



18 a 22 de junho de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 127/2012. D.R. n.º 119, Série I de 2012-06-21](#)

Ministério das Finanças

Contempla as normas legais disciplinadoras dos procedimentos necessários à aplicação da Lei dos Compromissos e dos Pagamentos em Atraso, aprovada pela [Lei n.º 8/2012](#), de 21 de fevereiro, e à operacionalização da prestação de informação nela prevista

[Decreto-Lei n.º 128/2012. D.R. n.º 119, Série I de 2012-06-21](#)

Ministério da Saúde

Procede à primeira alteração ao [Decreto-Lei n.º 113/2011](#), de 29 de novembro, que regula o acesso às prestações do Serviço Nacional de Saúde por parte dos utentes no que respeita ao regime das taxas moderadoras e à aplicação de regimes especiais de benefícios

NACIONAL

[Regulamento de Execução \(UE\) n.º 520/2012 da Comissão, de 19 de junho de 2012](#), relativo à realização das atividades de farmacovigilância previstas no Regulamento (CE) n.º 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho e na Diretiva 2001/83/CE do Parlamento Europeu e do Conselho

COMUNITÁRIA

REGULAÇÃO

[Atualização - listagem de dispositivos médicos para diagnóstico in vitro, \(anexo II lista A, para a deteção, confirmação e quantificação, em amostras humanas, de marcadores da infeção por HIV \(HIV 1 e 2\) – Testes Rápidos\)](#),

INFARMED

[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)

[Despacho n.º 8344/2012. D.R. n.º 119, Série II de 2012-06-21](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Introduz alterações às condições de comparticipação de medicamentos destinados ao tratamento da doença inflamatória intestinal

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Despacho n.º 8345/2012. D.R. n.º 119, Série II de 2012-06-21](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Introduz alterações às condições de comparticipação de medicamentos prescritos para a

profilaxia da rejeição aguda de transplante renal, cardíaco e hepático alogénico

[Despacho n.º 8321/2012. D.R. n.º 119, Série II de 2012-06-21](#)

Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Ministros de Estado e das Finanças e da Saúde

Nomeia, pelo período de três anos, o conselho de administração do Instituto Português de Oncologia de Coimbra Francisco Gentil, E. P. E.

[Declaração de retificação n.º 779/2012. D.R. n.º 116, Série II de 2012-06-18](#)

Ministério da Saúde - Secretaria-Geral

Retifica o despacho n.º 7702-D/2012, publicado no Diário da República em suplemento ao dia 4 de junho de 2012 (identifica como carenciadas as especialidades da área hospitalar e respetivos estabelecimentos, para a contratação de médicos internos

[Listagem Geral de medicamentos](#) - (atualizado em 11-06-2012)

DGAE

[Listagem de Preços de Medicamentos com Baixas Temporárias de Preços](#) - (atualizado em 11-06-2012)

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

Comunicado sobre [Inventário de Pessoal do Sector da Saúde](#) - O Memorando de Entendimento (MoU) celebrado entre o Estado Português, o Fundo monetário Internacional, o Banco Central Europeu e a União Europeia, prevê na medida 3.74 (na versão revista de Março de 2012), que anualmente seja atualizado o inventário de pessoal do sector e que sejam apresentados planos regulares anuais referentes à afetação de recursos humanos para o período até 2014

ACSS

[Detalhe do Concurso 2012 / 12](#) - medicamentos de consumo geral - ap. respiratório (Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo26/07/2012)

SPMS

[Parecer do Comité Económico e Social Europeu](#) sobre a Proposta alterada de diretiva do Parlamento Europeu e do Conselho que altera a [Diretiva 2001/83/CE no que diz respeito à informação ao público em geral sobre medicamentos sujeitos a receita médica](#) COM(2012) 48 final — 2008/0256 (COD)

COMITÉ
ECONÓMICO E
SOCIAL
EUROPEU

[Parecer do Comité Económico e Social Europeu](#) sobre a Proposta alterada de regulamento do Parlamento Europeu e do Conselho que altera o [Regulamento \(CE\) n.º 726/2004 no que diz respeito à informação ao público em geral sobre medicamentos para uso humano sujeitos a receita médica](#) COM(2012) 49 final — 2008/0255 (COD)

[Parecer do Comité Económico e Social Europeu](#) 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) 52 final — 2012/0025 (COD)

[Parecer do Comité Económico e Social Europeu](#) 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) 51 final — 2012/0023 (COD)

Consulta pública: [Inovação Industrial - entre 14 de junho e 6 de setembro de 2012](#)

COMISSÃO
EUROPEIA

[Retificação do Resumo das decisões da União Europeia](#) relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de março de 2012, para 31 de março de 2012

Human Medicines | Scientific guideline: Regulatory and procedural guideline: [CHMP Guideline on detection and management of duplicate individual cases and Individual Case Safety Reports \(ICSRs\)](#)

Veterinary Medicines | Scientific guideline: [Guideline on requirements for the production and control of immunological veterinary medicinal products](#)

- > [Overview of comments received on 'Guideline on requirements for the production and control of immunological veterinary medicinal products'](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on core SmPC for human plasma derived and recombinant coagulation factor VIII products](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on core SmPC for human plasma derived and recombinant coagulation factor IX products,](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on immunogenicity assessment of monoclonal antibodies intended for in-vivo clinical use](#)

- > [Overview of comments received on 'guideline on immunogenicity assessment of monoclonal antibodies intended for in-vivo clinical use' \(EMA/CHMP/BMWP/86289/2010\)](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on similar biological medicinal products containing monoclonal antibodies – non-clinical and clinical issues](#)

- > [Overview of comments received on 'guideline on similar biological medicinal products containing monoclonal antibodies' \(EMA/CHMP/BMWP/403543/2010\)](#)

[Public Consultation Paper on the Introduction of Fees for Pharmacovigilance to be charged by the European Medicines Agency \(Deadline for comments: 15 September 2012\)](#)

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