



23 a 27 de julho de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

REGULAÇÃO

[Resultados da renegociação das parceiras público-privadas serão conhecidos este ano](#)

GOVERNO

[Maior parte da dívida do estado à indústria farmacêutica será paga até setembro](#)

[Portaria n.º 222/2012. D.R. n.º 141, Série I de 2012-07-23](#) - Atualiza o programa de formação da área de especialização de urologia

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Reclamação sobre apuramento do rendimento para isenção de taxas moderadoras](#)

[Transporte de doentes](#) - novas regras para transporte não urgente de doentes - acesso, tipologia, encargos e informação para profissionais

[HSA aplica técnica inovadora de ORL](#) - Centro Hospitalar Leiria-Pombal coloca com sucesso primeiros implantes auditivos osteointegrados

[Requerimento para isenção de taxas moderadoras](#) - Requerimento para reconhecimento de insuficiência económica para isenção de pagamento de taxas moderadoras

[Circular Informativa N.º 162/CD/8.1.6](#) de 23/07/2012 - Portal RAM - Notificação online de suspeitas de reações adversas a medicamentos por profissionais de saúde e utentes

INFARMED

[Circular Informativa N.º 163/CD/8.1.7](#), de 24/03/2012 - Recolha voluntária do medicamento Captopril ratiopharm, comprimidos, 25mg, embalagem de 60 unidades

[Circular Informativa N.º 165/CD/8.1.7](#) de 26/07/2012- Calcitonina - restrições da utilização

[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 17](#) de 24/07/2012- Dispensa de pagamento de taxas moderadoras para doentes do foro oncológico

ACSS

[Circular Informativa n.º 18](#) de 26/07/2012- Cooperação entre o Ministério da Saúde e a Secretaria Regional dos Assuntos Sociais do Governo da Região Autónoma da Madeira

[Orientação nº 010/2012](#) de 23/07/2012- Juntas Médicas de Avaliação das Incapacidades

DGS

[Atividades da Agência Europeia dos Produtos Químicos relacionadas com os pedidos de autorização no âmbito do Regulamento REACH – texto integral](#)

DGAE

Antitrust: [Commission sends Statement of Objections to Lundbeck and others for preventing market entry of generic antidepressant medicine](#)

COMISSÃO
EUROPEIA

Antitrust: [Commission enforcement action in pharmaceutical sector following sector inquiry](#)

New rules on importing active pharmaceutical ingredients into the EU – [information leaflet](#)

[Retificação do Regulamento \(UE\) n.º 1235/2010 do Parlamento Europeu e do Conselho](#), de 15 de dezembro de 2010, que altera, no que diz respeito à farmacovigilância dos medicamentos para uso humano, o Regulamento (CE) n.º 726/2004 que estabelece procedimentos comunitários de autorização e de fiscalização de medicamentos para uso humano e veterinário e que institui uma Agência Europeia de Medicamentos, e o Regulamento (CE) n.º 1394/2007 relativo a medicamentos de terapia avançada

JOUE

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de junho de 2012 para 30 de junho de 2012](#) [Publicado nos termos do artigo 13.o ou do artigo 38.o do Regulamento (CE) n.o 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho]

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de junho de 2012 para 30 de junho de 2012](#) (Decisões adotadas nos termos do artigo 34.o da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Diretiva 2001/82/CE)

[Global pharmaceutical industry calls for broad-based cooperation to fight online sales of counterfeit medicines around the world](#)

EFPIA

[Annual report on benefits and infringements under the Pediatrics Regulation](#)

EMA

[European Medicines Agency publishes sources for orphan-disease prevalence data](#)

[Concept paper for revision of the guideline on harmonising the approach to causality assessment for adverse reactions to veterinary medicinal products](#)

[Guidance on the assessment of persistent, bioaccumulative and toxic or very persistent and very bioaccumulative substances in veterinary medicine](#)

[Revised concept paper on the need for revision of the position on the replacement of animal studies by in-vitro models](#)

[Electronic application forms fully available for use](#) - The European Medicines Agency is recommending that marketing authorisation applicants and holders use electronic

application forms, following the successful completion of the pilot phase.

[Guideline on good pharmacovigilance practices: Module XV – Safety communication](#)

[Guideline on good pharmacovigilance practices: Module IV – Pharmacovigilance audits](#)

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 - 2º C
9000-061 Funchal Portugal
madeira@vda.pt