
REGULAÇÃO

INFARMED

Processos de revisão excecional de preço de medicamentos com decisão do Secretário de Estado da Saúde (SES) - [Atualizado a 19/10/2017](#)

[Circular Informativa N.º 129/CD/100.20.200](#), de 09/10/2017 - Sistema de Preços de Referência - Aditamento 4º trimestre de 2017

No âmbito do Sistema de Preços de Referência, a lista dos Grupos Homogêneos e dos preços de referência unitários a vigorar no 4.º trimestre de 2017 foi atualizada.

Pela [Deliberação N.º 76/CD/2017](#) foram aprovados 2 novos grupos homogêneos, para os quais foram aprovados os respetivos preços de referência (GH1108 e GH1109) – Hidroxizina

[Informações para cálculo de PVP de medicamentos - margens e fatores de conversão \(2017\)](#)

[Instruções de preenchimento do formulário de aprovação de preços de medicamentos não genéricos \(2017\)](#)

[Instruções de preenchimento do formulário de aprovação de preços de medicamentos genéricos \(2017\)](#)

[Lista orientadora para a formação de preços de Medicamentos Genéricos](#) (Atualizada em 11 de Outubro de 2017)

[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 com as substâncias ativas

TRIBUNAL DE CONTAS

[Relatório nº 15/2017 - 2ª Secção Auditoria ao Acesso a Cuidados de Saúde no Serviço Nacional de Saúde](#)

O presente relatório resulta de uma auditoria ao Acesso a Cuidados de Saúde no Serviço Nacional de Saúde, que avaliou o acesso a consultas e cirurgias nas unidades hospitalares

do SNS, a qualidade dos indicadores disponíveis, o desempenho da administração centralizada dos sistemas de gestão do acesso a estes cuidados e o impacto de medidas introduzidas pelo Ministério da Saúde.

EMA

EMA | [Quality of medicines questions and answers: Part 1](#) (updated)

EMA | [EMA Brexit preparedness business continuity plan](#)

The plan supports EMA's aim of operating for as long as possible under a 'business as usual' scenario, while preparing for the consequences of Brexit in parallel.

It assigns EMA activities to three categories of priority according to their impact on public health and the Agency's ability to function. The plan enables EMA to deliver its highest priority activities and to temporarily scale back or temporarily suspend lower priority activities if required.

Human Medicines | Scientific guideline: [Draft guideline on implementation of risk assessment requirements to control elemental impurities in veterinary medicinal products](#),

In order to allow time for regulators to elaborate guidance on the appropriate approach for a risk assessment for a veterinary medicinal product, the CVMP has adopted the following measured approach to the implementation of the monograph to existing veterinary products. The phased-in implementation of the risk assessment of elemental impurities in veterinary medicinal products is to be in accordance with the decision tree indicated in this document.
