



27 a 31 de janeiro de 2014

saude@vda.pt

SAÚDE

LEGISLAÇÃO

[Portaria n.º 24/2014. D.R. n.º 22, Série I de 2014-01-31](#)

Ministério da Saúde

Primeira alteração à [Portaria n.º 193/2011](#), de 13 de maio, que regula o procedimento de pagamento da comparticipação do Estado no preço de venda ao público dos medicamentos dispensados a beneficiários do Serviço Nacional de Saúde que não estejam abrangidos por nenhum subsistema, ou que beneficiem de comparticipação em regime de complementaridade

[Portaria n.º 20/2014. D.R. n.º 20, Série I de 2014-01-29](#)

Ministério da Saúde

Aprova as tabelas de preços a praticar pelo Serviço Nacional de Saúde, bem como o respetivo Regulamento e revoga a [Portaria n.º 163/2013](#), de 24 de abril

[Resolução da Assembleia da República n.º 8/2014. D.R. n.º 18, Série I de 2014-01-27](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo o reforço das medidas de abordagem integrada das doenças hepáticas

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Resolução n.º 3/2014. D.R. n.º 17, Série II de 2014-01-24.](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Conselho de Ministros

Nomeia os membros do conselho de administração da Unidade Local de Saúde de Matosinhos, E. P. E.

CONSELHO DE
MINISTROS

[Despacho n.º 1507/2014. D.R. n.º 21, Série II de 2014-01-30](#)

Ministérios das Finanças e da Saúde - Gabinetes da Secretária de Estado do Tesouro e do Secretário de Estado da Saúde

Determina que é, obrigatoriamente, aplicável às entidades públicas empresariais da área da saúde o Sistema de Normalização Contabilística (SNC)

MINISTÉRIO DA
SAÚDE

[Declaração de retificação n.º 70/2014. D.R. n.º 21, Série II de 2014-01-30](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Retifica o Despacho n.º 12351/2013, de 26 de agosto de 2013, relativo à nomeação dos membros da Comissão de Avaliação de Medicamentos (CAM)

[Despacho n.º 1391/2014. D.R. n.º 20, Série II de 2014-01-29](#)

Presidência do Conselho de Ministros - Instituto Português do Desporto e Juventude, I. P.

Aprova os procedimentos inerentes ao sistema de Autorização de Utilização Terapêutica de substâncias e métodos proibidos para o ano de 2014

[Despacho n.º 1317-A/2014. D.R. n.º 18, 2.º Suplemento, Série II de 2014-01-27](#)

Ministério das Finanças - Unidade Técnica de Acompanhamento de Projetos

Designação da equipa de projeto para a preparação do processo de estudo e lançamento do projeto do Hospital de Lisboa Oriental

[Despacho n.º 1317-B/2014. D.R. n.º 18, 3.º Suplemento, Série II de 2014-01-27](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Estabelece a quota de autorização genérica de um número máximo de horas para a contratação de pessoal médico em regime de prestação de serviços pelas Instituições do Serviço Nacional de Saúde do setor público empresarial

[Despacho n.º 1261/2014. D.R. n.º 18, Série II de 2014-01-27](#)

Ministério da Saúde - Gabinete do Secretário de Estado da Saúde

Determina que os medicamentos destinados ao tratamento da hiperfenilalaninemia (HFA) em doentes com fenilcetonúria (PKU) e em doentes com deficiência em tetrahydrobiopterina (BH4) beneficiam de um regime especial de comparticipação e estabelece orientações na dispensa

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de dezembro de 2013 a 31 de dezembro de 2013[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]

COMISSÃO
EUROPEIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos](#), de 1 de dezembro de 2013 a 31 de dezembro de 2013(Decisões adotadas nos termos do artigo 34.º da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Diretiva 2001/82/CE)

[Proposal for a Council Implementing Decision](#) amending Implementing Decision 2011/344/EU on granting **Union financial assistance to Portugal**

[Proposal for a Council Implementing Decision](#) approving the update of the **macroeconomic adjustment programme of Portugal**

Pharmaceuticals

[Volume 6B Notice to applicants Veterinary medicinal products - Presentation and contents of the dossier](#)
[Volume 6B gives to guidance to applicants for marketing authorisations](#) for veterinary medicinal products on the presentation of the data requirements and summaries of the dossier.

