



24 a 28 de dezembro de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO | REGULAÇÃO

[Despacho n.º 16519/2012. D.R. n.º 251, Série II de 2012-12-28](#)

Ministérios da Economia e do Emprego e da Saúde - Aprova os preços de referência unitários, dos grupos homogêneos de medicamentos, para vigorar no trimestre civil que se inicia em 1 de janeiro de 2013

[Despacho n.º 16525/2012. D.R. n.º 251, Série II de 2012-12-28](#)

Ministério da Saúde - Instituto Português do Sangue e da Transplantação, I. P. - Comissão para o Acompanhamento e Desenvolvimento da Doação e Transplantação

[Declaração de Retificação n.º 79/2012. D.R. n.º 249, Série I de 2012-12-26](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral - Retifica a Portaria n.º 352/2012, de 30 de outubro, do Ministério da Saúde, que regulamenta o procedimento de licenciamento e de atribuição de alvará a novas farmácias, bem como a transferência da localização de farmácias e o averbamento no alvará, e revoga a Portaria n.º 1430/2007, de 2 de novembro, publicada no Diário da República, n.º 210, 1.ª série, de 30 de outubro de 2012

DIÁRIO DA
REPÚBLICA

Caducidade das participações (dezembro de 2012) - [lista definitiva](#)

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 - *Oxicodona*)

[Diretiva de Execução 2012/52/UE da Comissão, de 20 de dezembro de 2012, que estabelece medidas para facilitar o reconhecimento de receitas médicas emitidas noutro Estado-Membro](#)

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]

HMA

[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](#)
(Decisões adotadas nos termos do artigo 34.º da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Diretiva 2001/82/CE)

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