



16 a 20 de julho de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Lei n.º 25/2012. D.R. n.º 136, Série I de 2012-07-16](#)

Assembleia da República

Regula as diretivas antecipadas de vontade, designadamente sob a forma de testamento vital, e a nomeação de procurador de cuidados de saúde e cria o Registo Nacional do Testamento Vital (RENTEV)

[Decreto-Lei n.º 154/2012. D.R. n.º 136, Série I de 2012-07-16](#)

Ministério da Saúde

Altera a lista de substâncias ativas que podem ser incluídas em produtos biocidas, tendo em vista a proteção da saúde humana e animal e a salvaguarda do ambiente, transpõe as Diretivas n.os [2011/66/UE](#), [2011/67/UE](#), [2011/69/UE](#), da Comissão, de 1 de julho, e as Diretivas n.os [2011/71/UE](#), da Comissão, de 26 de julho, [2011/78/UE](#), [2011/79/UE](#), [2011/80/UE](#), [2011/81/UE](#), da Comissão, de 20 de setembro, e procede à nona alteração ao [Decreto-Lei n.º 121/2002](#), de 3 de maio

NACIONAL

REGULAÇÃO

Quarta Revisão Regular do Programa de Assistência Económica e Financeira - Junho 2012

GOVERNO

- > Attachment I: Portugal - Letter of Intent (FMI) ([Versão original](#))
- > Attachment II: Portugal - Memorandum of Economic and Financial Policies ([Versão original](#))
- > Attachment III: Portugal - Technical Memorandum of Understanding (TMU) ([Versão original](#))
- > Attachment IV: Portugal - Letter of Intent (UE) ([Versão original](#))

Portugal - Memorandum of Understanding on Specific Economic Policy Conditionality ([Versão original](#))

A CRRNEU apresenta **recomendações** para:

- > Organização, gestão e estrutura
- > Rede Nacional de Serviços de Urgência - Níveis de responsabilidade e pontos da rede
- > Rede de Referenciação
- > Rede de Urgência / Emergência em Pediatria
- > Rede Nacional de Viaturas de Emergência Médica (RNVEM)
- > Sistema de Helicópteros de Emergência Médica (SHEM) em Portugal Continental
- > Recomendações sobre competências e formação em urgência/emergência
- > Requisitos para a informatização clínica dos serviços de urgência
- > Qualidade e indicadores de qualidade em urgência/emergência

Caducidade das comparticipações - [lista definitiva de medicamentos para os quais foi decidida a caducidade da comparticipação por não comercialização no período de julho de 2012](#)

INFARMED

Circular Informativa n.º 159/CD/8.1.6. de 16/07/2012 - Listagem de dispositivos DMIA e DIV e emissão de certidões - clarificação

[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)

[Circular Informativa Nº 16 de 11/07/2012](#) - Tabelas 4A e 4B: **Passivos, Contas a pagar, Pagamentos em atraso, Compromissos e Pagamentos** - campo [9] referente a fundos acumulados (referido na Circular 29/2012/UOGF de 21 de Maio relativa aos princípios, regras e procedimentos de implementação da Lei 8/2012)

ACSS

[Despacho n.º 9633/2012. D.R. n.º 137, Série II de 2012-07-17](#)

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 material de incontinência, proteção cutânea e alívio de pressão

SPMS

[Despacho n.º 9634/2012. D.R. n.º 137, Série II de 2012-07-17](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Referente aos Contratos Públicos de Aprovisionamento (CPA), que estabelecem as condições de fornecimento de Medicamentos do Foro Oncológico II

[Catálogo Português de Alergias e Reações Adversas \(CPARA\)](#)

Listagem de Preços de Medicamentos com Baixas Temporárias de Preços | nº 3º da Portaria nº 4/2012 - (atualizado em 16-07-2012)

DGAE

- > [Listagem de Medicamentos Não Genéricos](#)
- > [Listagem de Medicamentos Genéricos](#)

[Listagem Geral de medicamentos](#) (atualizado em 16-07-2012)

[Regulamento \(UE\) n.o 640/2012 da Comissão, de 6 de julho de 2012](#), que altera, tendo em vista a adaptação ao progresso técnico, o Regulamento (CE) n.o 440/2008 que estabelece métodos de ensaio nos termos do Regulamento (CE) n.o 1907/2006 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo ao registo, avaliação, autorização e restrição dos produtos químicos (REACH)

COMISSÃO
EUROPEIA

Adoption of the proposal for a "Clinical Trials Regulation" - The Commission has adopted, on 17 July 2012, a Proposal for a Regulation of the European Parliament and of the Council on clinical trials on medicinal products for human use, and repealing Directive 2001/20/EC.

This proposal, once adopted by the EU-legislator, is going to replace the 'Clinical Trials Directive' of 2001:

- > [Proposta De Regulamento Do Parlamento Europeu E Do Conselho relativo aos ensaios clínicos de medicamentos para uso humano](#) e que revoga a Diretiva 2001/20/CE (versão em inglês - "[Proposal for a Regulation of the European Parliament and of the Council on clinical trials on medicinal products for human use, and repealing Directive 2001/20/EC](#)")
- > The Commission proposal is accompanied by an impact assessment report ([Volume I](#); [Volume II](#)) and a [summary](#)
- > [Resumo para o cidadão](#) - Proposta da Comissão Europeia para melhorar as regras sobre os ensaios clínicos dos medicamentos (versão em inglês - '[citizen summary](#)')
- > Proposal for a Clinical Trials Regulation - [Questions and answers](#)

Updated: [Q&A document](#) on transitional arrangements concerning the entering into force of the new pharmacovigilance provisions in July 2012

[Conclusões do Conselho, de 22 de junho de 2012](#), sobre o impacto da resistência aos agentes antimicrobianos no setor da saúde humana e no setor veterinário — uma perspetiva «Uma só saúde»

CONSELHO
EUROPEU

[Relatório Comissão Do Ambiente, Da Saúde Pública E Da Segurança Alimentar](#) sobre a [proposta de diretiva](#) do Parlamento Europeu e do Conselho que altera a Diretiva 2001/83/CE no que diz respeito à [Farmacovigilância](#) ([COM\(2012\)0052](#) – C7-0033/2012 – 2012/0025(COD))

PARLAMENTO
EUROPEU

[Relatório Comissão Do Ambiente, Da Saúde Pública E Da Segurança Alimentar](#) sobre a [proposta de regulamento](#) do Parlamento Europeu e do Conselho que altera o Regulamento (CE) n.º 726/2004 no que diz respeito à [Farmacovigilância](#) ([COM\(2012\)0051](#) – C7-0034/2012 – 2012/0023(COD))

[Decision of the European Ombudsman closing his inquiry into complaint 2493/2008/\(BB\)\(TS\)FOR against the European Medicines Agency](#) - Acesso a documentos sobre medicamentos antiacne

PROVEDOR DE
JUSTIÇA
EUROPEU

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

EMA

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

Human Medicines | [draft: consultation open - Draft Quality Review of Documents human product information annotated template: revision of the product information](#)
(Consultation end date 17/08/2012)

- > [News and press releases: European Medicines Agency launches consultation on pharmacovigilance changes to product information](#)

Human Medicines | [Overview of comments received on 'guideline on quality, non-clinical and clinical aspects of medicinal products containing genetically modified cells'](#)

Orphan Medicinal Products | [Committee for Orphan Medicinal Products \(COMP\) meeting report on the review of applications for orphan designation: July 2012](#)

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