

Síntese Semanal

SAÚDE

De 9 a 13 de abril de 2012

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE	<p>Circular Informativa n.º 4/SG (26/03/2012) - Perguntas frequentes sobre a aplicação do Estatuto do Gestor Público aos hospitais EPE e SPA.</p>
COMISSÃO EUROPEIA	<p>Retificação à lista das decisões comunitárias no domínio da autorização de introdução de medicamentos no mercado de 1 de dezembro de 2007 a 31 de dezembro de 2007</p> <p>Documento de Trabalho dos Serviços da Comissão - Síntese Da Avaliação Do Impacto que acompanha o documento Proposta de Diretiva do Parlamento Europeu e do Conselho relativa à transparência das medidas que regulamentam os preços dos medicamentos para uso humano e a sua inclusão nos sistemas nacionais de seguro de saúde</p>
MINISTÉRIOS DAS FINANÇAS E DA SAÚDE	<p>Despacho n.º 5118/2012, D.R. n.º 74, Série II de 2012-04-13.</p> <p>Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes dos Ministros de Estado e das Finanças e da Saúde</p> <p>Nomeia, pelo período de três anos, o conselho de administração da Unidade Local de Saúde do Norte Alentejano, E. P. E.</p>
DGAE	<p>Aditamento - Lista orientadora para a formação de preços de Medicamentos Genéricos - (atualizado em 10-04-2012)</p> <p>Lista orientadora para a formação de preços de Medicamentos Genéricos - (atualizado em 10-04-2012)</p>
INFARMED	<p>Circular Informativa n.º 086/CD de 10/04/2012 - Delegados de Informação Médica (DIMs) - Nova versão da aplicação</p>

	<u>Texto integral</u> Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto (inclusão de novos pedidos de autorização de introdução, ou registo, no mercado de medicamentos genéricos)
DGS	Circular do Programa Nacional para a Diabetes nº 002/2012 - Distribuição dos dispositivos de perfusão subcutânea contínua de insulina (em anexo)
EFPIA	<u>Call for Tender - European Medicines Verification System (EMVS)</u>
EMA	<p>Human Medicines EMA Procedural advice for users of the centralised procedure for similar biological medicinal products applications</p> <p>Human Medicines Report: Applications for new human medicines under evaluation by the Committee for Medicinal Products for Human Use: April 2012</p> <p>Human Medicines Presentations: European Medicines Agency workshop on medicines for older people</p> <ul style="list-style-type: none"> • <u>Presentation - The industrys views on "older" old patients, Susanna Del Signore and Philippe Guillet</u> • <u>Presentation - Package leaflet initiatives, Alexios Skarlatos</u> • <u>Presentation - Industry perspective, Michael Richardson</u> • <u>Presentation - Industry perspective on formulation and packaging considerations, Ronald Ogilvie</u> • <u>Presentation - Medication Errors & STOPP/START criteria, Denis O'Mahony</u> • <u>Presentation - Elderly patients and clinical trials, Bertil Jonsson</u> • <u>Presentation - EMA Geriatric medicines strategy, Francesca Cerreta</u> • <u>Presentation - Formulations, packaging and medication practices considerations, Michael J. Theodorakis and Adalsteinn Gudmundsson</u> • <u>Presentation - How can SmPC and EPAR information contribute to the safe and effective use of medicines in older population?, Laurent Brassart</u> • <u>Presentation - How to get better data on medicines post licensing, Thomas MacDonald</u>