



29 de julho e 2 de agosto de 2013

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 105/2013. D.R. n.º 145, Série I de 2013-07-30](#)

NACIONAL

Altera o Decreto-Lei n.º 118/83, de 25 de fevereiro, o Decreto-Lei n.º 158/2005, de 20 de setembro, e o Decreto-Lei n.º 167/2005, de 23 de setembro, revendo os descontos a efetuar para os subsistemas de proteção social no âmbito dos cuidados de saúde, concretamente da ADSE, da ADM e da SAD

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 9901/2013. D.R. n.º 144, Série II de 2013-07-29](#)

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro

Nomeia presidente do conselho consultivo do Instituto Português de Oncologia de Lisboa Francisco Gentil, EPE, o Dr. Emílio Rui Vilar

[Deliberação \(extrato\) n.º 1509/2013. D.R. n.º 144, Série II de 2013-07-29](#)

Ministério da Saúde - Administração Regional de Saúde de Lisboa e Vale do Tejo, I. P.

Delegação de competências na vogal do conselho diretivo da ARSLVT, I. P., licenciada Célia Maria Ferreira Tavares Cravo

[Despacho n.º 10026/2013. D.R. n.º 146, Série II de 2013-07-31](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro

Altera a composição e forma de organização do Grupo de Trabalho denominado «Combate às irregularidades praticadas nas áreas do Medicamento e dos MCDT

[Declaração de retificação n.º 851/2013. D.R. n.º 147, Série II de 2013-08-01](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Rectifica o Despacho n.º 8990-C/2013, de 1 de julho, publicado no Diário da República, 2ª Série, n.º 130, de 9 de julho, que altera o Despacho n.º 15700/2012, de 30 de novembro (novos modelos de receita médica)

[Despacho n.º 10231-A/2013. D.R. n.º 148, Suplemento, Série II de 2013-08-02](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Identifica como carenciados, nas áreas hospitalar e de saúde pública, os serviços e estabelecimentos de saúde, tendo em vista a abertura de procedimento concursal para a celebração de contrato de trabalho com médicos que adquiriram o grau de especialista na 1.ª época de 2013

[Portaria n.º 518/2013. D.R. n.º 147, Série II de 2013-08-01](#)

[Ministérios das Finanças e da Educação e Ciência - Gabinetes dos Secretários de Estado Adjunto e do Orçamento e do Ensino Superior](#)

Autorização da repartição plurianual do encargo financeiro resultante da extensão do contrato de empreitada da construção do edifício para o curso de Medicina da Universidade do Algarve

MINISTÉRIO DAS
FINANÇAS

[Relatório de Reclamações do Sector Público relativo ao primeiro semestre de 2013](#)

[Relatório de Reclamações do Sector Privado e Social relativo ao primeiro semestre de 2013](#)

ERS

[Health: New call for tender](#) The Executive Agency for Health and Consumers launched a call for tenders concerning training packages for health professionals to improve access and quality of health services for migrants and ethnic minorities, including the Roma.

Perguntas escritas apresentadas por deputados ao Parlamento Europeu e respetiva resposta dada por uma instituição da União Europeia - JO C 219E de 31.7.2013 - [pdf](#)

COMISSÃO
EUROPEIA,
PARLAMENTO
EUROPEU E
CONSELHO

Regulamento (UE) n.º 739/2013 da Comissão, de 30 de julho de 2013, que altera o anexo II do Regulamento (CE) n.º 1333/2008 do Parlamento Europeu e do Conselho no que diz respeito à utilização de esteróis vegetais ricos em estigmasterol como estabilizador em cocktails alcoólicos prontos a congelar e o anexo do Regulamento (UE) n.º 231/2012 da Comissão no que diz respeito às especificações dos esteróis vegetais ricos em estigmasterol como aditivos alimentares [L204](#)

[Commission Decision setting up an expert group on rare diseases adopted on 30 July 2013 - Call for expression of interest for the members will follow](#)

Decisão de Execução da Comissão, de 31 de julho de 2013, que altera o anexo II da Decisão 93/195/CEE no que diz respeito ao modelo de certificado sanitário para a reentrada na União Europeia de cavalos registados para corridas, concursos e acontecimentos culturais, após exportação temporária durante um período inferior a 30 dias [notificada com o número C(2013) 4850] [L206](#)

Regulamento de Execução (UE) n.º 667/2013 da Comissão, de 12 de julho de 2013, relativo à autorização de diclazuril como aditivo na alimentação de frangas para postura (detentor da autorização Eli Lilly and Company Ltd) e que revoga o Regulamento (CE) n.º 162/2003 Texto relevante para efeitos do EEE [pdf](#)

[Health: New calls for tender](#) EAHC launched in the area of public health 2 new calls for tender concerning: good practices in the field of blood transfusion and multiple Framework Contracts with reopening of competition to support tobacco policies.

