

Síntese Semanal

SAÚDE

7 a 11 de Novembro de 2011

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE	<u>Despacho n.º 15096/2011. D.R. n.º 214, Série II de 2011-11-08</u> Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde Determina, no âmbito do regime da prescrição electrónica de medicamentos, a actualização dos dados relativos à identificação dos prescritores médicos, médicos dentistas e odontologistas, para efeitos de comparticipação e monitorização da prescrição <u>Deliberação n.º 2122/2011. D.R. n.º 214, Série II de 2011-11-08</u> Hospital de Magalhães Lemos, E. P. E. Regulamento interno do Hospital de Magalhães Lemos, E. P. E.
INFARMED	Circular Informativa n.º 229/CD de 09/11/2011 - Publicidade a medicamentos nos sites das empresas farmacêuticas <u>Texto integral</u>
ACSS	Catálogo Público de Aprovisionamento – CPA 2011 / 7 - Hormonas e outros medicamentos usados no tratamento de doenças endócrinas Caderno de Encargos: http://www.catalogo.min-saude.pt/CTAP/downloads/concursos/CE_hormonas.pdf http://www.catalogo.min-saude.pt/caps/publico/pub_concurso.asp
DGAE	Listagem de Preços de Medicamentos com Baixas Temporárias de Preços <u>Medicamentos Genéricos e Não Genéricos</u> - (Actualizado em 04/11/2011)
CNEV	<u>Parecer sobre Biologia Sintética (61/CNECV/2011)</u>
EMA	Regulatory and procedural guideline: <u>Guidance on centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes</u> Regulatory and procedural guideline: <u>Declaration on the qualification of an enterprise as a micro, small or medium-sized enterprise (SME)</u>

HMA	Veterinary Medicines - Best Practice Guides - Commission Regulation (EC) No 1234/2008 Worksharing - Applicant's letter of intent Veterinary Medicines - Recommendation for MRP after art. 34 referral - Recommendation for Mutual Recognition Procedure after finalisation of an article 34 referral procedure with a positive decision by the EC Template for AR for paediatric studies submitted in accordance with Article 45 of Regulation (EC) No 1901/2006, as amended Public AR for paediatric studies submitted in accordance with Article 45 of Regulation (EC) No 1901/2006, as amended
EMA	List of repackagers - Parallel distribution Notification of parallel distribution of a centrally authorised medicinal product Draft - Concept paper on revising annex 16 of the guide to good manufacturing practice: Certification by a qualified person and batch release