

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Decreto-Lei n.º 111-B/2017 - Diário da República n.º 168/2017, 2º Suplemento, Série I de 2017-08-31](#)

Planeamento e das Infraestruturas

Procede à nona alteração ao Código dos Contratos Públicos, aprovado pelo [Decreto-Lei n.º 18/2008](#), de 29 de janeiro, e transpõe as Diretivas n.os [2014/23/UE](#), [2014/24/UE](#) e [2014/25/UE](#), todas do Parlamento Europeu e do Conselho, de 26 de fevereiro de 2014 e a [Diretiva n.º 2014/55/UE](#), do Parlamento Europeu e do Conselho, de 16 de abril de 2014

[Decreto-Lei n.º 110/2017 - Diário da República n.º 168/2017, Série I de 2017-08-31](#)

Saúde

Define o regime legal da carreira aplicável aos técnicos superiores das áreas de diagnóstico e terapêutica, em regime de contrato de trabalho nas entidades públicas empresariais e nas parcerias em saúde, em regime de gestão e financiamento privados, integradas no Serviço Nacional de Saúde

[Decreto-Lei n.º 111/2017 - Diário da República n.º 168/2017, Série I de 2017-08-31](#)

Saúde

Estabelece o regime da carreira especial de técnico superior das áreas de diagnóstico e terapêutica

[Decreto-Lei n.º 108/2017 - Diário da República n.º 167/2017, Série I de 2017-08-30](#)

Saúde

Estabelece o regime da carreira farmacêutica nas entidades públicas empresariais e nas parcerias em saúde, em regime de gestão e financiamento privados, integradas no Serviço Nacional de Saúde

[Decreto-Lei n.º 109/2017 - Diário da República n.º 167/2017, Série I de 2017-08-30](#)

Saúde

Define o regime legal da carreira especial farmacêutica, bem como os requisitos de habilitação profissional para integração na mesma

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Portaria n.º 248/2017 - Diário da República n.º 167/2017, Série II de 2017-08-30](#)

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

	<p>Autoriza o Centro Hospitalar do Oeste a assumir um encargo até ao montante de 295.000,00 EUR (duzentos e noventa e cinco mil euros), a que acresce IVA à taxa legal em vigor, relativo à aquisição e implementação de um sistema de arquivo de imagens médicas, visualizador universal e portal de prescrição de Meios Complementares de Diagnóstico e Terapêutica</p> <p>Despacho n.º 7539/2017 - Diário da República n.º 164/2017, Série II de 2017-08-25 10 Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde</p> <p>Constitui um Grupo de Trabalho para o desenvolvimento das Unidades de Cuidados na Comunidade</p>
INFARMED	<p>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</p> <p>Medicamentos centralizados - Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto-Lei n.º 176/2006, de 30 de agosto, de medicamentos genéricos aprovados por procedimento centralizados</p>
DGO	<p>Lista das entidades que se encontram em incumprimento nos termos dos n.ºs 5 e 6 do art.º 7.º do DL 127/2012 de 21 de junho - Lista das entidades da Administração Central (reporte de julho/2017)</p>
EMA	<p>Human Medicines Formatted table template to be inserted in each procedural submission cover letter (updated)</p> <p>Human Medicines Scientific guideline: Draft ICH S5 (R3) guideline on reproductive toxicology: detection of toxicity to reproduction for human pharmaceuticals - Step 2b The purpose of this guideline is to provide key considerations for developing a testing strategy to identify hazard and characterize reproductive risk for human pharmaceuticals. The guidance informs on the use of existing data and identifies potential study designs to supplement available data to identify, assess, and convey risk.</p> <p>Human Medicines Scientific guideline: Draft ICH E9 (R1) addendum on estimands and sensitivity analysis in clinical trials to the guideline on statistical principles for clinical trials - Step 2b To properly inform the choices that are made by patients and prescribing physicians, clear descriptions of the effects of a medicine should be available. These descriptions are complicated by the different ways in which each individual patient responds to treatment.</p> <p>Human Medicines Periodic safety update reports: questions and answers (updated)</p> <p>Human Medicines Post-authorisation measures: questions and answers (updated)</p> <p>Human Medicines Annual re-assessment: questions and answers (updated)</p> <p>Human Medicines Annual renewal of conditional marketing authorisations: 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)</p>

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

This guidance document addresses a number of questions which users of the centralised procedure may have. It provides an overview of the European Medicines Agency's position on issues, which are typically addressed during the course of pre-submission meetings.
