

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução da Assembleia da República n.º 156/2018 - Diário da República n.º 129/2018, Série I de 2018-07-06](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que dê maior autonomia às entidades do Serviço Nacional de Saúde para substituição de trabalhadores em ausência temporária

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DAS FINANÇAS

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 6634/2018 - Diário da República n.º 129/2018, Série II de 2018-07-06](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Determina as ferramentas a utilizar para a identificação do risco nutricional, com vista à implementação, nos estabelecimentos hospitalares do SNS, de uma estratégia de combate à desnutrição hospitalar, e estabelece disposições

[Despacho n.º 6556/2018 - Diário da República n.º 127/2018, Série II de 2018-07-04](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Determina que em cada instituição do SNS deverá existir um núcleo/unidade/serviço de Nutrição e estabelece disposições sobre a organização e funcionamento

INFARMED

Processos de revisão excecional de preço de medicamentos com decisão do Secretário de Estado da Saúde (SES) - [Atualizado a 05/07/2018](#)

[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

APORMED

[Consulte aqui o texto do Código de Ética da Apormed, Julho 2018](#)

[Consulte aqui o documento de apoio ao Código de Ética - Q&A, Julho 2018](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[Nota informativa da Comissão nos termos do artigo 49.o, n.o 2, do](#)

[Regulamento Delegado \(UE\) 2016/161 da Comissão que complementa a Diretiva 2001/83/CE do Parlamento Europeu e do Conselho, estabelecendo regras pormenorizadas para os dispositivos de segurança que figuram nas embalagens dos medicamentos para uso humano — Informações relativas à data de aplicação dos artigos 1.o a 48.o do Regulamento Delegado \(UE\) 2016/161 da Comissão \(1\)](#)

PARLAMENTO EUROPEU

[Resolução do Parlamento Europeu, de 15 de dezembro de 2016, sobre o regulamento relativo aos medicamentos pediátricos \(2016/2902\(RSP\)\)](#)

EMA

Human medicines | [Questions and answers on adverse-event reporting](#) (updated)

Human medicines | **Scientific guideline:** [Combined Veterinary Dictionary for Drug Regulatory Activities list of clinical terms for reporting suspected adverse reactions in animals and humans to veterinary medicinal products](#),

Human medicines | [Guidance notes on the use of Veterinary Dictionary for Drug Regulatory Activities \(VeDDRA\) terminology for reporting suspected adverse reactions in animals and humans](#)

Human medicines | [Draft pegylated liposomal doxorubicin hydrochloride concentrate for solution 2 mg/ml product-specific bioequivalence guidance](#)

This document provides product-specific guidance on the demonstration of the bioequivalence of pegylated liposomal doxorubicin hydrochloride concentrate for solution 2 mg/ml.

Human medicines | [Template for scientific document \(part B-F\)](#) (updated)

Human medicines | **Regulatory and procedural guideline:** [IRIS quick guide to registration](#) (updated)

This 'Quick Guide' has been produced in order to help users of the IRIS Regulatory & Scientific Information Management platform know how to cover the new pre-requisite steps that have to be completed before accessing the IRIS portal or submitting an orphan designation (OD) application.
