

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução da Assembleia da República n.º 267/2018 - Diário da República n.º 155/2018, Série I de 2018-08-13](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo a construção célere do novo Hospital de Lagos

[Resolução da Assembleia da República n.º 271/2018 - Diário da República n.º 155/2018, Série I de 2018-08-13](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que implemente medidas para facilitar o acesso a suplementos nutricionais com fins medicinais específicos aos doentes que necessitam de nutrição parentérica ou entérica

[Resolução da Assembleia da República n.º 273/2018 - Diário da República n.º 155/2018, Série I de 2018-08-13](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que adote medidas para se dar início à remodelação e ampliação do Hospital de Beja

REGULAÇÃO

MINISTÉRIOS DAS FINANÇAS E DA SAÚDE

[Portaria n.º 412/2018 - Diário da República n.º 158/2018, Série II de 2018-08-17](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes do Secretário de Estado do Orçamento e da Secretária de Estado da Saúde

Altera a Portaria n.º 157/2015, publicada a 4 de março, que autoriza o Instituto Português de Oncologia do Porto Francisco Gentil a assumir encargos referente à aquisição de serviços de gestão de resíduos hospitalares perigosos

[Despacho n.º 7941-A/2018 - Diário da República n.º 157/2018, 1º Suplemento, Série II de 2018-08-16](#)

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

Aprova a minuta de instrumento contratual de renovação e autoriza a

MINISTÉRIO DA SAÚDE

celebração do aditamento ao Contrato de Gestão do Hospital de Cascais
[Despacho n.º 7731/2018 - Diário da República n.º 155/2018, Série II de 2018-08-13](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Reconhece as indicações terapêuticas da água mineral das Caldas de Carlão para doenças do aparelho respiratório

[Despacho n.º 7732/2018 - Diário da República n.º 155/2018, Série II de 2018-08-13](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Reconhece as indicações terapêuticas da água mineral das Termas do Bicanho para doenças do aparelho respiratório e doenças reumáticas e músculo-esqueléticas

[Despacho n.º 7733/2018 - Diário da República n.º 155/2018, Série II de 2018-08-13](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Reconhece as indicações terapêuticas da água mineral das Termas de Amarante para doenças do aparelho respiratório e doenças reumáticas e músculo-esqueléticas

INFARMED

[Circular Informativa N.º 119/CD/100.20.200 Data: 14/08/2018](#) – Sistema de preços de referência – Aditamento de novos grupos homogéneos

No âmbito do Sistema de Preços de Referência, a lista dos Grupos Homogéneos e dos preços de referência unitários a vigorar no 3.º trimestre de 2018 foi atualizada.

Procede à divulgação da [Deliberação N.º 61/CD/2018](#) que aprova os Grupos Homogéneos que entrarão em vigor no dia 1 de setembro de 2018

[Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto](#) - pedidos de autorização de introdução no mercado de medicamentos genéricos

SPMS

[Circular Normativa Nº-5-2018](#) - Exames Sem Papel – Acesso à prescrição por entidades prestadoras de pequena dimensão

No âmbito dos Exames Sem Papel, a SPMS, EPE publicou, hoje, a Circular Normativa referente às condições e meios de acesso à plataforma de acesso à prescrição, por entidades prestadoras de pequena dimensão, conforme disposto no ponto 1, do Artigo nº 6, da Portaria n.º 126/2018, de 08 de maio de 2018.

ACSS

[Deliberação n.º 901/2018 - Diário da República n.º 156/2018, Série II de 2018-08-14](#)

Saúde - Administração Central do Sistema de Saúde, I. P.

Criação da Unidade de Compras e Logística

DGS

Norma nº 014/2018 de 03/08/2018 - Processo Assistencial Integrado da Febre de Curta Duração em Idade Pediátrica

[Versão resumida para uso clínico](#)

[Orientação nº 005/2018 de 03/08/2018 - Febre na Criança e no Adolescente](#) - Cuidados e Registos de Enfermagem: Avaliação Inicial, Diagnósticos, Intervenções

COMISSÃO EUROPEIA

Medical Devices | Information for manufacturers

- [Factsheet for manufacturers of medical devices](#)
- [Implementation model: medical devices](#)
- [Exhaustive list: requirements for medical devices manufacturers](#)
- [Factsheet for manufacturers of in-vitro diagnostic medical devices](#)
- [Implementation model: in-vitro diagnostic medical devices](#)

[Decisão De Execução Da Comissão de 17.7.2018](#) relativa às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos para uso humano que contêm a substância ativa «hidroxietilamido (HEA), soluções para perfusão», ao abrigo do artigo 107.º-I da Diretiva 2001/83/CE do Parlamento Europeu e do Conselho.

Os Estados Membros em causa devem alterar as autorizações nacionais de introdução no mercado dos medicamentos referidos no anexo I, com base nas conclusões científicas que figuram no anexo II.

[Anexos](#)

EMA

Human Medicines | Scientific guideline: [Draft guideline on clinical investigation of medicinal products in the treatment of epileptic disorders - Revision 3](#),

The present document is a third revision of the existing guideline. It should be considered as general guidance on the development of medicinal products for the treatment of epileptic disorders and should be read in conjunction with other EMA and ICH guidelines, which may apply to these conditions and patient populations. The main changes to the existing guideline include incorporation of the new classification / definitions of seizure types and epilepsies, the acceptance of add-on studies in support of a monotherapy claim on a case-by-case basis, the inclusion of new sections on neonates and status epilepticus and other changes related to paediatric developments. This guideline provides assistance for the development and evaluation of medicinal products for the treatment of epilepsy in adults and children. The scope of this document is restricted to treatment of seizures in epileptic disorder although there are some remarks concerning non-seizure features of epilepsy syndromes

Human Medicines | Scientific guideline: [Draft guideline on similar biological medicinal products containing recombinant granulocyte-colony stimulating factor \(rG-CSF\) - Revision 1](#)

The proposed guideline will replace annex to guideline on similar medicinal products containing biotechnology-derived proteins as active substance: Non-Clinical and Clinical Issues - Guidance on similar medicinal products containing recombinant granulocyte-colony stimulating factor, EMEA/CHMP/BMWP/31329/2005

Human Medicines | Report: [Medicinal products for human use: monthly figures - July 2018](#)

Human Medicines | Scientific guideline: [Draft guideline on quality of herbal medicinal products/traditional herbal medicinal products - Revision 3](#)

This document intends to cover the general quality aspects of herbal medicinal products for human and veterinary use, including traditional herbal medicinal products for human use. It describes the special problems of herbal medicinal products and the differences between medicinal products containing chemically defined active substances.

Human Medicines | Scientific guideline: [Draft guideline on specifications: test procedures and acceptance criteria for herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products/traditional herbal medicinal products - Revision 3](#)

This document addresses specifications, i.e. those tests, procedures, and acceptance criteria used to assure the quality of the herbal substances/preparations and herbal medicinal products at release and during the shelf-life.

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency post-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure](#)

Human Medicines | Extensions of marketing authorisations: [questions and answers](#)

Human Medicines | Post-authorisation measures: [questions and answers](#) (updated)

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on core SmPC for human plasma derived and recombinant coagulation factor VIII products - Revision 3](#),

Human Medicines | Scientific guideline: [Procedure for the review and revision of European Union herbal monographs and European Union list entries - Revision 2](#)
