

### LEGISLAÇÃO

[Decreto-Lei n.º 32/2012. D.R. n.º 31, Série I de 2012-02-13](#)

**Ministério das Finanças**

Estabelece as normas de execução do Orçamento do Estado para 2012 (Compromissos e pagamentos em atraso - artigo 82º e seguintes)

[Portaria n.º 46/2012. D.R. n.º 31, Série I de 2012-02-13](#)

**Ministério da Saúde**

Primeira alteração à [Portaria n.º 198/2011](#), de 18 de maio, que estabelece o regime jurídico a que obedecem as regras de prescrição eletrónica de medicamentos

[Decreto-Lei n.º 39/2012. D.R. n.º 34, Série I de 2012-02-16](#)

**Ministério da Saúde**

Aprova a orgânica do Instituto Português do Sangue e da Transplantação, I. P.

[Decreto-Lei n.º 35/2012. D.R. n.º 33, Série I de 2012-02-15](#)

**Ministério da Saúde**

Aprova a orgânica da Administração Central do Sistema de Saúde, I. P.

[Decreto-Lei n.º 34/2012. D.R. n.º 32, Série I de 2012-02-14](#)

**Ministério da Saúde**

Aprova a orgânica do Instituto Nacional de Emergência Médica, I. P.

[Decreto-Lei n.º 33/2012. D.R. n.º 31, Série I de 2012-02-13](#)

**Ministério da Saúde**

Aprova a orgânica da Inspeção-Geral das Actividades em Saúde

NACIONAL

|                     |   |
|---------------------|---|
| COMUNITÁRIO         | <p><a href="#">Decisão de Execução do Conselho, de 14 de dezembro de 2011</a>, que altera a Decisão de Execução 2011/344/UE relativa à concessão de assistência financeira da União a Portugal</p> <p><a href="#">Regulamento (UE) n.º 125/2012 da Comissão, de 14 de fevereiro de 2012</a>, que altera o anexo XIV do Regulamento (CE) n.º 1907/2006 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo ao registo, avaliação, autorização e restrição dos produtos químicos (REACH)</p> <p><a href="#">Regulamento (UE) n.º 109/2012 da Comissão, de 9 de fevereiro de 2012</a>, que altera o Regulamento (CE) n.º 1907/2006 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo ao registo, avaliação, autorização e restrição dos produtos químicos (REACH), no que respeita ao anexo XVII (substâncias CMR)</p> |
| REGULAÇÃO           |   |
| MINISTÉRIO DA SAÚDE | <p><a href="#">Despacho n.º 2398/2012. D.R. n.º 35, Série II de 2012-02-17</a></p> <p><b>Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro</b></p> <p>Nomeia presidente do conselho consultivo do Centro Hospitalar do Médio Tejo, E. P. E., o Prof. Doutor João Manuel Godinho de Queiroz e Melo</p> <p><a href="#">Despacho n.º 2399/2012. D.R. n.º 35, Série II de 2012-02-17</a></p> <p><b>Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro</b></p> <p>Constituição da comissão paritária de acompanhamento do Protocolo de Cooperação celebrado entre o Ministério da Saúde e a União das Misericórdias Portuguesas, em 27 de março de 2010</p>   |
| INFARMED            | <p><a href="#">Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto</a><br/>(Inclusão de novos pedidos de autorização de introdução, ou registo, no mercado de medicamentos genéricos)</p> <p><b>Nota Informativa de 14/02/2012</b> - Atualização das Instruções aos Requerentes – Submissão de Materiais Educacionais e Comunicações Dirigidas aos Profissionais de Saúde</p> <p><a href="#">Texto integral</a></p> <p><b>Circular Informativa n.º 034/CD de 15/02/2012</b> - Implementação da nova legislação europeia de farmacovigilância</p> <p><a href="#">Texto integral</a></p>  |
| ACSS                | <p><b>Catálogo Público de Aprovisionamento</b> - <a href="#">Concurso 2012 / 27 - Material de Ostomia e Eliminação (dispositivos médicos)</a></p> <p><b>Quadros da monitorização mensal do SNS - Dezembro 2011 (dados provisórios)</b> - <a href="#">Relatório de Execução Financeira Avançada – dezembro de 2011</a></p>   |

