

De 19 a 23 de março de 2012

LEGISLAÇÃO

NACIONAL	<u>Decreto-Lei n.º 72/2012. D.R. n.º 60, Série I de 2012-03-23</u> Ministério da Saúde Transpõe as Diretivas n.os <u>2011/10/UE</u>, <u>2011/11/UE</u>, <u>2011/12/UE</u> e <u>2011/13/UE</u>, da Comissão, de 8 de fevereiro, com alteração da lista de substâncias ativas que podem ser incluídas em produtos biocidas, tendo em vista a proteção da saúde humana e animal, bem como a salvaguarda do ambiente (altera o Decreto -Lei n.º 121/2002)
	<u>Decreto-Lei n.º 67/2012. D.R. n.º 57, Série I de 2012-03-20</u> Ministério da Justiça Procede à instituição do tribunal da propriedade intelectual e do tribunal da concorrência, regulação e supervisão, tribunais com competência territorial de âmbito nacional para o tratamento das questões relativas à propriedade intelectual e à concorrência, regulação e supervisão

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE	<u>Despacho n.º 4225/2012. D.R. n.º 59, Série II de 2012-03-22</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde Revoga a obrigatoriedade de aquisição através dos Contratos Públicos de Aprovisionamento celebrados no âmbito do Concurso Público n.º 2010/3, para fornecimento de Corretivos da Volémia e outras Soluções Estéreis e no âmbito do Concurso Público n.º 2010/18, para fornecimento de Medicamentos do Consumo Geral e Outros <u>Despacho n.º 4179/2012. D.R. n.º 58, Série II de 2012-03-21</u>
---------------------	---

	Ministério da Saúde - Gabinete do Ministro Determina que são mantidos, até ao termo do respetivo prazo inicial, os mandatos dos membros do conselho diretivo da Direção-Geral da Saúde, I. P. (DGS, I. P.)
ACSS	Catálogo Público de Aprovisionamento - CP 2012/16 - Factores Recombinantes Coag - No dia 23/03/2012 entrarão em vigor os novos contratos públicos de aprovisionamento, os quais já se encontram disponíveis no catalogo Circular Normativa n.º 20 de 02/03/2012 - Lei n.º 8 / 2012 de 21 de fevereiro - Aprova as regras aplicáveis aos montantes a considerar nos fundos disponíveis, à assunção de compromissos e aos pagamentos em atraso das entidades públicas do SNS
INFARMED	Circular Informativa n.º 070/CD de 20/03/2012 - Reconhecimento da avaliação de pedidos de AIM submetidos por procedimento nacional Texto integral Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto (novos pedido de AIM)
CONSELHO EUROPEU	Adoption by Council of Regulation strengthening intellectual property rights body - The adoption of this Regulation by the European Parliament and the Council is the first legislative delivery from the Commission's IPR Strategy of May 2011, "Towards a single market for intellectual property rights" (COM/2011/0287 FIN - Communication from the Commission to the European Parliament, the Council, the European Economic and Social Committee and the Committee of the Regions A Single Market for Intellectual Property Rights Boosting creativity and innovation to provide economic growth, high quality jobs and first class products and services in Europe)
EMA	Human Medicines - Medicines granted a Community marketing authorisation under the centralised procedure from 01 February 2012 to 29 February 2012 Human Medicines Regulatory and procedural guideline: Recommendations on elements required to support medical plausibility and the assumption of significant benefit for an orphan designation Human Medicines Scientific guideline: Reflection paper on the pharmaceutical development of intravenous medicinal products containing active substances solubilised in micellar systems

- [Overview of comments received on ' Reflection paper on the pharmaceutical development of intravenous medicinal products containing active substances solubilised in micellar systems \(non-polymeric surfactants\) ' \(EMA/CHMP/QWP/574767/2010\)](#)

Regulatory and procedural guideline: [Reflection paper for laboratories that perform the analysis or evaluation of clinical trial samples](#)

Human Medicines Regulatory and procedural guideline: [Initial notices for parallel distribution – February 2012](#)

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

[Organisation chart of the European Medicines Agency](#)