



30 de julho a 3 de agosto de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 171/2012. D.R. n.º 148, Série I de 2012-08-01](#)

Ministério da Saúde

Procede à segunda alteração ao Decreto-Lei n.º 307/2007, de 31 de agosto, que estabelece o regime jurídico das farmácias de oficina

[Decreto-Lei n.º 172/2012. D.R. n.º 148, Série I de 2012-08-01](#)

Ministério da Saúde

Procede à segunda alteração ao Decreto-Lei n.º 53/2007, de 8 de março, que regula o horário de funcionamento das farmácias de oficina

[Portaria n.º 231/2012. D.R. n.º 150, Série I de 2012-08-03](#)

Ministério da Saúde

Atualiza o programa de formação da área de especialização de Genética Médica

NACIONAL

REGULAÇÃO

Ministério da Saúde divulga relatório sobre o acesso a cuidados de saúde no SNS – [texto integral](#)

Novos Centros de Saúde de Portel e Redondo – [texto integral](#)

[Circular Informativa N.º 166/CD/8.1.6.](#) - Aprovação do preço dos medicamentos sujeitos a receita médica e não sujeitos a receita médica comparticipados

[Circular Informativa N.º 167/CD/8.1.6.](#) - RotaTeq e Prevenar 13 - Levantamento da suspensão de utilização

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

INFARMED

[Circular Informativa N.º 168/CD/8.1.6](#) - Publicitação dos pedidos de AIM de medicamentos genéricos aprovados pelo procedimento centralizado

[Circular Informativa N.º 169/CD/8.1.7](#) - Recolha de lotes dos medicamentos Isoniazida Labesfal, 50 mg e 300 mg, comprimidos

[Circular Informativa N.º 171/CD/8.1.7](#) - Recolha voluntária de lotes do medicamento Amlodipina Jaba 5 mg comprimidos

[Circular Informativa N.º 173/CD/8.1.7. de 02/08/2012](#) - Ondansetrom - restrição de dose para os medicamentos injectáveis

[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)

[Medicamentos centralizados - Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto-Lei n.º 176/2006, de 30 de agosto, de medicamentos genéricos aprovados por procedimento centralizados](#)

[Medicamentos centralizados - Publicação para efeitos do disposto no n.º 2 do Artigo 9.º da Lei 62/2011, de 12 de dezembro, de medicamentos genéricos aprovados por procedimento centralizado](#)

[Circular Normativa nº.34](#) - Lei n.º 8/2012 de 21 de fevereiro - Aprova as regras aplicáveis aos montantes a considerar nos fundos disponíveis, à assunção de compromissos e aos pagamentos em atraso das entidades públicas do SNS (atualização II)

ACSS

[Orientação nº 011/2012](#) - Análise de Incidentes e de Eventos Adversos

DGS

[Comunicado](#) - de acordo com o estabelecido no Decreto-Lei nº 152/2012, de 12 de julho, que procede à primeira alteração ao Decreto-Lei n.º 112/2011, de 29 de novembro, compete ao INFARMED, a partir do dia 1 de agosto de 2012, autorizar os preços máximos de venda ao público (PVP) dos medicamentos de uso humano sujeitos a receita médica e dos medicamentos não sujeitos a receita médica comparticipados

DGAE

[Diretiva de Execução 2012/21/UE da Comissão, de 2 de agosto de 2012](#) - altera, para fins de adaptação ao progresso técnico, os anexos II e III da Diretiva 76/768/CEE do Conselho relativa aos produtos cosméticos

COMISSÃO
EUROPEIA

Antitrust: [Commission sends Statement of Objections on perindopril to Servier and others](#)

[Não oposição a uma concentração notificada](#) - Processo COMP/M.5999 — Sanofi-Aventis/Genzyme

[Notificação prévia de uma concentração](#) - Processo COMP/M.6678 — Procter & Gamble/Arbora — Processo suscetível de beneficiar do procedimento simplificado

[Internet Sales and Access to Safe Medicines](#)

EFPIA

[European Medicines Agency sees benefits of interaction with Japanese regulators](#)

EMA

[Reflection paper on Immune Tolerance Induction in haemophilia A patients with inhibitors](#)

[Draft guideline on core SmPC for human normal immunoglobulin for subcutaneous and intramuscular administration](#)

[European Medicines Agency phasing out follow-up measures](#) - The European Medicines Agency reminds marketing-authorisation holders that it is phasing out follow-up measures to marketing authorizations

[Reflection paper on immune tolerance induction in haemophilia-A patients with inhibitors](#)

[Draft guideline on core summary of product characteristics for human normal immunoglobulin for subcutaneous and intramuscular administration](#)

New Medicines: [Bronchitol](#)

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