



4 a 8 de novembro de 2013

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Declaração de Retificação n.º 50/2013. D.R. n.º 217, Série I de 2013-11-08](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral

Retifica o [Decreto Legislativo Regional n.º 16/2013/A](#), de 14 de outubro, da Região Autónoma dos Açores, que regula a organização do trabalho médico suplementar ou extraordinário nos serviços de urgência, publicado no Diário da República, 1.ª série, n.º 198, de 14 de outubro de 2013

NACIONAL

[Declaração de Retificação n.º 47/2013. D.R. n.º 213, Série I de 2013-11-04](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Secretaria-Geral

Retifica o [Decreto-Lei n.º 128/2013](#), de 5 de setembro, do Ministério da Saúde, que procede à oitava alteração ao [Decreto-Lei n.º 176/2006](#), de 30 de agosto, que estabelece o regime jurídico dos medicamentos de uso humano, à quarta alteração ao [Decreto-Lei n.º 307/2007](#), de 31 de agosto, que estabelece o regime jurídico das farmácias de oficina, e à primeira alteração ao [Decreto-Lei n.º 20/2013](#), de 14 de fevereiro, transpondo as Diretivas n.os [2009/35/CE](#), de 23 de abril de 2009, [2011/62/UE](#), de 8 de junho de 2011, e [2012/26/UE](#), de 25 de outubro de 2012, publicado no Diário da República n.º 171, 1.ª série, de 5 de setembro de 2013

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 14341/2013. D.R. n.º 215, Série II de 2013-11-06](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde

Determina os requisitos necessários para a colheita de órgãos em doadores falecidos em paragem cardiocirculatória

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Despacho n.º 14215/2013. D.R. n.º 214, Série II de 2013-11-05](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Cria um grupo de trabalho que deverá proceder à análise do enquadramento da atividade do farmacêutico

[Resolução n.º 25/2013. D.R. n.º 216, Série II de 2013-11-07.](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros

CONSELHO DE
MINISTROS

Nomeia o presidente e o diretor clínico do conselho de administração do Hospital Distrital da Figueira da Foz, E. P. E.

Comunicado | Despacho nº 13877-A/2013 - Centros Especializados para Utilização Excecional de Medicamentos (CEUEM)

ORDEM DOS
MÉDICOS

Comunicado do Conselho Nacional Executivo sobre o Despacho nº 13877-A/2013, relativo aos Centros Especializados para Utilização Excecional de Medicamentos (CEUEM), no qual se pode ler que esse Despacho é «atentatório da Saúde dos Doentes, gerador de profundas desigualdades regionais, afastando os doentes do interior do país da acessibilidade a potenciais terapêuticas, potenciador de racionamento e que se baseia em explicações sem fundamento». O CNE refere ainda que «os Doentes que não forem das regiões de Lisboa, Porto ou Coimbra são discriminados negativamente no acesso a terapêuticas inovadoras que careçam de autorizações especiais de utilização (AE)» e que «alguns dos maiores hospitais do país passam a ser proibidos de tratar alguns doentes que possam beneficiar de terapêuticas que necessitem de AE do INFARMED!»

Circular Informativa N.º 247/CD/8.1.6. de 06/11/2013 - Atualização do estado de comercialização dos medicamentos (cont.)

INFARMED

Conforme divulgado na [circular informativa n.º 212/CD/8.1.6](#) e na sequência do cruzamento da informação resultante dos dados das taxas de comercialização, de prescrição e dispensa, o Infarmed procedeu à atualização do estado de comercialização de cerca de 3000 embalagens de medicamentos para “Não comercializado”.

Deliberação n.º 2100/2013. D.R. n.º 215, Série II de 2013-11-06

Ministério da Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.

Obrigatoriedade de notificação prévia pelos distribuidores de medicamentos da exportação ou distribuição para outros Estados membros da União Europeia de medicamentos constantes de uma lista de medicamentos

Deliberação n.º 2092/2013. D.R. n.º 214, Série II de 2013-11-05

Ministério da Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.

Obrigatoriedade de comunicação de venda de medicamentos

(Pelas Farmácias e Titulares de AIM no âmbito da monitorização no circuito do medicamento, em ordem a garantir uma avaliação sistemática do regular abastecimento do mercado de acordo com as necessidades dos doentes)

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

Lista definitiva de Medicamentos descomparticipados por não comercialização
Ao abrigo do n.º 1 da Circular n.º106/CD, de 07-07-2010, publica-se a [lista definitiva de medicamentos para os quais foi decidida a caducidade da comparticipação por não comercialização no período de outubro de 2013](#), por deliberação do Conselho Diretivo do INFARMED, I.P., datada de 24-10-2013, no uso das suas competências.

Concurso 2013 / 5 - Medicamentos Anti-infecciosos: exceto antivíricos e antifúngicos ([Caderno de Encargos](#))

SPMS

Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo - 05/12/2013

Concurso 2013 / 45 - Medicamentos anestésicos e relaxantes musculares ([Caderno de Encargos](#))

[Mapa com codigos DM e nº de CPA do CP 2013 32 - CDI'S](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Addendum to the guideline on the evaluation of medicinal products indicated for treatment of bacterial infections](#)

EMA

Human Medicines | [Questions and answers on design space verification](#)

The Q&A below is a reflection of EMA's and FDA's position on the topic of design space verification.

Design space verification is a demonstration that the proposed combination of input process parameters and material attributes are capable of manufacturing quality product at commercial scale.

Human Medicines | [Marketing and cessation notification: questions and answers](#) (updated)

[Request to EFSA on scientific assistance in a multinational outbreak of Hepatitis A](#)

EFSA

EFSA is working closely with the European Commission's Directorate General for Health and Consumers, the European Centre for Disease Prevention and Control and Member States to help identify the origin of the recent outbreaks of Hepatitis A virus infection in humans. The outbreaks occurred in Italy, Ireland, and the Netherlands. In particular, EFSA will analyse information on the outbreaks provided by Member States. Hepatitis A is an infectious disease that can be transmitted through consumption of contaminated food or water or direct contact with an infectious person.

Claims - [Scientific Opinion on the substantiation of a health claim related to hydroxyanthracene derivatives and improvement of bowel function pursuant to Article 13\(5\) of Regulation \(EC\) No 1924/2006](#)

[COM\(2013\)763/F1](#) - Proposta de **Decisão De Execução Do Conselho que aprova a atualização do programa de ajustamento macroeconómico de Portugal**

COMISSÃO
EUROPEIA

Policy | Decision

[Decision](#) on serious cross-border threats to health

[FTC Finalizes Amendments to the Premerger Notification Rules Related to the Transfer of Exclusive Patent Rights in the Pharmaceutical Industry](#)

FTC

The Federal Trade Commission issued [final changes to the premerger notification rules](#) that require companies in the pharmaceutical industry to report certain proposed acquisitions of exclusive patent rights to the FTC and the Department of Justice for [antitrust review](#).

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