

Síntese Semanal

SAÚDE

De 24 a 28 de Outubro de 2011

LEGISLAÇÃO

COMUNITÁRIA

Rectificação da Directiva 2010/84/UE do Parlamento Europeu e do Conselho, de 15 de Dezembro de 2010, que altera, no que diz respeito à farmacovigilância, a Directiva 2001/83/CE que estabelece um código comunitário relativo aos medicamentos para uso humano
<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:276:0063:0063:PT:PDF>

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 14545/2011. D.R. n.º 206, Série II de 2011-10-26](#)
Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde
Estabelece disposições no âmbito dos serviços partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.), referente aos contratos públicos de aprovisionamento (CPA), que estabelecem as condições de fornecimento de antissépticos, desinfectantes e outros

[Despacho n.º 14546/2011. D.R. n.º 206, Série II de 2011-10-26](#)
Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde
Estabelece disposições no âmbito dos serviços partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. (SPMS, E. P. E.), referente aos contratos públicos de aprovisionamento (CPA), que estabelecem as condições de fornecimento de medicamentos de consumo geral e outros

PRESIDÊNCIA DO CONSELHO DE MINISTROS E MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 14578/2011. D.R. n.º 207, Série II de 2011-10-27](#)
Presidência do Conselho de Ministros e Ministério da Saúde - Gabinetes do Primeiro-Ministro e do Ministro da Saúde
Nomeia o presidente e os vogais do conselho directivo da Administração Regional de Saúde do Algarve, I. P.

[Despacho n.º 14579/2011. D.R. n.º 207, Série II de 2011-10-27](#)
Presidência do Conselho de Ministros e Ministério da Saúde - Gabinetes do Primeiro-Ministro e do Ministro da Saúde
Nomeia o presidente e os vogais do conselho directivo da Administração Regional de Saúde de Lisboa e Vale do Tejo, I. P.

[Despacho n.º 14580/2011. D.R. n.º 207, Série II de 2011-10-27](#)
Presidência do Conselho de Ministros e Ministério da Saúde - Gabinetes do Primeiro-Ministro e do Ministro da Saúde
Nomeia o presidente e os vogais do conselho directivo da Administração Regional de Saúde do Alentejo, I. P.

INFARMED	Caducidade das Comparticipações (Outubro 2011) - lista definitiva Esclarecimento - Ordem dos Médicos/Medicamentos Genéricos http://www.infarmed.pt/portal/page/portal/INFARMED/MAIS_NOVIDADES/DETALHE_NOVIDADE?itemid=5229283
COMISSÃO EUROPEIA	Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de Julho de 2011, para 31 de Agosto 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] http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2011:316:0001:0017:PT:PDF Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos, de 1 de Julho de 2011, para 31 de Agosto 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) http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2011:316:0018:0193:PT:PDF Public Consultation on Directive 2006/114/EC concerning Misleading and Comparative Advertising and on unfair commercial practices affecting businesses. http://ec.europa.eu/justice/newsroom/consumer-marketing/opinion/111021_en.htm “International Cooperation on Cosmetic Regulation”: Report on Principles of Cosmetic Product Safety Assessment Report on Principles for the Handling of Traces of impurities and/or Contaminants in Cosmetic Products
EMA	Public Consultation - Concept paper on the need for revision of the position paper on indications for veterinary vaccines (Consultation end date 31/12/2011) Public Consultation - Concept paper on Use of pleuromutilins in food-producing animals in the European Union: development of resistance and impact on human and animal health (Consultation end date 31/01/2012) International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use guideline E2B (R3): Electronic transmission of individual case safety reports (ICSRs) - implementation guide - data elements and message specification: Step 3 (Consultation end date 01/03/2012) Medicines granted a Community marketing authorisation under the centralised procedure since the CMHP meeting 19-22 September 2011 Guidelines and concept papers - Adopted during the CHMP meeting 17-20 October 2011
EFPIA	EFPIA supports a new R&D model to tackle antimicrobial resistance