



18 a 22 de fevereiro de 2013

saude@vda.pt

SAÚDE

REGULAÇÃO

[Resolução n.º 6/2013. D.R. n.º 36, Série II de 2013-02-20](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros

Nomeia o conselho de administração do Centro Hospitalar Lisboa Norte, E.P.E.

CONSELHO DE
MINISTROS

[Circular Informativa n.º 024/CD/8.1.6 de 14/02/2013 - Transparência e Publicidade - Artigo 159.º do Estatuto do Medicamento](#)

Na sequência das alterações aos Artigos 159.º e 181.º do Decreto-Lei n.º 176/2006, de 30 de agosto, pelo Decreto-Lei n.º 20/2013, de 14 de fevereiro, esclarece-se o seguinte:

- Todas as entidades abrangidas pelos números 5 e 6 do artigo 159.º devem proceder à comunicação ao INFARMED, I.P., de todo e qualquer tipo de patrocínio concedido ou recebido.
- Esta comunicação deve ser feita através da Plataforma de Comunicações

[Texto integral](#)

INFARMED

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

[Deliberação n.º 540/2013. D.R. n.º 38, Série II de 2013-02-22](#)

Ministério da Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.

Delegação de competências, com a faculdade de subdelegar, no seu presidente, Dr. Eurico Castro Alves, no seu vice-presidente, Prof. Doutor Hélder Dias Mota Filipe, e na sua vogal, Dr.ª Maria Paula de Carvalho Dias de Almeida

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Despacho n.º 2905/2013. D.R. n.º 38, Série II de 2013-02-22](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições relativas à implementação do projeto "Cirurgia segura, salva vidas", de acordo com a Norma n.º 2/2013 de 12/02/2013 da Direção-Geral da Saúde

[Despacho n.º 2783/2013. D.R. n.º 36, Série II de 2013-02-20](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro

Subdelega competências no Secretário de Estado da Saúde, licenciado Manuel Ferreira Teixeira, no âmbito de contratação de bens e serviços para a gestão do centro de conferência de faturas do Serviço Nacional de Saúde

[Despacho n.º 2784/2013. D.R. n.º 36, Série II de 2013-02-20](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições relativas aos registos eletrónicos referentes às notas de alta médica e de enfermagem, bem como às notas de transferência das unidades de cuidados intensivos, nos serviços e estabelecimentos integrados no Serviço Nacional de Saúde (SNS)

SPMS

[Alerta Fornecedores](#) - Notificam-se todos os fornecedores que tenham celebrado contratos há mais de 6 meses que, em cumprimento da Cláusula 13ª dos Cadernos de Encargos respetivos, têm de reportar obrigatoriamente até ao dia 28 de Fevereiro de 2013, o registo de vendas por concurso.

COMISSÃO
EUROPEIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de outubro de 2012, a 31 de outubro de 2012, (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)

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de novembro de 2012, a 30 de novembro de 2012, (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)

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de janeiro de 2013, a 31 de janeiro de 2013, (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)

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de janeiro de 2013, a 31 de janeiro de 2013, (Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.o da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Directiva 2001/82/CE)

[EudraLex Version 27 - February 2013](#) - Pharmaceutical Legislation (Human and Veterinary) with an integrated search engine.

[Responses to the concept paper submitted for public consultation concerning the implementing act on a common logo for legally-operating online pharmacies/retailers offering medicinal products for human use for sale at a distance to the public.](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [User guide for micro, small and medium-sized enterprises](#).

This guide has been prepared for micro, small and medium-sized enterprises (SMEs) operating in the pharmaceutical sector. Its aim is to facilitate understanding of the main aspects of medicinal product legislation. The guide is structured to follow the chronological stages of developing a medicinal product. An overview of the scientific data requirements for obtaining a marketing authorisation in the European Union (EU) is provided. The regulatory procedures in place to optimise development and obtain an EU marketing authorisation are also summarised.

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 - 2ºC
9000-061 Funchal Portugal
madeira@vda.pt