|                          |   |
|--------------------------|---|
| <p>DGTF</p>              | <p><a href="#">Boletim PPP 4.º Trim 2011</a> (inclui PPPs na Saúde)</p>   |
| <p>EMA</p>               | <p><b>Human Medicines Scientific guideline (Draft)</b> - <a href="#">Concept paper on key aspects for the use of pharmacogenomic methodologies in the pharmacovigilance evaluation of medicinal products</a> (Consultation end date 15/05/2012)</p> <p><b>Veterinary Medicines Scientific guideline (Draft):</b> <a href="#">Concept paper introducing a review and update of existing EU guidelines on residues studies to bring these into line with the VICH metabolism and residues guidelines GL46 to 49</a> (Consultation end date 31/05/2012)</p> <p><b>Veterinary Medicines Regulatory and procedural guideline:</b> <a href="#">Substances considered as not falling within the scope of Regulation (EC) no 470/2009, with regard to residues of veterinary medicinal products in foodstuffs of animal origin</a></p> <p><b>Veterinary Medicines Regulatory and procedural guideline:</b> <a href="#">Reflection paper on risk management plans for centrally authorised veterinary medicinal products</a></p> <p><a href="#">Concept paper on key aspects for the use of pharmacogenomic methodologies in the pharmacovigilance evaluation of medicinal products</a> (Consultation end date 15/05/2012)</p> <p><b>Human Medicines Regulatory and procedural guideline:</b> <a href="#">Reflection paper on risk management plans for centrally authorised veterinary medicinal products</a></p> <p>- <a href="#">Overview of comments received on the CVMP reflection paper on risk management plans for centrally authorised veterinary medicinal products</a></p> <p><b>Veterinary Medicines Regulatory and procedural guideline:</b> <a href="#">Substances considered as not falling within the scope of Regulation (EC) no 470/2009, with regard to residues of veterinary medicinal products in foodstuffs of animal origin</a></p> |
| <p>COMISSÃO EUROPEIA</p> | <p><a href="#">COM/2012/51/FINAL</a> - Proposta de Regulamento do Parlamento Europeu e do Conselho que altera o Regulamento (CE) n.º 726/2004 no que diz respeito à farmacovigilância</p> <p><a href="#">COM/2012/48/FINAL</a> - Proposta de Directiva do Parlamento Europeu e do Conselho que altera, no que diz respeito à informação ao público em geral sobre medicamentos sujeitos a receita médica, a Directiva 2001/83/CE que estabelece um código comunitário relativo aos medicamentos para uso humano</p> <p><a href="#">COM/2012/49/FINAL</a> - Proposta de Regulamento do Parlamento Europeu e do Conselho que</p>  |

altera, no que diz respeito à informação ao público em geral sobre medicamentos para uso humano sujeitos a receita médica, o Regulamento (CE) n.º 726/2004 que estabelece procedimentos comunitários de autorização e de fiscalização de medicamentos para uso humano e veterinário e que institui uma Agência Europeia de Medicamentos

[COM/2012/52/FINAL](#) - Proposta de Diretiva do Parlamento Europeu e do Conselho que altera a Diretiva 2001/83/CE no que diz respeito à farmacovigilância

[Responses to the Public consultation](#) on the concept paper on implementing measures for the performance of pharmacovigilance activities

[Decisão da Comissão, de 9 de fevereiro de 2012](#), relativa à não-inclusão do flufenoxurão, para produtos do tipo 18, nos anexos I, IA ou IB da Diretiva 98/8/CE do Parlamento Europeu e do Conselho relativa à colocação de produtos biocidas no mercado

[Decisão da Comissão, de 9 de fevereiro de 2012](#), relativa à não-inclusão de certas substâncias nos anexos I, IA ou IB da Diretiva 98/8/CE do Parlamento Europeu e do Conselho relativa à colocação de produtos biocidas no mercado