

LEGISLAÇÃO

| | |
|----------|---|
| NACIONAL | <p>Resolução do Conselho de Ministros n.º 106/2017 - Diário da República n.º 139/2017, Série I de 2017-07-20107714205 Presidência do Conselho de Ministros Nomeia os membros do conselho de administração da Unidade Local de Saúde de Matosinhos, E. P. E.</p> <p>Aviso n.º 99/2017 - Diário da República n.º 139/2017, Série I de 2017-07-20107714207 Negócios Estrangeiros Torna público que a República Portuguesa depositou o seu instrumento de ratificação do Protocolo Adicional à Convenção sobre os Direitos Humanos e a Biomedicina Relativo à Transplantação de Órgãos e Tecidos de Origem Humana, aberto à assinatura em Estrasburgo, em 24 de janeiro de 2002</p> |
|----------|---|

REGULAÇÃO

| | |
|---------------------|---|
| MINISTÉRIO DA SAÚDE | <p>Despacho n.º 6289/2017 - Diário da República n.º 137/2017, Série II de 2017-07-18 Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde Altera o n.º 4 do Despacho n.º 5657/2017, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 123, de 28 de junho (clarifica o âmbito de aplicação e estabelece um procedimento célere e transparente relativo aos pedidos de autorização subjacentes ao disposto no artigo 9.º do Decreto-Lei n.º 5/2017, de 6 de janeiro)</p> |
| SPMS | <p>Procedimento 2017/59 - Soluções para conservação órgãos; hemodiálise; hemofiltração</p> |
| COMISSÃO EUROPEIA | <p>Consulta pública sobre a evolução da saúde e dos cuidados de saúde no contexto do Mercado Único Digital</p> |
| EMA | <p>Human Medicines Mutual recognition agreements</p> <p>Human Medicines Regulatory and procedural guideline: List of centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes</p> <p>Human Medicines Post-authorisation safety studies: questions and answers (updated)</p> <p>Human Medicines Regulatory and procedural guideline: European Medicines Agency post-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure (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</p> |

discussions or meetings with MAHs in the post-authorisation phase.

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Appendix IV - Terms and abbreviations for batch number and expiry date to be used on the labelling of human medicinal products](#) (updated)

Human Medicines | Timetable: [Post-authorisation safety study \(PASS\) protocols](#)

INFARMED

[Comunicado - Infarmed aprovou 14 novos medicamentos e concluiu 30 processos](#)

O Infarmed aprovou 14 novos medicamentos nos primeiros seis meses de 2017, ultrapassando as aprovações do período homólogo (nove). O resultado do primeiro semestre vem ao encontro das metas definidas para 2017 de manter ou ultrapassar o número de moléculas comparticipadas ou financiadas no Serviço Nacional de Saúde em 2016. Recorde-se que no ano passado foi possível atingir um volume recorde de 51 medicamentos inovadores.

A

[Circular Informativa N.º 084/CD/100.20.200](#) - Sistema de Preços de Referência - Aditamento de novos grupos homogéneos

No âmbito do Sistema de Preços de Referência, a lista dos Grupos Homogéneos e dos preços de referência unitários a vigorar no 3.º trimestre de 2017 foi atualizada - [Deliberação N.º 34/CD/2017](#).

[Circular Informativa N.º 089/CD/2017, de 13/07/2017](#)- Reavaliação do tamanho das embalagens dos medicamentos comparticipados contendo etoricoxib

[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
