



13 a 17 de agosto de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Portaria n.º 248/2012. D.R. n.º 159, Série I de 2012-08-17](#)

Ministério da Saúde

Atualiza o programa de formação da área de especialização de Medicina Nuclear

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 11054/2012. D.R. n.º 157, Série II de 2012-08-14](#)

Ministérios da Administração Interna e da Saúde - Gabinetes dos Ministros da Administração Interna e da Saúde

Cria um grupo de trabalho para a revisão do Regulamento do Transporte de Doentes e estabelece a sua constituição

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Circular Informativa N.º 190/CD/8.1.6. de 14/08/2012](#) - Extensão ao Procedimento Nacional do Regulamento das Alterações

INFARMED

[Circular Informativa n.º 189/CD/8.1.6.](#) de 10/08/2012 - Alteração do regime de comparticipação especial - Pensionistas Indústria de Lanifícios

[Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto](#) (novos pedidos de autorização de introdução, ou registo, no mercado de medicamentos genéricos)

[Lista de entrada em vigor dos novos CPA](#) (com referência a 14 de Agosto de 2012)

SPMS

Novo CPA - [Concurso 2012 / 10 - Material de Penso de Efeito Terapêutico](#) (Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo - 24/09/2012)

[Estudo](#) sobre o Acesso, Concorrência e Qualidade no Setor da Prestação de Cuidados de Saúde de Radioterapia Externa

ERS

[Relatório de Auditoria nº 26/2012](#) - Auditoria aos serviços de cirurgia cardiotorácica das unidades hospitalares do Serviço Nacional de Saúde

TRIBUNAL DE
CONTAS

[Lista de medidas aprovadas na 2ª reunião](#) (reunião realizada em 31.07.2012)

CONSELHO
ESTRATÉGICO DE
INTERNACIONALI
ZAÇÃO DA
ECONOMIA

Monitoring of patent settlements: [3rd Report on the Monitoring of Patent Settlements](#) (period: January-December 2011)

COMISSÃO
EUROPEIA

[Publication: New rules on importing active pharmaceutical ingredients into the European Union](#)

[Commission Staff Working Document Executive Summary Of The Impact Assessment Report On The Revision Of The 'Clinical Trials Directive' 2001/20/EC](#)

Human Medicines Scientific guideline:

EMA

- > [Draft guideline on clinical investigation of medicinal products for prevention of stroke and systemic embolic events in patients with non-valvular atrial fibrillation](#) (Consultation end date 15/01/2013)

European Medicines Agency explains EU incident management plan for human medicines:

- > [the European Union regulatory network incident management plan for medicines for human use](#)

Human Medicines Regulatory and procedural guideline:

- > [Initial notices for parallel distribution – July 2012](#)

[EFPIA Position Paper](#) - The EU-Japan FTA: A key opportunity for the competitiveness of Europe's Innovative Pharmaceutical Industry and enhanced cooperation with Japan

EFPIA

LISBOA

Av. Duarte Pacheco, 26
1070-110 Lisboa Portugal
lisboa@vda.pt

PORTO

Av. da Boavista, 3433 - 8º
4100-138 Porto Portugal
porto@vda.pt

MADEIRA

Calçada de S. Lourenço, 3 - 2º C
9000-061 Funchal Portugal
madeira@vda.pt