

De 20 a 24 de Fevereiro de 2012

LEGISLAÇÃO

[Lei n.º 8/2012. D.R. n.º 37, Série I de 2012-02-21](#)

Assembleia da República

Aprova as regras aplicáveis à assunção de compromissos e aos pagamentos em atraso das entidades públicas

[Lei n.º 8/2012. D.R. n.º 37, Série I de 2012-02-21](#)

Assembleia da República

Aprova as regras aplicáveis à assunção de compromissos e aos pagamentos em atraso das entidades públicas

[Decreto-Lei n.º 46/2012. D.R. n.º 40, Série I de 2012-02-24](#)

Ministério da Saúde

Aprova a orgânica do INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.

[Decreto-Lei n.º 44/2012. D.R. n.º 39, Série I de 2012-02-23](#)

Ministério da Saúde

Procede à extinção e integração por fusão no Centro Hospitalar de Lisboa Central, E. P. E., do Hospital de Curry Cabral, E. P. E., e da Maternidade Dr. Alfredo da Costa

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 2643/2012. D.R. n.º 39, Série II de 2012-02-23](#)

Ministério da Saúde - Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I. P.

Nomeação da Comissão Executiva (CE) do Registo Português de Paramiloidose (RPP)

[Declaração de retificação n.º 262/2012. D.R. n.º 37, Série II de 2012-02-21](#)

MINISTÉRIO DA SAÚDE

	Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro Retifica o despacho n.º 1293/2012, de 18 de janeiro, publicado no Diário da República, 2.ª série, de 30 de janeiro de 2012 (nomeação dos membros do conselho de administração da Unidade Local de Saúde do Baixo Alentejo, E. P. E.) Declaração de retificação n.º 268/2012. D.R. n.º 38, Série II de 2012-02-22 Ministério da Saúde - Administração Regional de Saúde de Lisboa e Vale do Tejo, I. P. Retifica a deliberação n.º 41/2012, de 10 de novembro, publicada no Diário da República, 2.ª série, n.º 11, de 16 de janeiro de 2012 (Deliberação (extrato) n.º 41/2012. D.R. n.º 11, Série II de 2012-01-16 que aprova a delegação de competências do conselho diretivo, no âmbito das respetivas unidades orgânicas)
INFARMED	Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto Inclusão de novos pedidos de autorização de introdução, ou registo, no mercado de medicamentos genéricos)
ACSS	Circular Normativa nº.15 de 22/02/2012 - Informação a Prestar pelas Instituições do Ministério da Saúde no âmbito do Decreto-Lei 32/2012, de 13 de Fevereiro que estabelece as normas de execução do Orçamento do Estado para 2012 (documentos de prestação de contas mensal) Catálogo Público de Aprovisionamento - Nota sobre registo de vendas relativo ao ano de 2011
COMISSÃO EUROPEIA	Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de novembro de 2011 a 31 de dezembro de 2011(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 novembro de 2011 a 31 de dezembro de 2011(Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.o da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Directiva 2001/82/CE)
	Specific privacy statement: Public consultation of good pharmacovigilance practices (GVP) Human Medicines Scientific guideline - Guidelines on good pharmacovigilance practices: Introductory cover note to the public consultation of the first seven modules

- [Submission of general comments on good pharmacovigilance practices](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) – [Guideline on good pharmacovigilance practices: Annex I - Definitions](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Annex I – Definitions \(EMA/876333/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) - [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module I - Pharmacovigilance systems and their quality systems](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module I – Pharmacovigilance systems and their quality systems \(EMA/541760/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) - [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module II - Pharmacovigilance system master file](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module II – Pharmacovigilance system master file \(EMA/816573/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) - [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module V - Risk management systems](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module V – Risk management systems \(EMA/838713/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) - [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module VI - Management and reporting of adverse reactions to medicinal products](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module VI – Management and reporting of adverse reactions to medicinal products \(EMA/873138/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) - [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module VII - Periodic safety update report](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module VII – Periodic safety](#)

[update report \(EMA/816292/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) - [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module VIII - Post-authorisation safety studies](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module VIII – Post-authorisation safety studies \(EMA/813938/2011\)](#)

Human Medicines Scientific guideline (Draft) – [Guideline on good pharmacovigilance practices: Module IX - Signal management](#) (Consultation end date 18/04/2012)

- [Submission of comments on good pharmacovigilance practices: Module IX – Signal management \(EMA/827661/2011\)](#)

Toda a informação sobre a consulta pública em: [Good pharmacovigilance practices](#)

Human Medicines Regulatory and procedural guideline: [Initial Notices for Parallel Distribution – January 2012](#)

Human Medicines Scientific guideline – [European Medicines Agency pre-submission procedural advice](#) for users of the centralised procedure

Human Medicines Scientific guideline - Regulatory and procedural guideline: [Guidance on centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#)

Human Medicines - [Overview of comments](#) received on 'Reflection paper on Guidance for laboratories that perform the analysis or evaluation of clinical samples'