

## LEGISLAÇÃO

## NACIONAL

[Portaria n.º 154/2018 – Diário da República n.º 102/2018, Série I de 2018-05-28](#)

**Trabalho, Solidariedade e Segurança Social e Saúde**

Procede à primeira alteração da [Portaria n.º 287/2016](#), de 10 de novembro, que estabelece o regime de comparticipação dos medicamentos aplicável aos pensionistas e aos futuros pensionistas que tenham descontado, especificamente até 1984, para o Fundo Especial de Segurança Social do Pessoal da Indústria de Lanifícios

## COMUNITÁRIA

[Regulamento \(UE\) 2018/781 da Comissão, de 29 de maio de 2018, que altera o Regulamento \(CE\) n.º 847/2000 no que se refere à definição do conceito de «medicamento similar»](#) Texto relevante para efeitos do EEE.

[Regulamento \(UE\) 2018/782 da Comissão, de 29 de maio de 2018, que estabelece os princípios metodológicos para a avaliação dos riscos e para as recomendações de gestão dos riscos referidas no Regulamento \(CE\) n.º 470/2009](#) Texto relevante para efeitos do EEE. (1)

O Regulamento (CE) n.º 470/2009 determina que, salvo nos casos em que seja aplicável o procedimento do Codex Alimentarius, qualquer substância farmacologicamente ativa destinada a ser utilizada na União em medicamentos veterinários para administração a animais produtores de géneros alimentícios está sujeita a um parecer da Agência Europeia de Medicamentos («Agência») sobre o limite máximo de resíduos (LMR) de substâncias farmacologicamente ativas usadas ou que se pretendam usar nos medicamentos veterinários. O parecer da Agência deve consistir numa avaliação científica dos riscos e em recomendações de gestão dos riscos

## REGULAÇÃO

## MINISTÉRIO DA SAÚDE E DAS FINANÇAS

[Portaria n.º 326/2018 - Diário da República n.º 104/2018, Série II de 2018-05-30](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes do Secretário de Estado do Orçamento e da Secretária de Estado da Saúde**

Autoriza o Centro Hospitalar de Leiria, E. P. E., a assumir um encargo até ao montante de 55.369,09 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de sistemas de aspiração de secreções, tipo «canister» com saco descartável

---

[Portaria n.º 324/2018 - Diário da República n.º 104/2018, Série II de 2018-05-30](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes do Secretário de Estado do Orçamento e da Secretária de Estado da Saúde**

Autoriza o Centro Hospitalar do Tâmega e Sousa, E. P. E., a assumir um encargo até ao montante de 1.450.086,00 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de reagentes de bioquímica e Imunoquímica com colocação de equipamento automatizado

[Portaria n.º 325/2018 - Diário da República n.º 104/2018, Série II de 2018-05-30](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes do Secretário de Estado do Orçamento e da Secretária de Estado da Saúde**

Autoriza o Centro Hospitalar do Tâmega e Sousa, E. P. E., a assumir um encargo até ao montante de 650.670,18 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de gases medicinais com colocação de equipamento

---

MINISTÉRIO DA EDUCAÇÃO

[Parecer n.º 13/2018 - Diário da República n.º 103/2018, Série II de 2018-05-29](#)

**Educação - Conselho Nacional de Educação**

Parecer sobre Regime jurídico dos centros académicos clínicos

---

INFARMED

**[Simplificação do procedimento de atribuição de CDM \(Código de Dispositivo Médico\)](#)**

INFARMED, I. P. tem desenvolvido o processo de codificação de dispositivos médicos, destinados a serem adquiridos e utilizados no Serviço Nacional de Saúde (SNS), promovendo a consolidação de um repositório de informação que permita a caracterização do mercado, bem como o conhecimento relativamente à sua utilização no SNS, através da sua monitorização e com a salvaguarda da qualidade, segurança e sustentabilidade

**[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

---

COMISSÃO EUROPEIA

**[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de abril de 2018 a 30 de abril de 2018](#)**[Publicado nos termos do artigo 13.o ou do artigo 38.o do Regulamento (CE) n.o 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho]

---

EMA

**Human Medicines | [List of medicinal products under additional monitoring](#)** (updated)

**Human Medicines | [Informed consent for paediatric clinical trials in Europe 2015](#)**

---

EFPIA

**[EFPIA statement on the Commission's proposal to introduce an SPC manufacturing waiver, weakening Europe's knowledge based economy](#)**

EFPIA, the organisation representing 40 of the biggest investors in life science research and development is deeply concerned with the European Commission's proposal to open the SPC legislation with a view to introducing a manufacturing waiver

---