



3 a 7 de dezembro de 2012

sauda@vda.pt

## SAÚDE

### REGULAÇÃO

[Despacho n.º 15371/2012. D.R. n.º 233, Série II de 2012-12-03](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

MINISTÉRIO DA  
SAÚDE

Estabelece disposições relativas à aquisição de dispositivos médicos objeto de codificação pelo INFARMED, pelos serviços e estabelecimentos do Serviço Nacional de Saúde (SNS)

[Despacho n.º 15427/2012. D.R. n.º 234, Série II de 2012-12-04](#)

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 medicamentos anestésicos e relaxantes musculares

---

Circular Normativa n.º 01/CD/2012 de 30/11/2012 - Procedimentos de cedência de medicamentos no ambulatório hospitalar

INFARMED

[Texto integral](#)

[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)

---

Norma nº 005/2012 de 04/12/2012 - Terapêutica Modificadora da Esclerose Múltipla (em anexo)

DGS

---

[Circular Informativa nº 27 de 04/12/2012](#) - Esclarecimento sobre o regime de isenção do pagamento de encargos com o transporte não urgente de doentes e regime de isenção do pagamento de taxas moderadoras

ACSS

---

[Aviso | CP 2012/12 - Aparelho Respiratório](#) - No dia 01/12/2012 entram em vigor os novos contratos públicos de aprovisionamento, os quais já se encontram disponíveis no

SPMS

Concurso 2013 / 43 - material disposable - parte 3 ([Caderno de Encargos](#))

**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 [outubro](#))

DGO

**Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos**, de 1 de agosto de 2012 a 31 de agosto 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 agosto de 2012 a 31 de agosto de 2012,  
(Decisões adotadas nos termos do artigo 34.º da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Directiva 2001/82/CE)

**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 outubro de 2012 a 31 de outubro de 2012,  
(Decisões adotadas nos termos do artigo 34.º da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Directiva 2001/82/CE)

**Projeto de Relatório** sobre aspectos de **desenvolvimento dos direitos de propriedade intelectual em matéria de recursos genéticos**: impacto na redução da pobreza nos países em desenvolvimento.

PLANEAMENTO  
EUROPEU

As companhias farmacêuticas recorrem frequentemente à sabedoria popular para identificar plantas ou substâncias com propriedades medicinais. Por norma, a pesquisa acaba por conduzir ao registo de novas patentes, mas as empresas nem sempre partilham os lucros e benefícios das mesmas com as comunidades locais que, em muitos casos, passam mesmo a não poder utilizar as suas descobertas. Este processo, apelidado de "biopirataria" está agora confinado ao setor médico.

**Human Medicines** | Regulatory and procedural guideline: [Initial notices for parallel distribution – November 2012](#)

EMA

**Human Medicines** | Regulatory and procedural guideline: [National-competent-authority requirements for periodic-safety-update-report submission during the transitional period](#) (updated)

**Human Medicines** | Regulatory and procedural guideline: [Questions and answers on practical transitional measures for the implementation of the pharmacovigilance legislation](#) (updated)

**Human Medicines** | Regulatory and procedural guideline: [Best practice guidance on the common principle for collaboration between CMDh/RMS and EMA on generics and hybrids](#)

[Human Medicines | Scientific guideline - Draft guideline on the clinical investigation of hepatitis B immunoglobulins](#) (Consultation end date 03/06/2013)

[Human Medicines | Scientific guideline - Draft guideline on the clinical investigation of human normal immunoglobulin for subcutaneous and/or intramuscular administration \(SC Ig/IM Ig\)](#) (Consultation end date 03/06/2013)

[Human Medicines | List of European Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports: Introductory cover note](#) (updated)

[Human Medicines | List of European Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports](#) (updated)

---

[Veterinary Medicines | Transfer of information contained in Notice to Applicants, Volume 6A, Chapter 7 \(Nov 2012\)](#)

HMA

**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