[Substances considered as not falling within the scope of Regulation \(EC\) No. 470/20091, with regard to residues of veterinary medicinal products in foodstuffs of animal origin](#)

Circular Informativa n.º 21/CD/8.1.6. de 30/01/2014 - Notificação e validação do tratamento da hepatite C crónica

INFARMED

Nesse âmbito, a CNFT definiu e incluiu no Formulário Nacional de Medicamentos, o procedimento de utilização de medicamentos para o tratamento da Hepatite C crónica, com critérios de inclusão e exclusão rigorosos, medidas de monitorização do cumprimento dos protocolos e avaliação dos resultados clínicos da utilização dos medicamentos.

Este procedimento, a ser adotado por todos os hospitais do SNS, determina que os tratamentos triplos da hepatite C crónica genótipo 1 apenas poderão ser iniciados após validação pela CNFT. Ou seja, os médicos assistentes devem propor o tratamento às Comissões de Farmácia e Terapêutica (CFT) locais, e estas devem submetê-lo à aprovação da CNFT.

As substâncias ativas abrangidas por este protocolo terapêutico são as seguintes:

- Boceprevir;
- Peginterferão alfa-2a;
- Peginterferão alfa-2b;
- Ribavirina;
- Telaprevir.

Relatório de Operação de Inspeção - Verificação do cumprimento das disposições legais no abastecimento e dispensa de vacinas

Caducidade das participações ([janeiro de 2014](#)) - lista definitiva

Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto - pedido de registo de autorização de introdução no mercado de medicamentos genéricos

Circular Informativa n.º 03/2014 – Imunoglobulina – Questões às Instituições do SNS relativas a previsão de consumos para 2014 e situação atual de fornecimento de Imunoglobulina

SPMS

CP 2013/30 - Gases Medicinais e outros | Detalhe dos artigos

- [CP 2013_30 Gases Medicinais](#)
- [CP 2013_30 Gases industriais](#)

Detalhe do Concurso 2014 / 19 - Medicamentos antipsicóticos ([caderno de encargos](#))

Data Limite da Apresentação das Informações para o Catálogo | 10.03.2014

Aviso - No dia 28/01/2014 entraram em vigor os novos contratos públicos de aprovisionamento (**CP 2013/30 Gases Medicinais e outros**), os quais já que se encontram disponíveis no catálogo.

Lista de entrada em vigor dos CPAS - 28/01/2014

Human Medicines | News and press releases: [Who are the originators of innovative medicines in the EU?](#)

EMA

Human Medicines | [List of medicinal products under additional monitoring](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [List of centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#)

Parallel distributors are only required to inform the EMA of changes to the labelling or leaflet related to any update of the annexes of marketing authorisation once a year in their annual update application, except in cases related to safety or quality issues. This table lists the centrally authorised products for which the EMA requires a notification of change before implementation.

Human Medicines | [How to apply for orphan designation](#) (updated)

Radiopharmaceuticals | Scientific guideline: [Draft guideline on core SmPC and package leaflet for \(99Mo/99mTc\) generator](#)

This guideline describes the information to be included in the Summary of Products Characteristics (SmPC) and Package Leaflet for (99Mo/99mTc) generator.

Human Medicines | [Annex V - List of hydroxyethyl starch \(HES\)-containing medicinal products in the European Union](#)

Human Medicines | [Annex IV - List of thiocolchicoside-containing medicinal products in the European Union](#)

Human Medicines | [Annex V - List of hydroxyethyl starch \(HES\)-containing medicinal products in the European Union](#)

Human Medicines | [Annex III - List of intravenous iron-containing medicinal products in the European Union](#)

Human Medicines | [Annex IV - List of thiocolchicoside-containing medicinal products in the European Union](#)

Human Medicines | [Annex III - List of intravenous iron-containing medicinal products in the European Union](#)

Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Substances considered as not falling within the scope of Regulation \(EC\) no 470/2009, with regard to residues of veterinary medicinal products in foodstuffs of animal origin](#), (updated)

Veterinary Medicines | Scientific guideline: [Guideline for the conduct of efficacy studies for non-steroidal anti-inflammatory drugs](#), adopted

The objective of this guideline is to specify recommendations for the design, conduct, and evaluation of studies for Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs (NSAIDs) to be provided in support of an application to register a new NSAID, or to vary the indications of an already authorised NSAID. The guideline provides recommendations on how to demonstrate the pharmacological characteristics for the NSAID under study through pre-clinical studies as well as how to appropriately demonstrate clinical efficacy and safety through clinical studies where the selection of control and efficacy endpoints is regarded as key issues for obtaining conclusive information.

LISBOA

Av. Duarte Pacheco, 26
1070-110 Lisboa Portugal
lisboa@vda.pt

PORTO

Av. da Boavista, 3433 - 8º
4100-138 Porto Portugal
porto@vda.pt