



22 a 26 de outubro de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Portaria n.º 340/2012. D.R. n.º 207, Série I de 2012-10-25](#)

Ministério da Saúde

Regula os mecanismos de avaliação e controlo no âmbito da prescrição e dispensa de medicamentos, cria as Comissões de Farmácia e Terapêutica de cada Administração Regional de Saúde (CFT-ARS) e estabelece as respetivas atribuições, composição e funcionamento

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Quinta Revisão Regular do Programa de Assistência Económica e Financeira - outubro 2012](#)

Nota: O Governo encontra-se a traduzir os documentos resultantes da quarta revisão e irá disponibilizando os mesmos à medida que estes estejam disponíveis.

- > Comunicado do Gabinete do Secretário de Estado Adjunto do Primeiro-Ministro ([versão original](#))
- > Attachment I: Portugal - Letter of Intent (FMI) ([Versão original](#))
- > Attachment II: Portugal - Memorandum of Economic and Financial Policies ([Versão original](#))
- > Attachment III: Portugal - Technical Memorandum of Understanding (TMU) ([Versão original](#))
- > Attachment IV: Portugal - Letter of Intent (UE) ([Versão original](#))
- > Portugal - Memorandum of Understanding on Specific Economic Policy Conditionality ([Versão original](#))

GOVERNO

[Despacho n.º 13976/2012. D.R. n.º 208, Série II de 2012-10-26](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições no âmbito dos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.), referente aos Contratos Públicos de Aprovisionamento (CPA), que estabelecem as condições de fornecimento de Estimulantes da Eritropoiese

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Despacho n.º 13901/2012. D.R. n.º 207, Série II de 2012-10-25](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece que os dados relativos à prescrição de medicamentos dispensados em farmácias comunitárias, que tenham sido prescritos no âmbito da medicina privada e participados pelo SNS, deverão ser comunicados aos respetivos prescritores (sistema de retorno de informação aos profissionais de saúde, que no âmbito da medicina privada prescrevem medicamento sujeitos a comparticipação do SNS)

[Despacho n.º 13902/2012. D.R. n.º 207, Série II de 2012-10-25](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece disposições no âmbito dos Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.), referente aos contratos públicos de aprovisionamento (CPA), que estabelecem as condições de fornecimento de seringas, agulhas e contentores

[Despacho n.º 13796/2012. D.R. n.º 206, Série II de 2012-10-24](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Altera o despacho n.º 10910/2009, de 22 de abril, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 83, de 29 de abril de 2009, que definiu as condições de dispensa e utilização de medicamentos para o tratamento da infertilidade, em especial os da procriação medicamente assistida

[Despacho n.º 13654/2012. D.R. n.º 204, Série II de 2012-10-22](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Aditamento ao despacho n.º 11728/2004, de 17 de maio, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 139, de 15 de junho de 2004, que definiu as condições de dispensa e utilização de medicamentos para o tratamento da esclerose múltipla

Caducidade das comparticipações ([outubro 2012](#)) - lista definitiva

INFARMED

Circular Informativa n.º 223/CD/8.1.6. de 22/10/2012 - Listagem de Dispositivos Médicos da Classe de risco III

[Texto integral](#)

[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)

[Circular nº 10/2012 - Acordo Quadro para a Contratação de Serviços Médicos](#) pelas Instituições do SNS

SPMS

- [Anexo a Circular nº 10/2012](#)

[Nota Informativa](#) sobre a venda de Medicamentos Veterinários sujeitos a Receita Médico-Veterinária.

DGV

[Lei dos Compromissos - Lista das entidades da Administração Central](#) que se encontram em incumprimento nos termos dos n.ºs 5 e 6 do art.º 7.º do DL 127/2012 de 21 de junho (reporte de setembro) e critérios que serviram de base à sua elaboração

DGO

[Síntese da Execução Orçamental de outubro/2012](#) (Saúde página 20)

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

COMISSÃO
EUROPEIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de Setembro de 2012, para 30 de Setembro de 2012, (Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.º da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Directiva 2001/82/CE)

[Decisão de Execução do Conselho, de 9 de outubro de 2012](#), que altera a Decisão de Execução 2011/344/UE relativa à concessão de assistência financeira da União a Portugal (relativa à **quinta avaliação** dos progressos feitos pelas autoridades portuguesas na aplicação das medidas acordadas ao abrigo do programa de ajustamento económico e financeiro («Programa»), assim como da eficácia e do impacto económico e social dessas medidas)

Portugal: [Fifth Review Under the Extended Arrangement and Request for Waivers of Applicability and Nonobservance of End-September Performance Criteria](#)

FMI

Summary: The staff report for the Fifth Review Under the Extended Arrangement and Request for Waivers of Applicability and Nonobservance of End-September Performance Criteria, prepared by a staff team of the IMF, following discussions that ended on September 11, 2012, with the officials of Portugal on economic developments and policies. Based on information available at the time of these discussions, the staff report was completed on October 15, 2012. The views expressed in the staff report are those of the staff team and do not necessarily reflect the views of the Executive Board of the IMF.

[Conselho Europeu - 18/19 De Outubro De 2012 - Conclusões](#)

CONSELHO
EUROPEU

Human Medicinal Products | Regulatory and procedural guideline: [Transitional provisions for implementation of Variation Regulation \(EC\) No 1234/2008](#) (updated)

EMA

Medicinal Products for Veterinary Use | Regulatory and procedural guideline: [Substances considered as not falling within the scope of Regulation \(EC\) no 470/2009, with regard to residues of veterinary medicinal products in foodstuffs of animal origin](#), (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | Scientific guideline: [Concept paper for the revision of the guideline for the testing and evaluation of the efficacy of antiparasitic substances for the treatment and prevention of tick and flea infestations in dogs and cats](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Guidance on centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency pre-submission procedural advice for users of the centralised procedure](#) (updated)

Human Medicines | [Marketing Authorisation Application \(MAA\) Pre-submission meeting request form](#) (updated)

Human Medicines | Report: [Medicinal products for human use: Monthly figures - September 2012](#)

Application for Marketing Authorisation | [Best Practice Guide for the Decentralised and Mutual Recognition Procedures](#)

HMA

Unforeseen Variations | [CMDh Recommendation for classification of unforeseen variations according to Article 5 of Commission Regulation \(EC\) 1234/2008](#)

Application for Marketing Authorisation | [Position Paper concerning Applicants' request of submission of multiple applications during ongoing decentralised procedures or inclusion of new CMS or additional strength\(s\) in an already ongoing decentralised procedure \(DCP\)](#)

Validation Procedure | [Member state agreement upon conditions under which the RMS can start MRP/DCP](#)

Mutual Recognition Procedure | [Recommendations on submission dates for Applications of the Mutual Recognition Procedure](#)

Decentralised Recognition Procedure | [Recommendations on submission dates for Applicants of the DCP](#)

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

Esta informação é de distribuição reservada, destinando-se exclusivamente aos clientes Vieira de Almeida & Associados, e não deve ser entendida como qualquer forma de publicidade, pelo que se encontra vedada a sua cópia ou circulação. A informação proporcionada e as opiniões expressas são de carácter geral, não substituindo o recurso a aconselhamento jurídico adequado para a resolução dos casos concretos.