

Síntese Semanal

SAÚDE

28 de Novembro a 2 de Dezembro de 2011

LEGISLAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE	<u>Decreto-Lei n.º 112/2011. D.R. n.º 229, Série I de 2011-11-29</u> Ministério da Economia e do Emprego Aprova o regime da formação do preço dos medicamentos sujeitos a receita médica e dos medicamentos não sujeitos a receita médica comparticipados
	<u>Decreto-Lei n.º 113/2011. D.R. n.º 229, Série I de 2011-11-29</u> Ministério da Saúde Regula o acesso às prestações do Serviço Nacional de Saúde por parte dos utentes no que respeita ao regime das taxas moderadoras e à aplicação de regimes especiais de benefícios
	<u>Portaria n.º 300/2011. D.R. n.º 230, Série I de 2011-11-30</u> Ministério da Saúde Mantém no escalão B do anexo à <u>Portaria n.º 924-A/2010</u>, de 17 de Setembro, as associações de antiasmáticos e ou broncodilatadores e revoga a <u>Portaria n.º 289-A/2011</u>, de 3 de Novembro

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE	<u>Despacho n.º 16336/2011. D.R. n.º 231, Série II de 2011-12-02</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto do Ministro da Saúde Subdelegação de competências no director-geral da Saúde, licenciado Francisco Henrique Moura George, no âmbito do procedimento do concurso de adjudicação da exploração do Centro de Atendimento do Serviço Nacional de Saúde Consulta pública do <u>Relatório do Grupo Técnico para a Reforma Hospitalar</u> http://www.portaldasaude.gov.pt/portal/conteudos/a+saude+em+portugal/politica+da+saude/discussao/reforma+hospitalar.htm
---------------------	--

INFARMED	Deliberação n.º 2240/2011. D.R. n.º 231, Série II de 2011-12-02 Ministério da Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P. Aprova o Regulamento de Funcionamento da Comissão da Farmacopeia Portuguesa anexa à presente deliberação e que dela faz parte integrante Circular Informativa n.º 245/CD de 25/11/2011 - Comercialização de medicamentos comparticipados Texto integral
ACSS	Catálogo Público de Aprovisionamento - Concurso 2012 / 6 - Medicamentos do Foro Oncológico II http://www.catalogo.min-saude.pt/caps/publico/pub_concurso.asp Catálogo Público de Aprovisionamento - Circular Lis - SPMS EPE - Esclarecimento A Circular Lis 12 - Acordo Gilead Catálogo Público de Aprovisionamento Concurso 2012 / 29 - fornecimento de bombas de perfusão subcutânea de insulina e respectivos consumíveis http://www.catalogo.min-saude.pt/caps/publico/pub_concurso.asp Catálogo Público de Aprovisionamento - Circular Lis/014 - Contratos Públicos De Aprovisionamento – Esclarecimento sobre aquisições ao abrigo dos CPA (preços e fornecedores) Catálogo Público de Aprovisionamento - Concurso 2012 / 16 - Factores Recombinantes da Coagulação (medicamentos) http://www.catalogo.min-saude.pt/caps/publico/pub_concurso.asp
COMISSÃO EUROPEIA	Volume 9B of The Rules Governing Medicinal Products in the European Union – Guidelines on Pharmacovigilance for Medicinal Products for Veterinary Use Volume 9B Version October 2011 is available here Table of the responses to the public consultation is available here. Eudralex volume 9 >>> Decisão de Execução da Comissão, de 28 de Novembro de 2011, que altera a Decisão 2008/911/CE, que estabelece uma lista de substâncias derivadas de plantas, preparações e associações das mesmas, para a sua utilização em medicamentos tradicionais à base de plantas http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2011:319:0102:0105:PT:PDF

HMA	Update - CMDh Best Practice Guide on the use of eCTD in the MRP/DCP (November 2011) [Track version] Recommendations on submission dates for Applicants of the DCP Recommendations on submission dates for Applications of the Mutual Recognition Procedure Question & Answer on the implementation of QRD (Quality Review of Documents) templates for package leaflets Member States Recommendations on Extension Applications in Mutual Recognition and Decentralised Procedures - This document was produced by the CMDh in order to facilitate and harmonise the regulatory issues for submission of applications under Annex I of Regulation (EC) No 1234/2008. Revision - Best Practice Guides for the Submission and Processing of Variations in the Mutual Recognition Procedure Revision - Best Practice Guide for the exchange of regulatory and administrative information regarding orphan medicinal products between EMA and National Competent Authorities
-----	---