



22 a 26 de julho de 2013

sauda@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 103/2013. D.R. n.º 143, Série I de 2013-07-26](#)

NACIONAL

Ministério da Saúde

Procede à terceira alteração ao [Decreto-Lei n.º 48-A/2010](#), de 13 de maio, que aprova o regime geral das comparticipações do Estado no preço dos medicamentos, alterando o processo de aprovação e os prazos de definição dos preços de referência

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 9567/2013. D.R. n.º 139, Série II de 2013-07-22](#)

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto da Saúde

Cria o Grupo de Trabalho para proceder à elaboração de relatório, definindo proposta de metodologia de integração dos níveis de cuidados de saúde para Portugal Continental.

[Despacho n.º 9635/2013. D.R. n.º 140, Série II de 2013-07-23](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde

Determina que a produção e a divulgação de informação, no quadro do sistema estatístico nacional, designadamente estatísticas de saúde, sejam centralizadas na Direção-Geral da Saúde

[Despacho n.º 9725/2013. D.R. n.º 141, Série II de 2013-07-24](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Cria no âmbito da SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, EPE (SPMS), a Comissão de Acompanhamento da Informatização Clínica (CAIC)

[Despacho n.º 9813/2013. D.R. n.º 142, Série II de 2013-07-25](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece que as unidades e estabelecimentos de saúde integrados no Serviço Nacional de Saúde devem, mediante a celebração de contrato de adesão com a Entidade de Serviços Partilhados da Administração Pública, I. P., aderir ao Sistema

Nacional de Compras Públicas e demais disposições para o reforço da aquisição centralizada de bens e serviços de caráter transversal

[Despacho n.º 9794/2013. D.R. n.º 142, Série II de 2013-07-25](#)

Ministério das Finanças - Unidade Técnica de Acompanhamento de Projetos

Nomeação de equipa de projeto CMFRS – UTAP (estudo e preparação do lançamento de uma parceria que permita assegurar a continuação da prestação dos serviços de saúde no CMFRS)

MINISTÉRIO DAS FINANÇAS

[Despacho n.º 9846-A/2013. D.R. n.º 142, Suplemento, Série II de 2013-07-25](#)

Ministérios das Finanças, da Saúde e da Solidariedade e da Segurança Social - Gabinetes dos Secretários de Estado Adjunto e do Orçamento, Adjunto do Ministro da Saúde e da Solidariedade e da Segurança Social

Autoriza as Administrações Regionais de Saúde, I. P. (ARS, I. P.), e o Instituto da Segurança Social, I. P. (ISS, I. P.), a assumir os compromissos plurianuais no âmbito dos contratos-programa a celebrar com as entidades integradas na Rede Nacional de Cuidados Continuados Integrados (RNCCI)

**MINISTÉRIO DA SAÚDE,
MINISTÉRIO DAS FINANÇAS,
MINISTÉRIO DA SOLIDARIEDADE E SEGURANÇA SOCIAL**

[Caducidade das comparticipações \(julho de 2013\) - lista definitiva](#)

INFARMED

[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](#)

[Commission communication in the framework of the implementation of the Council Directive 90/385/EEC of 20 June 1990 on the approximation of the laws of the Member States relating to active implantable medical devices \(1\)\(Publication of titles and references of harmonised standards under the directive\) – JOUE 2013/C 22/01](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[Commission communication in the framework of the implementation of the Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices \(1\)\(Publication of titles and references of harmonised standards under the directive\) - JOUE 2013/C 22/02](#)

[Commission communication in the framework of the implementation of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices \(1\)\(Publication of titles and references of harmonised standards under the directive\) - JOUE 2013/C 22/03](#)

[Veterinary Medicines | Format and no. of copies of the dossier for new marketing authorisation applications via national, mutual recognition or decentralised procedures \(updated\)](#)

HMA

[Veterinary Medicines | From 2014 until 2015 UPDATED July 2013](#)

[Compilation of Community procedures on inspections and exchange of information, adopted \(updated\)](#)

EMA

[Mandate, objectives and rules of procedure for the European Medicines Agency Human Scientific Committees' Working Party with Patients' and Consumers' Organisations \(PCWP\) \(updated\)](#)

[Human and Veterinary Medicines | Initial Notices for Parallel Distribution 2012](#)

[Human and Veterinary Medicines | Regulatory information - Revision of procedural guidance to reflect update of variations guidelines from the European Commission](#)

The European Medicines Agency has revised its procedural guidance for pharmaceutical companies to reflect the recent changes to the European Commission's guidelines on variations to the terms of marketing authorisations for medicines for human and veterinary use. Changes are applicable as of 4 August 2013....

[Human Medicines | Mandate, objectives and rules of procedure for the Pharmacovigilance Inspectors Working Group \(updated\)](#)

[Human Medicines | Pharmacovigilance Inspection policy for centralised procedures - medicinal products for human use \(updated\)](#)

Pharmacovigilance (PhV) inspections are performed to ensure that the marketing authorisation holders (MAHs) for centrally authorised products (CAPs) comply with pharmacovigilance regulatory obligations and to facilitate compliance.

[Human Medicines | Reporting requirements of individual case safety reports applicable to marketing-authorisation holders during the interim period \(updated\)](#)

[Human Medicines | Medicines Agency pre-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure \(updated\)](#)

[Human Medicines | European Medicines Agency post-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure \(updated\)](#)

[Human Medicines | Practical questions and answers to support the implementation of the Variations Guidelines in the centralised procedure](#)

[Veterinary Medicines | Standard operating procedure for management of periodic safety update reports \(PSURs\) for centrally authorised veterinary medicinal products: Annex I "contact details of national competent authorities \(NCAs\) for PSUR submission](#)

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