

Síntese Semanal

SAÚDE

De 30 de Janeiro a 3 de Fevereiro de 2012

LEGISLAÇÃO

NACIONAL	RAM: -Resolução n.º 16/2012 - Aprova a proposta de alteração ao Decreto Legislativo Regional n.º 16/2010/M, de 13 de Agosto, no sentido de promover a prescrição eletrónica de medicamentos. -Resolução n.º 17/2012 - Aprova a proposta de Decreto Legislativo Regional, que estabelece o regime de dispensa de medicamentos em unidose, pelo Serviço Farmacêutico do Serviço de Saúde da Região Autónoma da Madeira, E.P.E.. http://www.gov-madeira.pt/joram/1serie/Ano%20de%202012/ISerie-008-2012-01-18.pdf Decreto-Lei n.º 22/2012. D.R. n.º 21, Série I de 2012-01-30 Ministério da Saúde Aprova a orgânica das Administrações Regionais de Saúde, I. P.
COMUNITÁRIO	Retificação do Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 da Comissão, de 25 de maio de 2011, que dá execução ao Regulamento (CE) n.º 1107/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho no que diz respeito à lista de substâncias ativas aprovadas http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2012:026:0038:0039:PT:PDF

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DAS FINANÇAS E DA SAÚDE	Despacho n.º 1293/2012. D.R. n.º 21, Série II de 2012-01-30 Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Ministros de Estado e das Finanças e da Saúde Nomeia, pelo período de três anos, os membros do conselho de administração da Unidade Local de Saúde do Baixo Alentejo, E. P. E
GOVERNO / GOVERNO REGIONAL (RAM)	Programa de ajustamento da Região Autónoma da Madeira <u>Destaques na área da Saúde (página 16 e seg.):</u> - Adaptação na Região de todas as medidas adaptadas a nível nacional quanto à Política do Medicamento;

	- Criação de um sistema de monitorização de prescrição de medicamentos; - Incentivos à prescrição de genéricos; - Estabelecimento de regras de prescrição de medicamentos e meios complementares de diagnóstico e terapêutica; - Garantir ao SRS da RAM acesso ao sistema centralizado de aprovisionamento para a compra de dispositivos médicos; - aplicação das tabelas de preços de cuidados de saúde pagas pelo Estado, bem como ao sistema de preços englobado no sistema de comparticipação de medicamentos;
INFARMED	Circular Informativa n.º 019/CD de 30/01/2012 - Avaliação prévia de medicamentos sujeitos a receita médica para aquisição pelos hospitais do SNS Texto integral Circular Informativa n.º 020/CD de 01/02/2012 - Novo modelo de autorização para o exercício da actividade de distribuição por grosso de medicamentos de uso humano. 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	Catálogo Público de Aprovisionamento - Concurso 2012 / 26 CATETERES http://www.catalogo.min-saude.pt/caps/publico/pub_concurso.asp Circular Informativa N.º 8 de 30/01/2012 Aplicação da Lei do Orçamento de Estado para 2012 - Pagamento de trabalho extraordinário. Esclarecimentos sobre a forma de pagamento de trabalho extraordinário no sector da Saúde, de acordo com o disposto na LOE para 2012.
PGR	Parecer n.º 41/2011. DR 23 SÉRIE II de 2012-02-01 Ministério Público - Procuradoria-Geral da República Aplicação do regime da greve e dos serviços mínimos obrigatórios a uma greve dos médicos ao trabalho extraordinário e suplementar
HMA	Applications for Marketing Authorisation - Template: Cover letter for new applications submitted through MRP/ Information on applications referred in accordance with Article 30(2) of Directive 2001/83/EC (Harmonization of SCPs) - Tracking table (January 2012) Information on applications referred to the CMDh in accordance with Article 29(1) of Directive 2001/83/EC (não aprovação do relatório de avaliação, RCM, rotulagem e folheto)

	informativo do medicamento devido a um potencial risco para a saúde pública)- Document Updated Tracking table (January 2012)
EMA	Scientific guideline: Guideline on the use of pharmacogenetic methodologies in the pharmacokinetic evaluation of medicinal products Plan for implementation of the pharmacovigilance legislation by the European Medicines Agency
COMISSÃO EUROPEIA	Responses to the public consultation on the "Revised Commission guidelines on Good Distribution Practice of Medicinal Products for human use" http://ec.europa.eu/health/human-use/good_distribution_practice/developments/2011_pc_gdp_en.htm