



29 de outubro a 2 de novembro de 2012

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Declaração de Retificação n.º 62/2012. D.R. n.º 212, Série I de 2012-11-02](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral

Retifica a [Portaria n.º 310/2012](#), de 10 de outubro, da Presidência do Conselho de Ministros e dos Ministérios das Finanças e da Saúde, que reorganiza vários agrupamentos de centros de saúde integrados na Administração Regional de Saúde do Norte, I. P., publicada no Diário da República, 1.ª série, n.º 196, de 10 de outubro de 2012

[Decreto-Lei n.º 238/2012. D.R. n.º 211, Série I de 2012-10-31](#)

Ministério da Saúde

Procede à criação, com a natureza de entidade pública empresarial, da Unidade Local de Saúde do Litoral Alentejano, E. P. E., por integração do Hospital do Litoral Alentejano e do Agrupamento de Centros de Saúde do Alentejo Litoral

NACIONAL

[Diretiva 2012/26/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 25 de outubro de 2012](#), que altera a Diretiva 2001/83/CE no que diz respeito à farmacovigilância

COMUNITÁRIA

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 14241/2012. D.R. n.º 212, Série II de 2012-11-02](#)

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.), referentes aos contratos públicos de aprovisionamento (CPA), que estabelecem as condições de fornecimento de material de ostomia de eliminação

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Despacho n.º 14242/2012. D.R. n.º 212, Série II de 2012-11-02](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Altera o anexo i do despacho n.º 18419/2010, de 2 de dezembro, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 239, de 13 de dezembro de 2010, que definiu as condições de dispensa e utilização de medicamentos prescritos a doentes com artrite reumatoide, espondilite anquilosante, artrite psoriática, artrite idiopática juvenil poliarticular e psoríase em placas

[Portaria n.º 633/2012. D.R. n.º 211, Série II de 2012-10-31](#)

Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes do Ministro de Estado e das Finanças e do Secretário de Estado da Saúde

Autoriza a Administração Central do Sistema de Saúde, I. P. (ACSS, I. P.), a assumir em 2012 o encargo com o contrato-programa com a SPMS, E. P. E., para vigorar em 2013 relativo aos sistemas de informação e comunicação do Serviço Nacional de Saúde, bem como do sistema de compras da saúde

[Despacho n.º 14094/2012. D.R. n.º 210, Série II de 2012-10-30](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Altera o despacho n.º 8599/2009, de 19 de março, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 60, de 26 de março de 2009, que definiu as condições a que obedece a comparticipação de medicamentos destinados ao tratamento da esclerose lateral amiotrófica (ELA)

[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)

INFARMED

[Detalhe do Concurso 2012 / 14](#) - Medicamentos Do Aparelho Digestivo

SPMS

Human Medicinal Products | Scientific guideline (draft): [Concept paper on the need for revision of the guideline on the evaluation of medicinal products in the treatment of primary osteoporosis](#)

EMA

[Human Medicinal Products | Changes to variation rules start to apply from 2 November 2012](#)

Human Medicinal Products | Regulatory and procedural guideline: [The linguistic review process of product information in the centralised procedure - Human](#) (updated)

Human Medicinal Products | Regulatory and procedural guideline: [QRD Form 2: For applicants when submitting revised translations to the European Medicines Agency - Day 235 / Day + 25](#) (update)

Veterinary Medicinal Products | Regulatory and procedural guideline: Regulatory and procedural guideline: [Quality Review of Documents veterinary product-information annotated template \(English\) version 8 - clean](#)

Veterinary Medicinal Products | Regulatory and procedural guideline: [Quality Review of Documents veterinary product-information annotated template \(English\) version 8 - highlighted](#) (updated)

Veterinary Medicinal Products | [Quality Review of Documents veterinary product-information template version 8](#) (updated)

List of nationally approved substances for which periodic safety update reports are required for generic medicinal products during the transitional period

HMA

- > [Cover note](#)
 - > [Transitional list](#)
-

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