

Síntese Semanal

SAÚDE

De 9 a 13 de abril de 2012

REGULAÇÃO

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

	Texto integral 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	Call for Tender - European Medicines Verification System (EMVS)
EMA	Human Medicines EMA Procedural advice for users of the centralised procedure for similar biological medicinal products applications Human Medicines Report: Applications for new human medicines under evaluation by the Committee for Medicinal Products for Human Use: April 2012 Human Medicines Presentations: European Medicines Agency workshop on medicines for older people • Presentation - The industrys views on "older" old patients, Susanna Del Signore and Philippe Guillet • Presentation - Package leaflet initiatives, Alexios Skarlatos • Presentation - Industry perspective, Michael Richardson • Presentation - Industry perspective on formulation and packaging considerations, Ronald Ogilvie • Presentation - Medication Errors & STOPP/START criteria, Denis O'Mahony • Presentation - Elderly patients and clinical trials, Bertil Jonsson • Presentation - EMA Geriatric medicines strategy, Francesca Cerreta • Presentation - Formulations, packaging and medication practices considerations, Michael J. Theodorakis and Adalsteinn Gudmundsson • Presentation - How can SmPC and EPAR information contribute to the safe and effective use of medicines in older population?, Laurent Brassart • Presentation - How to get better data on medicines post licensing, Thomas MacDonald