



6 a 10 de agosto de 2012

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Resolução da Assembleia da República n.º 102/2012. D.R. n.º 151, Série I de 2012-08-06](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo a criação do estatuto do doente crónico e da tabela nacional de incapacidade e funcionalidade da saúde

[Decreto-Lei n.º 184/2012. D.R. n.º 153, Série I de 2012-08-08](#)

Ministério da Saúde

Procede à primeira alteração ao Decreto-Lei n.º 188/2009, de 12 de agosto, tornando obrigatória a instalação de equipamentos de desfibrilhação automática externa em locais de acesso público

[Portaria n.º 237/2012. D.R. n.º 153, Série I de 2012-08-08](#)

Ministério da Saúde

Atualiza o programa de formação da área de especialização de Reumatologia

[Decreto-Lei n.º 185/2012. D.R. n.º 154, Série I de 2012-08-09](#)

Ministério da Saúde

Procede à quarta alteração ao Decreto-Lei n.º 189/2000, de 12 de agosto, aditando à lista A do seu anexo ii os testes à variante da doença de Creutzfeldt-Jakob (vDCJ) para rastreio sanguíneo, diagnóstico e confirmação, transpondo a Diretiva n.º 2011/100/UE, da Comissão, de 20 de dezembro de 2011

[Resolução da Assembleia da República n.º 118/2012. D.R. n.º 155, Série I de 2012-08-10](#)

Assembleia da República

[Pronto-socorro rodoviário como serviço prioritário de interesse público](#)

NACIONAL

[Dispositivo médico sem certificado de conformidade](#)

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Requerimento para reconhecimento de insuficiência económica para isenção de pagamento de taxas moderadoras](#)

[Infarmed dedica publicação online a portal de notificação de reações adversas a medicamentos – o Portal RAM](#)

[INEM alarga tecnologia a bombeiros](#)

[Circular Informativa N.º 185/CD/8.1.7](#) - Retirada de Certificado CE de conformidade de dispositivos médicos do fabricante De An City Huasheng Medical Material Co., Ltd.

INFARMED

[Circular Informativa N.º 183/CD/8.1.7](#) – Suspensão de Certificado CE de conformidade de dispositivos médicos do fabricante Biotechnology Ortopedia Importação e Exportação Lda.

[Circular Informativa N.º 179/CD/8.1.7](#) - Retirada de Certificado CE de conformidade de dispositivos médicos do fabricante Zhenjiang Kangli Medical Instrument Co., Ltd

[Circular Informativa N.º 178/CD/8.1.7](#) - Retirada de Certificado CE de conformidade de dispositivos médicos do fabricante Wenling Huiyi Medical Apparatus Factory

[Circular Informativa N.º 172/CD/8.1.7](#) - Clamp/suporte do tubo endotraqueal neonatal e pediátrico do fabricante EMS Medical

[Circular Informativa N.º 170/CD/8.1.7](#) - Implantes da anca: Hastes e Colos Modulares ABGII e Rejuvenate

[Circular Informativa N.º 180/CD/8.1.6](#) - Meios de cultura microbiológicos e corantes para histologia e microbiologia - enquadramento regulamentar

Publicação de relatório de avaliação prévia à utilização em meio hospitalar – medicamento Evicel (Fibrinogénio Humano + Trombina Humana) – [texto integral](#)

[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](#)

[Informação nº 009/2012](#) - Suspensão de comercialização dos lotes do medicamento isoniazida Labesfal

DGS

[European Medicines Agency publishes public assessment reports for ancillary medicinal substances included in medical devices](#)

EMA

[Proactive publication of clinical trials data – discussing the way forward](#)

[New Medicines: Fycompa](#)

[Regulamento \(UE\) n.º 712/2012 da Comissão, de 3 de agosto de 2012](#) - altera o Regulamento (CE) n.º 1234/2008 relativo à análise das alterações dos termos das autorizações de introdução no mercado de medicamentos para uso humano e medicamentos veterinários

COMISSÃO
EUROPEIA

[Regulamento \(UE\) n.º 722/2012 da Comissão, de 8 de agosto de 2012](#), relativo a especificações pormenorizadas referentes aos requisitos estabelecidos nas Diretivas 90/385/CEE e 93/42/CEE no que diz respeito a dispositivos medicinais implantáveis ativos e dispositivos médicos fabricados mediante a utilização de tecidos de origem animal

Press release: [mergers - Commission approves acquisition of medical device company BSN Medical by Guernsey based investment fund EQT VI](#)

[Procedural note concerning the application of articles 28\(3\), 36 and 37 of regulation 1901/2006](#)

Tackling the rise of counterfeit medicines – [texto integral](#)

EFPIA

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 - 2º C
9000-061 Funchal Portugal
madeira@vda.pt