



30 de dezembro de 2013 a 3 de janeiro de 2014

saude@vda.pt

## SAÚDE

### LEGISLAÇÃO

[Lei n.º 83-B/2013. D.R. n.º 253, Suplemento, Série I de 2013-12-31](#)

**Assembleia da República**

Approva as Grandes Opções do Plano para 2014  
(com especial relevância o ponto 5.6. das Grandes Opções do Plano)

NACIONAL

[Lei n.º 83-C/2013. D.R. n.º 253, Suplemento, Série I de 2013-12-31](#)

**Assembleia da República**

Orçamento do Estado para 2014

### REGULAÇÃO

[Resolução n.º 34/2013. D.R. n.º 253, Série II de 2013-12-31](#)

**Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros**

Nomeia os membros do conselho de administração do Hospital Professor Doutor Fernando Fonseca, E. P. E.

CONSELHO DE  
MINISTROS

[Resolução n.º 36/2013. D.R. n.º 253, Série II de 2013-12-31](#)

**Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros**

Nomeia os membros do conselho de administração do Centro Hospitalar de Lisboa Ocidental, E. P. E.

[Despacho n.º 56/2014. D.R. n.º 2, Série II de 2014-01-03](#)

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

Altera o Anexo do Despacho n.º 10910/2009, de 22 de abril, publicado no Diário da República, 2.ª série, n.º 83, de 29 de abril de 2009, que definiu as condições de medicamentos para o tratamento da infertilidade, em especial os da procriação medicamente assistida

MINISTÉRIO DA  
SAÚDE

---

[Despacho n.º 57/2014. D.R. n.º 2, Série II de 2014-01-03](#)

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

Altera o Anexo do Despacho n.º 10279/2008, de 11 de março, publicado em Diário da República, 2.ª Série, n.º 69, de 8 de abril de 2008, que definiu as condições de dispensa e utilização de medicamentos opioides prescritos para o tratamento da dor oncológica moderada a forte

[Portaria n.º 1/2014. D.R. n.º 1, Série II de 2014-01-02.](#)

**Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado Adjunto e do Orçamento e da Saúde**

Autoriza o Centro Hospitalar do Oeste a assumir encargos, nos anos de 2013 e 2014, para a execução da obra de remodelação do Serviço de Internamento Cirúrgico

**Comunicado - [Aumento de capital estatutário dos hospitais-empresa](#)**

Realizou-se no dia 1 de janeiro de 2014 o aumento de capital de 425,6 M€ em 19 hospitais-empresa, por conversão de dívidas.

O Ministério da Saúde informa que se realiza hoje o aumento de capital de 425,6 milhões de euros (M€) em 19 hospitais-empresa, por conversão de dívidas em capital, anunciado pelo Ministro da Saúde. Esta operação levará a um perdão de juros de 25 milhões de euros anuais.

Este reforço de capital visa melhorar a situação líquida dos hospitais, vai contribuir para regularizar a dívida dos mesmos e insere-se nas medidas de reforma hospitalar com vista à sustentabilidade do Serviço Nacional de Saúde (SNS).

[Despacho n.º 16938/2013. D.R. n.º 253, Série II de 2013-12-31](#)

**Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado Adjunto e do Orçamento e Adjunto do Ministro da Saúde**

Fixa os requisitos a observar no estabelecimento das convenções entre o Estado, através do Serviço de Intervenção nos Comportamentos Aditivos e nas Dependências (SICAD) e as Unidades Privadas de Saúde

---

**Orientação nº 021/2013 de 31/12/2013-** Critérios de conforto a considerar pelos hospitais que pretendam requalificar os edifícios existentes ou construir novas instalações

DGS

---

[Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto](#) - pedido de registo de autorização de introdução no mercado de medicamentos genéricos

INFARMED

---

[Joint EFPIA-PhRMA Principles for Responsible Clinical Trial Data Sharing Become Effective Today](#)

EFPIA

The European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA) and the Pharmaceutical Research and Manufacturers of America (PhRMA) are pleased to announce that implementation of the joint [Principles for Responsible Clinical Trial Data Sharing](#) begins today.

---

Scientific guideline | [Draft guideline on non-clinical and clinical development of similar biological medicinal products containing low-molecular-weight heparins](#)

EMA

This guideline lays down the non-clinical and clinical requirements for low-molecular-weight-heparin (LMWH)-containing medicinal products claiming to be similar to another one already marketed. The non-clinical section addresses the pharmacotoxicological requirements and the clinical section the requirements for pharmacokinetic, pharmacodynamic, efficacy and safety studies as well as pharmacovigilance aspects.

---

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de novembro de 2013, a 30 de novembro de 2013](#), (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 novembro de 2013, a 30 de novembro de 2013](#), (Decisões adotadas nos termos do artigo 34.o da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Diretiva 2001/82/CE)

---

**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