



4 a 8 de fevereiro de 2013

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Portaria n.º 55/2013. D.R. n.º 27, Série I de 2013-02-07](#)

Ministério da Saúde

Define as categorias de bens e serviços específicos da área da saúde cujos contratos públicos de aprovisionamento (CPA) e procedimentos de aquisição são celebrados e conduzidos pelos SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E.P.E.

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Resolução n.º 4/2013. D.R. n.º 26, Série II de 2013-02-06](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros

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

CONSELHO DE
MINISTROS

[Despacho n.º 2296/2013. D.R. n.º 28, Série II de 2013-02-08](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina que a realização de investimentos em 2013 por todas as entidades do Serviço Nacional de Saúde, fica sujeita a autorização prévia e estabelece os respetivos procedimentos

MINISTÉRIO DAS
FINANÇAS E DA
SAÚDE

[Despacho n.º 2175/2013. D.R. n.º 26, Série II de 2013-02-06](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde

Estabelece disposições referentes à dispensa de terapêutica antirretrovírica, no âmbito do Programa Nacional para Infecção VIH/SIDA e do sistema informático SI.VIDA

[Despacho n.º 2061-C/2013. D.R. n.º 24, Suplemento, Série II de 2013-02-04](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Cria a Comissão Nacional de Farmácia e Terapêutica e estabelece as suas competências e composição

[Circular Informativa Nº 2 de 07/02/2013](#) - Redução remuneratória dos gestores públicos, executivos e não executivos, e equiparados, ao abrigo do artigo 12.º da Lei n.º 12-A/2010, de 30 de Junho. Uniformização de entendimentos.

ACSS

Template for the qualified person's declaration concerning GMP compliance of investigational medicinal products manufactured in non-EU countries - [draft submitted for public consultation](#)

COMISSÃO
EUROPEIA

Guidelines on the formalised risk assessment for ascertaining the appropriate good manufacturing practice for excipients of medicinal products for human use - [draft submitted for public consultation](#)

Guidelines on the principles of good distribution practices for active substances for medicinal products for human use - [draft submitted for public consultation](#)

Public Consultation - [Green Paper On Unfair Trading Practices In The Business-To-Business Food And Non-Food Supply Chain In Europe](#) (dados consulta pública)

[DG Health and Consumers and the European Medicines Agency renew confidentiality arrangement with Japan.](#)

The DG Health and Consumers and the European Medicines Agency have renewed their confidentiality arrangement with the Japanese medicines regulatory authorities for a further 5-year period. The renewal of this arrangement allows to continue the exchange of confidential information on the regulation of human medicines with Japan's Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW) and the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) until February 2018, with the possibility of further extensions for five-year periods.

Human Medicines | [Detailed guidance on the electronic submission of information on medicinal products for human use by marketing authorisation holders to the European Medicines Agency in accordance with Article 57\(2\), second subparagraph of Regulation \(EC\) No. 726/2004: Chapter 3.II: Extended EudraVigilance product report message \(XEVPRM\) user guidance](#) (updated)

EMA

Human Medicines | [Detailed guidance on the electronic submission of information on medicinal products for human use by marketing authorisation holders to the European Medicines Agency in accordance with Article 57\(2\), second subparagraph of Regulation \(EC\) No. 726/2004: Chapter 3.II: Extended EudraVigilance product report message \(XEVPRM\) user guidance](#) (updated)

Human Medicines | [Detailed guidance on the electronic submission of information on medicinal products for human use by marketing authorisation holders to the European Medicines Agency in accordance with Article 57\(2\), second subparagraph of Regulation \(EC\) No. 726/2004: Chapter 3.I: Extended EudraVigilance product report message \(XEVPRM\) technical specifications](#) (updated)

Human Medicines | [Detailed guidance on the electronic submission of information on medicinal products for human use by marketing authorisation holders to the European Medicines Agency in accordance with Article 57\(2\), second subparagraph of Regulation \(EC\) No. 726/2004: Chapter 3.I: Extended EudraVigilance product report message \(XEVPRM\) technical specifications](#) (updated)

[Briefing note for OECD Health Data 2012: How Does Portugal Compare](#) - Total health spending accounted for 10.7% of GDP in Portugal in 2010, more than one percentage point higher than the OECD average of 9.5%.

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