compras](#) para divulgar os princípios orientadores das aquisições efetuadas pela SPMS.

COMISSÃO EUROPEIA

[The Commission published the first version of a catalogue of nanomaterials in cosmetics on the EU market.](#)

The catalogue collects information received from operators on nanomaterials present in cosmetic products. This includes nanomaterials used as colourants, preservatives and UV-filters. The catalogue indicates the categories of cosmetic products and foreseeable exposure conditions

EMA

Human Medicines | [Electronic submission of veterinary dossiers: Questions and answers](#)

Human Medicines | [Pharmacovigilance fees: questions and answers](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Packaging ‘blue-box’ requirements and additional information on labelling/package leaflet for products authorised via national, mutual recognition, decentralised or centralised procedures](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Packaging ‘blue-box’ requirements and additional information on labelling/package leaflet for products authorised via national, mutual recognition, decentralised or centralised procedures](#) (updated)

Human Medicines | News and press releases: [Regulators in EU, Japan and US take steps to facilitate development of new antibiotics](#)
