



10 a 14 de dezembro de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Portaria n.º 407/2012. D.R. n.º 242, Série I de 2012-12-14](#)

Ministérios das Finanças e da Saúde

Cria o Fundo de Gestão das Contribuições Especiais da Indústria Farmacêutica para a Estabilização do Serviço Nacional de Saúde para o Mercado Ambulatório e o Fundo de Gestão das Contribuições Especiais da Indústria Farmacêutica para a Estabilização do Serviço Nacional de Saúde para o Mercado Hospitalar

NACIONAL

[Portaria n.º 411-A/2012. D.R. n.º 242, Suplemento, Série I de 2012-12-14](#)

Ministério da Saúde

Suspende a aplicação do disposto nos n.º 1 do artigo 5.º e n.º 1 do artigo 6.º da [Portaria n.º 4/2012](#), de 2 de janeiro no que se refere aos prazos estabelecidos para efeitos da revisão anual de preços de medicamentos para o ano de 2013

[Retificação do Regulamento \(UE\) n.º 488/2012 da Comissão, de 8 de junho de 2012](#), que altera o Regulamento (CE) n.º 658/2007 relativo às sanções financeiras por infração de determinadas obrigações relacionadas com as autorizações de introdução no mercado concedidas ao abrigo do Regulamento (CE) n.º 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho

COMUNITÁRIO

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 15700/2012. DR 238 SÉRIE II de 2012-12-10](#)
Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde
Aprova os modelos de receita médica, no âmbito da regulamentação da Portaria n.º 137-A/2012, de 11 de maio

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Circular Normativa Conjunta n.º 03/INFARMED/ACSS/SPMS de 06/12/2012](#) -
Prescrição de medicamentos para dispensa em regime de ambulatório pelas farmácias

INFARMED

hospitalares - Requisitos funcionais de informação de monitorização

[Texto integral](#)

Circular Informativa Conjunta n.º 02/INFARMED/ACSS de 06/12/2012 - Prescrição e dispensa de medicamentos que inclua a denominação comercial do medicamento - clarificação.

[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)

[Despacho n.º 2508/2012, de 10 de Dezembro](#) - Planeamento estratégico e operacional da rede hospitalar do SNS

ACSS

[Despacho n.º 2445/2012, de 30 de novembro](#) - contratualização com os hospitais e unidades locais de saúde

[Anexo ao Despacho | Metodologia para definição de preços e fixação de objetivos](#)

Concurso 2012 / 23 - Luvas Para Uso Médico ([Caderno de encargos](#))

SPMS

Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo 21/01/2013

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Annex I - Definitions](#), (updated)

EMA

Human Medicines | [Guidelines on good pharmacovigilance practices: Introductory cover note, last updated with finalisation of modules III and IV](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module IV – Pharmacovigilance audits](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module III – Pharmacovigilance inspections](#)

Human Medicines | [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module IV – Pharmacovigilance audits with tracked changes](#)

Human Medicines | [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module IV – Pharmacovigilance audits](#)

Human Medicines | [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module III – Pharmacovigilance inspections with tracked changes](#)

Human Medicines | [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module III – Pharmacovigilance inspections](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Submission deadlines for 2013 and 2014 for paediatric-investigation-plan applications, applications for waivers and answers to request for modification plan of the application](#) (updated)

Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Checklist on information / elements that should be provided by marketing-authorisation holders in their detailed descriptions of the pharmacovigilance system for competent authorities' assessment \(veterinary medicinal products\)](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Dossier requirements of the members of the CVMP](#) (updated)

Human Medicines | [Questions and answers on generic medicines](#) (updated)

Report - [Falsified Medicines and the Global Public's Health](#)

IFPMA

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