

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 98/2018 - Diário da República n.º 139/2018, Série I de 2018-07-20](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa os membros do conselho de administração do Hospital da Senhora da Oliveira Guimarães, E. P. E.

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 100/2018 - Diário da República n.º 139/2018, Série I de 2018-07-20](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa os membros do conselho de administração do Hospital de Santarém, E. P. E.

[Lei n.º 33/2018 - Diário da República n.º 137/2018, Série I de 2018-07-18](#)

Assembleia da República

Regula a utilização de medicamentos, preparações e substâncias à base da planta da canábis, para fins medicinais

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 95/2018 - Diário da República n.º 136/2018, Série I de 2018-07-17](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa um dos vogais do conselho de administração do Centro Hospitalar de Vila Nova de Gaia/Espinho, E. P. E.

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 96/2018 - Diário da República n.º 136/2018, Série I de 2018-07-17](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa a diretora clínica e um dos vogais do conselho de administração do Centro Hospitalar Tondela-Viseu, E. P. E.

COMUNITÁRIO

[Retificação do Regulamento \(UE\) 2018/978 da Comissão, de 9 de julho de 2018, que altera os anexos II e III do Regulamento \(CE\) n.º 1223/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo aos produtos cosméticos \(JO L 176 de 12.7.2018 \)](#)

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DAS FINANÇAS E
DA SAÚDE

[Despacho n.º 6833-A/2018 - Diário da República n.º 134/2018, 1º Suplemento, Série II de 2018-07-13](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes do Ministro das Finanças e da Secretária de Estado da Saúde

Fixa, para o ano de 2018, o número de médicos aposentados que podem ser contratados pelos estabelecimentos do Serviço Nacional de Saúde

INFARMED

Meio Hospitalar - [Monitorização do Consumo de Medicamentos](#) (Maio 2018)

[Despacho n.º 6916/2018 - Diário da República n.º 137/2018, Série II de 2018-07-18](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado da Saúde

Determina os modelos de prescrição de MCDT, materializada e pré-impressa, cujos encargos devam ser suportados pelo orçamento de serviços e estabelecimentos do SNS, bem como o modelo de Guia de Prestação, resultante da prescrição por via eletrónica

[Despacho n.º 6884/2018 - Diário da República n.º 136/2018, Série II de 2018-07-17](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado da Saúde

Subdelega competências nos Conselhos Diretivos do INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P., e da Administração Central do Sistema de Saúde, I. P., para autorizar o recebimento de benefícios atribuídos por empresas fornecedoras de bens e serviços

[Circular Informativa N.º 100/CD/100.20.200, de 13/07/2018 - Sistema de Preços de Referência - Aditamento 3.º trimestre de 2018](#)

A lista dos Grupos Homogéneos e dos preços de referência unitários a vigorar no 3.º trimestre de 2018 será atualizada com a inclusão de 4 grupos homogéneo ripristinado (GH0992; GH1078; GH1079 e GH1101), para os quais foi aprovado o respetivo preço de referência.

Assim, o Infarmed procede à divulgação da [Deliberação N.º 56/CD/2018](#) Conselho Diretivo que aprova os Grupos Homogéneos que entrarão em vigor no dia 1 de agosto de 2018.

[Comunicado de imprensa - Políticas sobre biossimilares e de avaliação de medicamentos inovadores definidas como prioridades](#)

O Ministro da Saúde, Adalberto Campos Fernandes e o vice-presidente do Infarmed, Rui Santos Ivo, também vice-presidente do Comité, estiveram presentes na quinta reunião do Comité Técnico de La Valletta, que decorreu em Atenas, nos dias 10 e 11 de julho.

[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

EMA

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Post-orphan](#)

[medicinal product designation procedures: guidance for sponsors to submit an application via the current existing submission process until 19 Sept 2018](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Qualification opinion on dopamine transporter imaging as an enrichment biomarker for Parkinson's disease clinical trials in patients with early Parkinsonian symptoms](#), adopted

Human Medicines | First report on the implementation of the policy on the publication of clinical data

On 16 July 2018 EMA published the first report on the implementation of the policy on the publication of clinical data - [Clinical data publication \(Policy 0070\) report Oct 2016-Oct 2017](#)

The report covers one year from the launch of EMA's clinical data website on 20 October 2016. It lists the 54 regulatory dossiers published and the corresponding 50 medicines, which include orphan, paediatric, biosimilar and generic medicines.

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on good pharmacogenomic practice - First version](#), adopted

This guideline provides recommendations for the conduct of genomic studies in relation to medical therapy in order to provide high quality information on the impact of genomic variability on drug response. Primary focus is on the analysis of genomic germline DNA. The analysis of somatic DNA and genomic biomarkers for cancer treatment is not being discussed and might be developed as an Annex or in separate guidance.

Human Medicines | Scientific guideline: [Guideline on the quality, non-clinical and clinical aspects of gene therapy medicinal products](#), adopted

This guideline is a revision of the Note for Guidance on the Quality, Preclinical and Clinical aspects of gene transfer medicinal products (CPMP/BWP/3088/99), which was published in 2001. It defines scientific principles and provides guidance for the development and evaluation of Gene Therapy Medicinal Products (GTMPs) intended for use in humans and presented for Marketing Authorisation Application (MAA). Its focus is on the quality, safety and efficacy requirements of GTMPs.