[Circular Informativa Conjunta N.º03/INFARMED/SPMS - Esclarecimentos sobre o Despacho nº 5456-B/2013, de 23 de abril - Reagentes de Diagnóstico In vitro versus Equipamento de Grande Porte](#)

INFARMED

[Circular Informativa N.º 180/CD/8.1.7. - Processo de Candidatura à Designação como Organismo Notificado no âmbito do Quadro Regulamentar dos Dispositivos Médicos](#)

O INFARMED, I. P., enquanto Autoridade Competente para a designação, notificação e monitorização dos Organismos Notificados sediados em Portugal, vem divulgar a inclusão, na sua página Web, do processo de instrução de candidatura a Organismo Notificado no âmbito do quadro regulamentar dos dispositivos médicos

[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 com as substâncias ativas (i) Ácido Zoledrónico e (ii) Capecitabina

[Miméticos da incretina GLP-1 e inibidores da DPP-4 - conclusão da revisão](#)

Circular Informativa n.º 182/CD/8.1.7.

[Esclarecimento sobre Células Dendríticas Autólogas para Imunoterapia do Cancro](#)

[Delegados de Informação Médica - Acesso aos estabelecimentos do Serviço Nacional de Saúde](#)

Com a publicação do Despacho n.º 8213-B/2013, de 24 de junho, foram estabelecidas novas regras para o acesso dos delegados de informação médica (DIM) aos estabelecimentos e serviços do Serviço Nacional de Saúde (SNS). Este diploma visa estabelecer as condições necessárias para que a atividade dos DIM não interfira com a prestação dos cuidados de saúde.

[Cetoconazol oral - Recomendação para a suspensão da autorização](#)

[Norma nº 013/2013 de 01/08/2013](#)

DGS

Programa Nacional de Promoção da Saúde Oral - Crianças e Jovens da rede pública e IPSS da coorte dos 15 anos completos

[Norma nº 011/2013 de 30/07/2013](#)

Abordagem da Transfusão Maciça

[Norma nº 052/2011 de 27/12/2011 atualizada a 30/07/2013](#)

Abordagem Terapêutica Farmacológica na Diabetes tipo 2

[Norma nº 025/2011 de 29/09/2011 atualizada a 30/07/2013](#)

Insulinoterapia na Diabetes Mellitus tipo 2

[Orientação nº 010/2013 de 02/08/2013](#) Utilização de Dispositivos Simples em Aerossolterapia

Comunicação do Órgão de Fiscalização da EFTA relativa a derrogações pela Noruega de certas características definidas no ato referido no ponto 18z2 do anexo XXI do Acordo EEE, o Regulamento (UE) n.º 349/2011 que dá execução ao Regulamento (CE)

EFTA

n.º 1338/2008 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo às estatísticas comunitárias sobre saúde pública e saúde e segurança no trabalho, no que se refere às estatísticas sobre acidentes de trabalho - [C220](#)

[Human Medicines | First Annual Report on EudraVigilance for the European Parliament, the Council and the Commission](#)

EMA

[Regulatory information - European Medicines Agency revises rules on fees](#) The European Medicines Agency has revised the rules on fees payable to the Agency

[Guideline on medicines for the treatment of amyotrophic lateral sclerosis released for a six-month public consultation](#)

The European Medicines Agency has released a draft guideline on the clinical investigation of medicines for the treatment of amyotrophic lateral sclerosis for a six-month public consultation

[Concept paper on development of product-specific guidance on demonstration of bioequivalence released for a two-month public consultation](#)

The European Medicines Agency has released a draft concept paper on the development of product-specific guidance on demonstration of bioequivalence for a two-month public consultation

[Regulatory information - European Medicines Agency introduces digital signatures for selected procedures](#)

From September 2013, the European Medicines Agency (EMA) will start to use digital signatures systematically in outgoing documents that currently require a legally binding signature.

[Update on reshaping the organisation of the European Medicines Agency](#)

Work on reshaping the organisation of the European Medicines Agency to prepare it for the future is proceeding to plan

[European Medicines Agency recommends approval of 44 medicines for human use and six medicines for veterinary use in first half 2013](#)

The European Medicines Agency had a busy first half of the year with 44 medicines for human use being recommended for marketing authorisation by the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) compared with 33 by the same time last year

[Comments invited on draft revised guideline on medicines for the treatment of hypertension](#)

The European Medicines Agency has released a draft revision of its guideline on the clinical investigation of medicines for the treatment of hypertension for a six-month public consultation.

[Draft guideline on clinical investigation of medicinal products for the treatment of amyotrophic lateral sclerosis](#)

[Concept paper on the development of product-specific guidance on demonstration of bioequivalence](#)

[Explanatory note on the withdrawal of the note for guidance on harmonisation of requirements for influenza Vaccines \(CPMP/BWP/214/96\) and of the core SmPC/PL for inactivated seasonal influenza vaccines \(CMDh/128/2003/Rev5 and CMDh/129/2008/Rev3\)](#)

[Draft Community herbal monograph on Eucalyptus globulus Labill., Eucalyptus polybractea R.T. Baker and/or Eucalyptus smithii R.T. Baker, aetheroleum](#)

[Draft guideline on clinical investigation of medicinal products in the treatment of hypertension](#)

[Concept paper on the need to revise Condition – Specific guidance, Appendix 4 to the guideline on the evaluation of anticancer medicinal products in man](#)

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