

## REGULAÇÃO

[Portaria n.º 725/2019 - Diário da República n.º 202/2019, Série II de 2019-10-21](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e Adjunto e da Saúde**

Autoriza o Centro Hospitalar do Médio Ave a assumir um encargo plurianual até ao montante de 2 930 894,30 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de reagentes da área química, clínica e imunologia

[Portaria n.º 726/2019 - Diário da República n.º 202/2019, Série II de 2019-10-21](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e Adjunto e da Saúde**

Autoriza o Instituto Português de Oncologia de Coimbra Francisco Gentil a assumir um encargo plurianual até ao montante de 4 743 900 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de uma solução integrada de substituição de dois Aceleradores Lineares

[Portaria n.º 727/2019 - Diário da República n.º 202/2019, Série II de 2019-10-21](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e Adjunto e da Saúde**

Autoriza o Instituto Português de Oncologia de Lisboa Francisco Gentil a assumir um encargo plurianual até ao montante de 648 500 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à remodelação e ampliação do Serviço de Imuno-Hemoterapia

[Portaria n.º 728/2019 - Diário da República n.º 202/2019, Série II de 2019-10-21](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e Adjunto e da Saúde**

Autoriza a Administração Regional de Saúde do Alentejo a assumir um encargo plurianual até ao montante de 415 000 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente a obras de requalificação dos Centros de Saúde de Vendas Novas e de Reguengos de Monsaraz, na condição de ter financiamento europeu de 214 850,15 EUR com candidatura aprovada

[Portaria n.º 730/2019 - Diário da República n.º 202/2019, Série II de 2019-10-21](#)

**Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e Adjunto e da Saúde**

Autoriza a Administração Regional de Saúde de Lisboa e Vale do Tejo a assumir um encargo plurianual até ao montante de 795 000 EUR, a que acresce o IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de quiosques multicanais, na condição de ter financiamento europeu com candidatura aprovada e sujeito a financiamento máximo nacional de 390 100 EUR, a que acresce o IVA à taxa em vigor

**Circular Normativa Conjunta n.º 01/ACSS/INFARMED - Normas de prescrição e dispensa de medicamentos e produtos de saúde - atualização**

O INFARMED, I.P. e a ACSS, I.P. aprovaram uma nova versão (versão 6.0) das **Normas de Prescrição** e das **Normas de Dispensa**:

- [Normas de prescrição](#)
- [Normas de dispensa](#)

As principais alterações desta versão são a **inclusão das regras de prescrição e dispensa destinada a crianças com sequelas respiratórias, neurológicas e/ou alimentares secundárias à prematuridade extrema e a prescrição e dispensa de preparações e substâncias à base da planta da canábis para**

MINISTÉRIO DA SAÚDE E  
FINANÇAS

INFARMED

---

fins medicinais.

[Infarmed Newsletter N.º 157](#)

**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.

---

**Medicinal Products for Human Use** | News and press releases: [Dialogue with Chinese authorities on medicine regulation](#)

**Medicinal Products for Human Use** | [List of European Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports](#) (updated)

**Medicinal Products for Human Use** | [List of products granted eligibility to PRIME](#) (updated)

**Medicinal Products for Human Use** | [Recommendations on eligibility to PRIME scheme - Adopted at the CHMP meeting of 14-17 October 2019](#)

**Medicinal Products for Human Use** | [Notification on arrangements for requesting and receiving EMA certificates through urgent and standard procedure from November 2019 to January 2020](#)

**Medicinal Products for Human Use** | [Medicinal products for human use: monthly figures - September 2019](#)

**Medicinal Products for Human Use** | [Questions and answers on implementation of the medical devices and in vitro diagnostic medical devices Regulations \(\(EU\) 2017/745 and \(EU\) 2017/746\)](#) (updated)

**Medicinal Products for Human Use** | [Medicinal products for human use: monthly figures - September 2019](#)

EMA

**Medicinal Products for Human Use** | Regulatory and procedural guideline: [Questions and answers on implementation of the medical devices and in vitro diagnostic medical devices Regulations \(\(EU\) 2017/745 and \(EU\) 2017/746\)](#) (updated)

**Medicinal Products for Human Use** | [How to prepare and review a summary of product characteristics](#) (updated)

**Medicinal Products for Human Use** | [Enhancing consistency in wording of therapeutic indications to support healthcare decision-making](#)

**Medicinal Products for Human Use** | Regulatory and procedural guideline: [Wording of therapeutic indication - A guide for assessors of centralised applications](#)

**Medicinal Products for Human Use** | [Procedure for orphan medicinal product designation: Guidance for sponsors submitting an application via IRIS secure online portal](#) (updated)

**Medicinal Products for Human Use** | [Minutes of the HMPC 14-16 January 2019 meeting](#)

**Medicinal Products for Veterinary Use** | Scientific guideline: [CVMP reflection paper on promoting the authorisation of alternatives to antimicrobials in the EU](#)

**Medicinal Products for Veterinary Use** | Regulatory and procedural guideline: [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](#) (updated)

---

---

---

CMDh

Art. 46 assessment reports for:

- [Daivobet / Xamiol](#) (calcipotriol / betamethasone dipropionate) and
- [Covaxis/Adacel/Triaxis](#) (Diphtheria Toxoid / Tetanus Toxoid / Pertussis Antigens: Pertussis Toxoid / Filamentous Haemagglutinin / Pertactin, Fimbriae Types 2 and 3);

[Recommendations on submission dates in 2020 for applicants of the DCP;](#)

[Recommendations on submission dates in 2020 for applicants of the MRP;](#)

HMA [Applicant's Response document in Mutual Recognition and Decentralised Procedures for Marketing Authorisation Applications;](#)

[Cover letter for new applications submitted through MRP/DCP;](#)

[Cover letter for Variation Applications in the Mutual Recognition Procedure;](#)

[Report from the meeting held on 15-17 October 2019](#)

['Blue-box' requirements](#)

[Questions and answers on "Information on nitrosamines for marketing authorisation holders"](#)  
(Update)

---