



25 a 29 de junho de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto Legislativo Regional n.º 29/2012/A. D.R. n.º 122, Série I de 2012-06-26](#)

Região Autónoma dos Açores - Assembleia Legislativa

Primeira alteração ao [Decreto Legislativo Regional n.º 6/2011/A](#), de 10 de março, que estabelece o regime jurídico das farmácias de oficina na Região Autónoma dos Açores

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Circular Informativa n.º 151/CD/8.1.6.](#) de 28/06/2012 - Venda de medicamentos veterinários

[Texto integral](#)

[Circular Informativa n.º 144/CD/9.1.4](#) de 26/06/2012 - Notificação de incidentes com dispositivos médicos - requisito legal

[Texto integral](#)

[Circular Informativa n.º 141/CD/2012 de 22/06/2012](#) - Direito de opção do utente previsto no artigo 13.º da Portaria n.º 137-A/2012

[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)

[Despacho n.º 8705/2012. D.R. n.º 125, Série II de 2012-06-29](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Altera o despacho n.º 7702-C/2012, publicado em suplemento ao dia 4 de junho de 2012, aprova o regulamento que define as normas e procedimentos relativos à prescrição, requisição, gestão, conferência e faturação de encargos com o transporte não urgente de doentes, assegurado pelo Serviço Nacional de Saúde (SNS)

[Despacho n.º 8706/2012. D.R. n.º 125, Série II de 2012-06-29](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Altera o despacho n.º 7702-A/2012, publicado em suplemento ao dia 4 de junho de 2012 (aprova os preços máximos que podem ser pagos pelo SNS na contratação de serviços

INFARMED

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

de transporte não urgente de doentes)

[Despacho n.º 8662/2012. D.R. n.º 124, Série II de 2012-06-28](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina que a Administração Central do Sistema de Saúde, I. P. (ACSS, I. P.), em conjunto com as administrações regionais de saúde (ARS), coordena a implementação do PEBC e do ECO.AP das entidades públicas do sector da saúde (Plano Estratégico do Baixo Carbono (PEBC) e Programa de Eficiência Energética na Administração Pública - ECO.AP)

[CMDh Recommendation for classification of unforeseen variations according to Article 5 of Commission Regulation \(EC\) 1234/2008](#)

HMA

[Detalhe do Concurso 2012 / 40](#) - Medicamentos Anti-infecciosos: anti-retrovirais (Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo | 16/08/2012)

SPMS

[Detalhe do Concurso 2012 / 12](#) - medicamentos de consumo geral - ap. Respiratório (Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo | 03/08/2012)

[Aviso - CP 2012/19 - Medicamentos anti-psicótico](#) – entrada em vigor

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

COMISSÃO
EUROPEIA

[Resumo das decisões da União Europeia](#) relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de Maio de 2012, para 31 de Maio de 2012, (Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.o da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Directiva 2001/82/CE)

Human Medicines | [Guideline on core summary of product characteristics for human albumin solution](#) (draft: consultation open | Consultation end date 31/08/2012)

EMA

Human Medicines | [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module III – Pharmacovigilance inspections](#) (draft: consultation open | Consultation end date 24/08/2012)

[Submission of comments on 'good pharmacovigilance practices module III – Pharmacovigilance inspections' \(EMA/119871/2012\)](#)

Human Medicines | [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module X – Additional monitoring](#) (draft: consultation open | Consultation end date 24/08/2012)

> [Submission of comments on 'good pharmacovigilance practices module X – Additional monitoring' \(EMA/169546/2012\)](#)

Human and Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Concept paper on non-pharmacopoeial reference standards for herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products / traditional herbal medicinal products](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Tables of non-standard abbreviations to be used in SmPC](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Guidance on centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#)

Human Medicines | [Guidelines on good pharmacovigilance practices: Introductory cover note to finalisation of the first seven modules and public consultation of draft modules III and X](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Annex to good pharmacovigilance practices module VIII – Post-authorisation safety studies: Member States' requirements for transmission of information on non-interventional post-authorisation safety studies](#)

Human Medicines | [General comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\)](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module VII – Periodic safety update report](#),

- > [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module VII – Periodic safety update report](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module VI – Management and reporting of adverse reactions to medicinal products](#)

[Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module VI – Management and reporting of adverse reactions to medicinal products](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module I – Pharmacovigilance systems and their quality systems](#)

- > [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module I – Pharmacovigilance systems and their quality systems](#)

Human Medicines | [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module IX – Signal management](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module II – Pharmacovigilance system master file](#)

- > [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module II – Pharmacovigilance system master file](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module VIII – Post-authorisation safety studies](#),

- > [Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module VIII – Post-authorisation safety studies](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module IX – Signal management](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Annex I - Definitions](#),

[Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP annex I – Definitions](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module V – Risk management systems](#)

[Comments received from public consultation on good pharmacovigilance practices \(GVP\): GVP module V – Risk management systems](#)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Guidance on centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#)

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