



8 a 12 de outubro de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Portaria n.º 308/2012. D.R. n.º 195, Série I de 2012-10-09](#)

Presidência do Conselho de Ministros e Ministérios das Finanças e da Saúde

Cria o Agrupamento de Centros de Saúde do Alentejo Central, integrado na Administração Regional de Saúde do Alentejo, I. P., e extingue e integra por fusão no Agrupamento de Centros de Saúde do Alentejo Central os Agrupamentos de Centros de Saúde do Alentejo Central I e Alentejo Central II

[Decreto-Lei n.º 219/2012. D.R. n.º 195, Série I de 2012-10-09](#)

Ministério da Saúde

Procede à extinção e integração por fusão na Administração Regional de Saúde de Lisboa e Vale do Tejo, I. P., do Hospital de Reynaldo dos Santos

[Portaria n.º 310/2012. D.R. n.º 196, Série I de 2012-10-10](#)

Presidência do Conselho de Ministros e Ministérios das Finanças e da Saúde

Reorganiza vários agrupamentos de centros de saúde integrados na Administração Regional de Saúde do Norte, I. P.

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 13379/2012. D.R. n.º 198, Série II de 2012-10-12](#)

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 anti-infecciosos, exceto antivíricos e antifúngicos

[Despacho n.º 13383/2012. D.R. n.º 198, Série II de 2012-10-12](#)

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

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.), referentes aos contratos públicos de aprovisionamento (CPA) que estabelecem as condições de fornecimento de medicamentos anti-infecciosos, antivíricos e antifúngicos

(o anexo com os medicamentos abrangidos pelos Despachos é diferente)

[Despacho n.º 13380/2012. D.R. n.º 198, Série II de 2012-10-12](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina procedimentos no âmbito de convenções de âmbito nacional celebradas pelo Ministério da Saúde

[Despacho n.º 13381/2012. D.R. n.º 198, Série II de 2012-10-12](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina algumas disposições referentes à utilização dos modelos de vinhetas

[Despacho n.º 13382/2012. D.R. n.º 198, Série II de 2012-10-12](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina que a prescrição de medicamentos, para dispensa em regime de ambulatório pelas farmácias hospitalares, é obrigatoriamente realizada através de sistemas de prescrição eletrónica

[Deliberação \(extrato\) n.º 1415/2012. D.R. n.º 198, Série II de 2012-10-12](#)

Ministério da Saúde - Administração Regional de Saúde do Norte, I. P.

Designação do presidente do conselho clínico do ACES do Grande Porto VII - Porto Oriental

Circular Informativa n.º 213/CD/8.1.6. de 04/10/2012 - Dispensa de Medicamentos Sujeitos a Receita Médica

INFARMED

[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)

[Aviso](#) - CP 2012/45 - No dia 11/10/2012 entram em vigor os novos CPA relativos a anestésicos e relaxantes musculares

SPMS

[CP 2012/11](#) (Estimulantes da Eritropoiese) - No dia 09/10/2012 entram em vigor os novos CPA

[Estudo](#) - Exportação paralela é uma das principais causas de faltas de medicamentos em Portugal

APIFARMA

[Relatório final sobre a Análise do Impacto da Directiva 2011/24/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 9/03/2011, relativa ao Exercício dos Direitos dos Doentes em Matéria de Cuidados de Saúde Transfronteiriços sobre o Sistema de Saúde](#)

ERS

[The Economic Adjustment Programme for Portugal. Fifth review – Summer 2012](#)

[Summary for non-specialists](#)

A joint Commission/ECB/IMF mission met with the Portuguese authorities in Lisbon from 28 August to 11 September 2012 to assess compliance with the terms and conditions of the Portuguese Adjustment Programme. This report provides an assessment of compliance and summarises the findings of the mission.

(Healthcare sector - página 25)

COMISSÃO
EUROPEIA

[Diretiva de Execução 2012/25/UE](#) da Comissão, de 9 de outubro de 2012, que estabelece procedimentos de informação para o intercâmbio, entre Estados-Membros, de órgãos humanos destinados a transplantação

[Update of application form for renewal of marketing authorisation \(human and veterinary\)](#)

The Notice to applicants, volumes [2C](#) and [6C](#) Regulatory guidelines have been updated with the publication of the updated application form for renewal of marketing authorisation.

[Orientações da Comissão](#) — Orientações em matéria de registo e publicação de informações sobre os resultados de ensaios clínicos relativamente à execução do artigo 57.o, n.o 2, do Regulamento (CE) n.o 726/2004 e do artigo 41.o, n.o 2, do Regulamento (CE) n.o 1901/2006

[Commission Staff Working Document Executive Summary Of The Impact Assessment On The Revision Of The Regulatory Framework For Medical Devices](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Initial Notices for Parallel Distribution - September 2012](#)

EMA

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Initial Notices for Parallel Distribution – 2011](#)

Human Medicines | [Reflection paper on medicinal product supply shortages caused by manufacturing/GMP compliance problems](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on clinical investigation of medicinal products, including depot preparations in the treatment of schizophrenia](#)

Human Medicines | Scientific guideline (Draft): [Guideline on clinical investigation of medicinal products for the treatment of Multiple Sclerosis \(Rev.2\)](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [List of active substances subject to worksharing for signal management](#)

Human Medicines | [Quality Review of Documents](#) human Annex related to the Art. 127a template

Conditions or restrictions with regard to the safe and effective use of the medicinal product to be implemented by the Member States

[CMDh Best Practice Guide on the processing of renewals in the MRP/DCP](#)

HMA

This Best Practice Guide is intended to facilitate the processing of renewals in the mutual recognition and decentralised procedures, with an aim of giving procedural advice to assist Member States and applicants, in order to ensure a consistent and beneficial approach to renewal

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