

Síntese Semanal

SAÚDE

De 5 a 9 de março de 2012

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Lei n.º 11/2012. D.R. n.º 49, Série I de 2012-03-08](#)

Assembleia da República

Estabelece as novas regras de prescrição e dispensa de medicamentos, procedendo à sexta alteração ao regime jurídico dos medicamentos de uso humano, aprovado pelo [Decreto-Lei n.º 176/2006](#), de 30 de agosto, e à segunda alteração à [Lei n.º 14/2000](#), de 8 de agosto

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 3402/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina as condições para a realização de investimentos, quer novos quer em curso, por todas as entidades do SNS, em 2012

[Despacho n.º 3462/2012. D.R. n.º 49, Série II de 2012-03-08](#)

Ministério da Saúde - Direção-Geral da Saúde

Nomeação do diretor do Programa Nacional para a Saúde Mental o licenciado Álvaro Andrade de Carvalho

[Despacho n.º 3463/2012. D.R. n.º 49, Série II de 2012-03-08](#)

Ministério da Saúde - Direção-Geral da Saúde

Nomeação do diretor do Programa Nacional para a Promoção da Alimentação Saudável Doutor António Pedro Soares Ricardo Graça

[Declaração de retificação n.º 347/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07](#)

Ministério da Saúde - Secretaria-Geral

	Retifica o despacho n.º 772/2012, publicado no Diário da República, 2.ª série, de 19 de janeiro de 2012 (comparticipação de medicamentos para a profilaxia da rejeição aguda de transplantes) (são acrescentados novos medicamentos que podem ser objeto de comparticipação a 100%) Despacho n.º 3403/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07 Ministério da Saúde - Direção-Geral da Saúde Nomeação da diretora do Programa Nacional para a Prevenção e Controlo do Tabagismo, Doutora Emília Martins Nunes Despacho n.º 3404/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07 Ministério da Saúde - Direção-Geral da Saúde Nomeação do diretor do Programa Nacional para as Doenças Respiratórias, licenciado António Manuel da Fonseca Antunes Despacho n.º 3405/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07 Ministério da Saúde - Direção-Geral da Saúde Nomeação do diretor do Programa Nacional para as Doenças Cérebro-Cardiovasculares, licenciado Rui Manuel Cruz Ferreira Despacho n.º 3406/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07 Ministério da Saúde - Direção-Geral da Saúde Nomeação do diretor do Programa Nacional para a Diabetes, licenciado José Manuel Gamboa Pestana Boavida
MINISTÉRIO DAS FINANÇAS	Despacho n.º 3364/2012. D.R. n.º 48, Série II de 2012-03-07 Ministério das Finanças - Gabinete do Ministro Autoriza a utilização de saldos transitados pelos serviços e organismos que não tenham pagamentos em atraso
INFARMED	Declaração de retificação n.º 352/2012. D.R. n.º 49, Série II de 2012-03-08 Ministério da Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P. Retifica a deliberação n.º 2240/2011, publicada no Diário da República, 2.ª série, n.º 231, de 2 de dezembro de 2011, que aprovou o Regulamento de Funcionamento da Comissão da Farmacopeia Portuguesa e procede à republicação desse Regulamento, com a redação atual, adaptada à ortografia do Novo Acordo Ortográfico da Língua Portuguesa Nota Informativa - Core Safety Profile (CSP) – disponibilização de nova informação de

	07/03/2012 Texto integral Circular Informativa n.º 056/CD de 07/03/2012 - Notificação eletrónica dos preços decorrente da publicação da Portaria n.º 4/2012, de 2 de janeiro Texto integral Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto (novos pedido de AIM)
DGAE	Revisão Anual de Preços - Medicamentos não Genéricos - Nota Informativa sobre Revisão de Preços 2012 - Quadro Síntese da Revisão de Preços 2012
ERS	Parecer solicitado pela Associação Portuguesa de Hospitalização Privada (APHP), respeitante à Portaria n.º 615/2010, de 3 de Agosto, que estabelece os requisitos mínimos relativos à organização e funcionamento, recursos humanos e instalações técnicas para o exercício da atividade das unidades privadas que tenham por objeto a prestação de serviços médicos e de enfermagem em obstetrícia e neonatologia.
COMITÉ ECONÓMICO E SOCIAL EUROPEU	COM(2011) 287 final - Parecer do Comité Económico e Social Europeu sobre a «Comunicação da Comissão ao Parlamento Europeu, ao Conselho, ao Comité Económico e Social Europeu e ao Comité das Regiões – Um Mercado Único para os Direitos de Propriedade Intelectual: Encorajar a criatividade e a inovação de modo a garantir o crescimento económico, postos de trabalho de elevada qualidade e produtos e serviços de primeira classe na Europa»
COMISSÃO EUROPEIA	Impact assessment - Proposal for a Directive of the European Parliament and of the Council relating to the transparency of measures regulating the prices of medicinal products for human use and their inclusion in the scope of public health insurance systems - IA part 1 - IA part 2 (annexe) - IA opinion - IA summary Commission implementing decision of 3 February 2012 amending the list of herbal substances, preparations and combinations thereof for use in traditional herbal medicinal products. This decision includes 'Vitis vinifera L.' in the list of herbal substances. The text of the decision is available here Commission implementing decision of 3 February 2012 amending the list of herbal substances,

	preparations and combinations thereof for use in traditional herbal medicinal products was published in the Official Journal on 7 February 2012. This decision includes 'Thymus vulgaris L' and 'Thymus zygis Loeffl. ex L' in the list of herbal substances. The text of the decision is available here
EMA	Concept paper on the need for revision of the guideline on excipients in the label and package leaflet of medicinal products for human use (CPMP/463/00) (Consultation end date 31/05/2012) Update - Legal Notice on the Implementation of Article 57(2), second subparagraph of Regulation (EC) No. 726/2004 (- Extended EudraVigilance medicinal product report message (XEVPRM): Frequently asked questions and answers (FAQs) - Article 57(2) requirements: information to marketing authorisation holders on the updated format for electronic submission of information on medicines - Detailed guidance on the electronic submission of information on medicinal products for human use by marketing authorisation holders to the European Medicines Agency in accordance with Article 57(2), second subparagraph of Regulation (EC) No. 726/2004: Chapter 1: Introduction International collaboration on good manufacturing practice inspections expanded The ongoing collaboration on good manufacturing practice (GMP) inspections of active substance manufacturers between the European Medicines Agency and its international partners is to be expanded to include additional partners, according to new Programme to rationalise international good-manufacturing-practice inspections of active-pharmaceutical-ingredient / active-substance manufacturers: Terms of reference and procedures for participating authorities
HMA	Update - Templates Public Assessment Report - PAR Scientific discussion - PAR update