

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Lei n.º 5/2012. DR 16 SÉRIE I de 2012-01-23](#)

Assembleia da República

Regula os requisitos de tratamento de dados pessoais para constituição de ficheiros de âmbito nacional, contendo dados de saúde, com recurso a tecnologias de informação e no quadro do Serviço Nacional de Saúde

[Decreto-Lei n.º 17/2012. D.R. n.º 19, Série I de 2012-01-26](#)

Ministério da Saúde

Aprova a orgânica do Serviço de Intervenção nos Comportamentos Aditivos e nas Dependências (que tem por missão promover a redução do consumo de substâncias psicoactivas, a prevenção dos comportamentos aditivos e a diminuição das dependências.)

[Decreto Regulamentar n.º 14/2012. D.R. n.º 19, Série I de 2012-01-26](#)

Ministério da Saúde

Aprova a orgânica da Direcção-Geral da Saúde

[Decreto Regulamentar Regional n.º 3/2012/A. D.R. n.º 19, Série I de 2012-01-26](#)

Região Autónoma dos Açores - Presidência do Governo

Regulamenta o [Decreto Legislativo Regional n.º 6/2011/A](#), de 10 de março, definindo as condições gerais e específicas de abertura e transferências de farmácias, o horário de funcionamento, a dispensa e entrada de medicamentos ao domicílio e pela internet, os serviços farmacêuticos a prestar pelas farmácias e a transformação dos postos farmacêuticos em farmácias

REGULAÇÃO	
MINISTÉRIO DAS FINANÇAS E DA SAÚDE	Despacho n.º 1008/2012. D.R. n.º 18, Série II de 2012-01-25 Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Ministros de Estado e das Finanças e da Saúde Nomeia, pelo período de três anos, o conselho de administração do Hospital Distrital da Figueira da Foz., E. P. E. Despacho n.º 1009/2012. D.R. n.º 18, Série II de 2012-01-25 Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Ministros de Estado e das Finanças e da Saúde Nomeia membros do conselho de administração do Hospital Professor Doutor Fernando da Fonseca, E. P. E. (presidente e vogal executivo) Despacho n.º 1010/2012. D.R. n.º 18, Série II de 2012-01-25 Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Ministros de Estado e das Finanças e da Saúde Nomeia, pelo período de três anos, o conselho de administração da Unidade Local de Saúde do Nordeste, E. P. E.
INFARMED	Caducidade das comparticipações - (Janeiro 2012) - lista definitiva Texto integral Circular Informativa n.º 017/CD de 25/01/2012 - Hidrocortisona – autorização de utilização de lotes Autorização de substituição de medicamento por outras alternativas terapêuticas por motivo de ruptura de stock do medicamento Hydrocortone e fixação das condições de substituição. Texto integral 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 Informativa Nº 3 de 20/01/2012 - Lei do Orçamento de Estado para 2012 – esclarecimentos relativos à aplicação dos artigos 30.º e 33º da Lei n.º 64-B/2011, de 30 de Dezembro.
EFPIA	Press Release and Joint Position Paper EAEPC-EFPIA-GIRP-PGEU working for better Patient Safety At the occasion of a workshop organized today in Strasbourg by the European Directorate for the Quality of Medicines & Healthcare (EDQM) to present its “eTact” coding system, EAEPC, EFPIA,

	GIRP and PGEU would like to welcome EDQM's involvement in the fight against counterfeit medicines entering the European supply chain.
HMA	Information on national timeslot booking systems and recommendations for requests to act as RMS (January 2012) Veterinary Medicines - Q&A 92 Inclusion of non-VMP devices in the packaging
EMA	Regulatory and procedural guideline: Qualification of novel methodologies for drug development: guidance to applicants Draft Scientific guideline: Draft guideline on the risk-based approach according to Annex I, part IV of Directive 2001/83/EC applied to advanced-therapy medicinal products Scientific guideline: Concept paper on key aspects for the use of pharmacogenomic methodologies in the pharmacovigilance evaluation of medicinal products Report: European Medicines Agency report on the implementation of the possibility for waiving the target animal batch safety test for immunological veterinary medicinal products in the European Union Scientific guideline: Guideline on data requirements for removing the target animal batch safety test for immunological veterinary medicinal products in the European Union, Scientific guideline: Guideline on statistical principles for clinical trials for veterinary medicinal products (pharmaceuticals) - Overview of comments received on 'Guideline on statistical principles for clinical trials for veterinary medicinal products (pharmaceuticals)' Veterinary Medicines - Scientific guideline: Guideline on statistical principles for clinical trials for veterinary medicinal products (pharmaceuticals) (Date for coming into effect 1 August 2012) - Overview of comments received on 'Guideline on statistical principles for clinical trials for veterinary medicinal products (pharmaceuticals)'
COMISSÃO EUROPEIA	Consulta Pública - Delegated act on the principles and guidelines of good manufacturing practice for active substances in medicinal products for human use - concept paper submitted for public consultation