

De 12 a 16 de março de 2012

LEGISLAÇÃO

[Decreto Legislativo Regional n.º 2/2012/M. D.R. n.º 55, Série I de 2012-03-16](#)

Região Autónoma da Madeira - Assembleia Legislativa

Primeira alteração ao [Decreto Legislativo Regional n.º 16/2010/M](#), de 13 de agosto, que estabelece que a prescrição de medicamentos é feita de acordo com a denominação comum internacional e aprova o modelo de receita médica

[Decreto Legislativo Regional n.º 3/2012/M. D.R. n.º 55, Série I de 2012-03-16](#)

Região Autónoma da Madeira - Assembleia Legislativa

Estabelece o regime de dispensa de medicamentos em unidose

[Decreto-Lei n.º 63/2012. D.R. n.º 54, Série I de 2012-03-15](#)

Ministério da Saúde

Procede à terceira alteração ao [Decreto-Lei n.º 189/2008](#), de 24 de setembro, que estabelece o regime jurídico dos produtos cosméticos e de higiene corporal, transpondo a Diretiva n.º [2011/59/UE](#), da Comissão, de 13 de maio, que altera a Diretiva n.º [76/768/CEE](#), do Conselho, de 27 de julho, relativa a produtos cosméticos

[Decreto Regulamentar n.º 31/2012. DR 52 SÉRIE I de 2012-03-13](#)

Ministério da Agricultura, do Mar, do Ambiente e do Ordenamento do Território

Aprova a orgânica da Direcção-Geral de Alimentação e Veterinária

NACIONAL

COMUNITÁRIA

[Regulamento \(UE\) n.º 207/2012 da Comissão, de 9 de março de 2012](#), relativo às instruções

	eletrónicas para utilização de dispositivos médicos
REGULAÇÃO	
MINISTÉRIO DA SAÚDE	<u>Despacho n.º 3901/2012. D.R. n.º 55, Série II de 2012-03-16</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro Determina que são mantidos, até ao termo do respetivo prazo inicial, os mandatos dos membros do conselho diretivo do Instituto Português do Sangue e da Transplantação, I. P. (IPST, I. P.)
	<u>Despacho n.º 3902/2012. D.R. n.º 55, Série II de 2012-03-16</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro Determina que são mantidos, até ao termo do respetivo prazo inicial, os mandatos de membros do conselho diretivo do Instituto Nacional de Emergência Médica, I. P. (INEM, I. P.)
	<u>Despacho n.º 3903/2012. D.R. n.º 55, Série II de 2012-03-16</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro Determina que são mantidos, até ao termo do respetivo prazo inicial, os mandatos dos membros do conselho diretivo da Administração Central do Sistema de Saúde, I. P., (ACSS, I. P.)
	<u>Despacho n.º 3904/2012. D.R. n.º 55, Série II de 2012-03-16</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro Determina que são mantidos, até ao termo do respetivo prazo inicial, os mandatos de membros do conselho diretivo do Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I. P. (INSA, I. P.)
	<u>Despacho n.º 3591/2012. D.R. n.º 51, Série II de 2012-03-12</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde Designa a SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E., como o organismo do Ministério da Saúde responsável pela coordenação da área das tecnologias de informação e comunicação (TIC) e nomeia como interlocutor para esta área o Dr. Raul José Fonseca Mascarenhas, presidente da SPMS, E. P. E.
ACSS	Monitorização mensal do SNS - No seguimento do Despacho n.º 11374/2011, do Senhor Secretário de Estado da Saúde, publicado na 2.ª Série do Diário da República de 7 de Setembro, que determina a disponibilização de informação pública mensal sobre o desempenho das instituições,

	disponibilizamos os quadros de monitorização mensal relativo à aferição do desempenho das instituições do Serviço Nacional de Saúde (SNS), referente ao mês de janeiro de 2012.
INFARMED	Sistema de Preços de Referência - 2º Trimestre 2012 - Circular Informativa N.º 057/CD Data: 08/03/2012 - Deliberação N.º 36/CD/2012 Circular Informativa n.º 055/CD de 07/03/2012 - Testes à variante da doença de Creutzfeldt-Jakob (vDCJ) - inclusão na lista A do anexo II da Diretiva 98/79/CE (dispositivos médicos de diagnóstico in vitro) Texto integral Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto (novos pedido de AIM)
ERS	Estudo de Avaliação dos Centros Hospitalares – Estudo de avaliação dos Centros Hospitalares (CH), com base na realidade fáctica e legislativa tal como assumida no Serviço Nacional de Saúde (SNS) e visa contribuir para a reflexão sobre o papel dos CH hoje existentes. Consultar Sumário Executivo Consultar Relatório
PARLAMENTO EUROPEU	Resolução sobre necessidade de estratégia para enfrentar pandemia da diabetes na Europa
COMISSÃO EUROPEIA	Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de janeiro de 2012, para 31 de janeiro de 2012 (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) Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de janeiro de 2012, para 31 de janeiro de 2012 (Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.o da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Directiva 2001/82/CE)
EMA	Concept paper on the need of revision of the Note for Guidance: Harmonisation of requirements for equine influenza vaccines – Specific requirements for substitution or addition of a strain or strains (Consultation end date 31/05/2012)

Report: [Benefit-risk methodology project: Work package 4 report: Benefit-risk tools and processes](#)

[European Medicines Agency launches electronic application form pilot](#)

- [Electronic application forms](#)
- [Electronic application forms pilot guidance](#)
- [Statement of intent](#)

Herbal medicinal Products Regulatory and procedural guideline: [Procedure for the systematic review of Community herbal monographs and supporting documents](#)

Herbal medicinal Products [Template for a public statement when no Community herbal monograph is established,](#)

Herbal medicinal Products [Template for submission of a request for scientific support and advice on a traditional herbal medicinal product](#)

Herbal medicinal Products Regulatory and procedural guideline: [Guidance for companies seeking scientific support and advice on traditional herbal medicinal products](#)

Herbal medicinal Products [Reflection paper on the reasons and timelines for revision of final community herbal monographs and community list entries](#)

Herbal medicinal Products Regulatory and procedural guideline: [Procedure on the publication of Committee on Herbal Medicinal Products public statements when Community herbal monographs on herbal substances, preparations and/or combinations thereof are not established,](#)

Biotech Products [Report on the expert workshop on setting specifications for biotech products](#)