



12 a 16 de agosto de 2013

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Despacho n.º 10625-A/2013. D.R. n.º 156, Suplemento, Série II de 2013-08-14](#)

Ministério das Finanças - Unidade Técnica de Acompanhamento de Projetos

Constituição de uma comissão de negociação - UTAP

Equipa de Projeto está a desenvolver o estudo e a preparação do lançamento do procedimento para a celebração de uma parceria que possibilitará assegurar a continuação da prestação dos serviços de saúde no Centro de Medicina de Reabilitação do Sul. O CMFRS é uma unidade especializada da rede de referência hospitalar de medicina física e de reabilitação do Serviço Nacional de Saúde, gerida em regime de parceria público -privada pela GPSaúde — Sociedade Gestora do Centro de Medicina Física e Reabilitação do Sul, S. A.

[Decreto Legislativo Regional n.º 10/2013/A. D.R. n.º 155, Série I de 2013-08-13](#)

Região Autónoma dos Açores - Assembleia Legislativa

Define o regime jurídico aplicável às novas substâncias psicoativas

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Declaração de retificação n.º 874/2013. D.R. n.º 155, Série II de 2013-08-13](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Retifica o Despacho n.º 9725/2013, publicado no Diário da República, 2ª Série, n.º 141, de 24 de julho de 2013, que cria a Comissão de Acompanhamento da Informatização Clínica (CAIC)

[Despacho n.º 10537/2013. D.R. n.º 155, Série II de 2013-08-13](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Cria, a cargo da Administração Central do Sistema de Saúde, I.P. (ACSS, I.P.), uma equipa de projeto responsável pelo planeamento do projeto de implementação em Portugal do sistema de codificação clínica ICD-10-CM/PCS

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Aviso Catálogo Público de Aprovisionamento CPA 2012/21](#) - No dia 05/08/2013 entraram em vigor os novos contratos públicos de aprovisionamento - CP2012/21 - Penso Tradicional / Clássico-, os quais já se encontram disponíveis no catálogo

SPMS

[Lista das entidades do sector empresarial do Estado da área da Saúde 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 junho/2013](#))

DGO

[Parecer](#) sobre o projecto de decreto-lei que estabelecerá um **novo regime jurídico das convenções com o SNS**

ORDEM DOS
MÉDICOS

[Parecer sobre o uso de determinados fármacos no tratamento da Hepatite C - Posição do Colégio da Subespecialidade de Hepatologia](#) homologada em Conselho Nacional Executivo da Ordem dos Médicos sobre a solicitação de autorização dos serviços de Infecçologia e Gastreenterologia do Hospital de Setúbal para o uso de determinados fármacos aos doentes com hepatite C.

[Deliberação 5/II, 19 de julho de 2013](#) - Admissibilidade do recurso a inseminação intrauterina com sémen de dador, com dispensa de DGPI e do processamento in vitro do material biológico do elemento feminino do casal quando esta é portadora de doença viral

CNPMA

Por referência a uma questão suscitada por um centro de PMA, o CNPMA aprovou uma deliberação relativa à admissibilidade do recurso a inseminação intrauterina com sémen de dador, com dispensa de DGPI e do processamento in vitro do material biológico do elemento feminino do casal quando esta é portadora de doença viral.

[Deliberação 4/II, 19 de julho de 2013](#) - Admissibilidade do recurso a embriões doados quando se atinjam os limites de acesso para realização de técnicas de PMA no âmbito do SNS

Por referência a uma questão suscitada por um centro de PMA, o CNPMA aprovou uma deliberação relativa à admissibilidade do recurso a embriões doados quando se atinjam os limites de acesso para a realização de técnicas de PMA no âmbito do SNS.

[Deliberação 3/II, 19 de julho de 2013](#) - Definição da idade limite do elemento masculino dos casais elegíveis para aplicação de técnicas de PMA

Tendo constatado que nos centros públicos de PMA estavam a ser consideradas distintas idades limite do elemento masculino dos casais na seleção dos elegíveis para a aplicação de técnicas de PMA, o CNPMA aprovou uma deliberação na qual se fixa, com carácter geral e abstrato, uma idade limite a ser uniformemente praticada por todos os centros de PMA e relativamente a todas as técnicas.

[Deliberação 2/II, 19 de julho de 2013](#) - Implicações para os centros de PMA da regulação relativa ao licenciamento contida na Portaria n.º 287/2012, de 20 de setembro

O CNPMA aprovou uma deliberação sobre as implicações para os centros de PMA da regulamentação relativa ao licenciamento contida na Portaria n.º 287/2012, de 20 de setembro, que estabelece os requisitos técnicos a que deve obedecer o exercício da atividade das clínicas e dos consultórios médicos privados.

[Parecer N.º 72/CNECV/2013 sobre Declaração de Interesse e Conflito de Interesses em Saúde e Investigação Biomédica](#)

CNEV

- [Declaração Conselheira Maria de Sousa](#)

[Parecer N.º 74/CNECV/2013 sobre o Protocolo Adicional à Convenção Sobre os Direitos do Homem e a Biomedicina, relativo à Investigação Biomédica](#)

[Parecer N.º 73/CNECV/2013 sobre o Protocolo Adicional à Convenção Sobre os Direitos do Homem e a Biomedicina, relativo ao Transplante de Órgãos e Tecidos de Origem Humana](#)

[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

INFARMED

Human Medicines | Scientific guideline: [Reflection paper on surface coatings: general issues for consideration regarding parenteral administration of coated nanomedicine products](#),

EMA

This paper highlights issues that require consideration during the development and lifecycle of coated nanomedicine products designed for parenteral administration.

Human Medicines | [European Medicines Agency active-substance-master-file-number request form](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency pre-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure](#) (updated)

This guidance document addresses a number of questions which users of the centralised procedure may have. It provides an overview of the European Medicines Agency's position on issues, which are typically addressed during the course of pre-submission meetings.

Human Medicines | [Presubmission guidance: questions 21 to 30](#) (updated)

Human Medicines | [Revised priority list for studies on off-patent paediatric medicinal products](#) (updated)

This revised priority list of off-patent medicines is intended to be the basis for potential future funding within the Horizon 2020 Programme of the European Commission. As preparations for Horizon 2020 still are under way, no further information can be provided concerning the availability, timing and organisational aspects of any possible future calls involving off-patent paediatric medicinal products

[Draft inventory of paediatric therapeutic needs - Nephro-urology](#)

Based on Article 43 of the European Union Paediatric Regulation the Paediatric Committee at the European Medicines Agency (PDCO) is working to establish an inventory to identify the needs in the different therapeutic areas where there should be research and development of medicinal products for children.

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