



SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Declaração de Retificação n.º 29/2012. D.R. n.º 114, Série I de 2012-06-14](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral

Retifica a [Portaria n.º 137-A/2012](#), de 11 de maio, do Ministério da Saúde, que estabelece o regime jurídico a que obedecem as regras de prescrição de medicamentos, os modelos de receita médica e as condições de dispensa de medicamentos, bem como define as obrigações de informação a prestar aos utentes, publicada no Diário da República, 1.ª série, n.º 92, de 11 de maio de 2012

[Declaração de Retificação n.º 30/2012. D.R. n.º 114, Série I de 2012-06-14](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral

Retifica a [Portaria n.º 178-B/2012](#), de 1 de junho, que procede à primeira alteração à [Portaria n.º 142-B/2012](#), de 15 de maio, que define as condições em que o Serviço Nacional de Saúde (SNS) assegura os encargos com o transporte não urgente de doentes que seja instrumental à realização das prestações de saúde, publicada no Diário da República, 1.ª série, n.º 107, 1.º suplemento, de 1 de junho de 2012

[Declaração de Retificação n.º 31/2012. D.R. n.º 114, Série I de 2012-06-14](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral

Retifica a [Portaria n.º 178-B/2012](#), de 1 de junho, que procede à primeira alteração à [Portaria n.º 142-B/2012](#), de 15 de maio, que define as condições em que o Serviço Nacional de Saúde (SNS) assegura os encargos com o transporte não urgente de doentes que seja instrumental à realização das prestações de saúde, publicada no Diário da República, n.º 107, 1.ª série, 1.º suplemento, de 1 de junho de 2012

NACIONAL

REGULAÇÃO

[FAQ's - Regras de prescrição e dispensa de medicamentos \(Atualizado a 11/06/2012\)](#)

Destinam-se a complementar as instruções constantes na [Circular Informativa Conjunta n.º 01/INFARMED/ACSS](#)

[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 com a substância ativa

INFARMED

[CP 2012/3 - Corretivos da Volémia](#) – Entrada em Vigor

[Detalhe do Concurso 2012 / 2](#) – Medicamentos

Concurso público para a celebração de contratos públicos de aprovisionamento para a área da saúde, com vista ao fornecimento de medicamentos do sistema nervoso cerebrosinal: exceto anestésicos, relaxantes musculares, analgésicos, antipiréticos, antidepressores, e anti-psicóticos às instituições e serviços do serviço nacional de saúde

- Data do Envio do Anúncio para Publicação - 12/06/2012
- Data Limite para Pedidos de Esclarecimentos - 23/06/2012

Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo - 18/07/2012

[Relatório de Auditoria nº 12/2012 - 2ª Secção - Auditoria ao Controlo da Execução Orçamental e Atividade do Sistema de Controlo Interno do Ministério da Saúde](#)

TRIBUNAL DE
CONTAS

[Public Consultation](#)

Paper on the review of the Guideline on the details of the various categories of variations to the terms of marketing authorisations for medicinal products for human use and veterinary medicinal products.

Commission Regulation (EC) No 1234/2008 establishes in its Article 4(2) that the guidelines on the details of the various categories of variations shall be regularly updated, taking into account the recommendations delivered in accordance with Article 5 of this Regulation.

COMISSÃO
EUROPEIA

[Responses to the public consultation](#) on the concept paper on the detailed rules for a unique identifier for medicinal product for human use

Directive 2011/62/EU to fight against falsified medicines introduces obligatory 'safety features' to allow, inter alia, verification of the authenticity of medicinal products for human use ('unique identifier'). The Directive places the Commission under an obligation to adopt delegated acts setting out the details relating to inter alia the unique identifier.

[Veterinary Medicines | Scientific guideline: Concept paper on the need of the guideline on clinical investigation of medicinal products for the treatment of gout](#)
(Consultation end date 30/09/2012)

EMA

[Veterinary Medicines | Pre-submission meeting request form for an application for a centralised marketing authorisation for veterinary medicinal products](#) (updated)

[Human Medicines | Report: Benefit-risk methodology project: Work package 4 report: Benefit-risk tools and processes](#) (updated)

[Human Medicines | Report: Report on 'Action plan for herbal medicines 2010-2011'](#)

[Human Medicines | Scientific guideline: Concept paper on the need for revision of the Note for guidance on the evaluation of the pharmacokinetics of medicinal products in patients with impaired renal function](#) (Consultation end date 31/07/2012)

[Human Medicines | Scientific guideline: Concept paper on the revision of the CHMP points to consider on the evaluation of medicinal products for the treatment of irritable bowel syndrome](#) (Consultation end date 31/08/2012)

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

Human Medicines | [Questions and answers on practical transitional measures for the implementation of the pharmacovigilance legislation](#)

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

Esta informação é de distribuição reservada, destinando-se exclusivamente aos clientes Vieira de Almeida & Associados, e não deve ser entendida como qualquer forma de publicidade, pelo que se encontra vedada a sua cópia ou circulação. A informação proporcionada e as opiniões expressas são de carácter geral, não substituindo o recurso a aconselhamento jurídico adequado para a resolução dos casos concretos.