

## REGULAÇÃO

### Ministérios do Trabalho, Solidariedade e Segurança Social e Saúde

<p><b>MINISTÉRIOS TRABALHO, SOLIDARIEDADE SEGURANÇA E SAÚDE</b></p>	<p><b>DO</b> <a href="#">Despacho n.º 1704/2019 – Diário da República n.º 33/2019, Série II de 2019-02-15 119618978</a></p> <p><b>E</b> <b>Trabalho, Solidariedade e Segurança Social e Saúde – Gabinetes do Ministro do Trabalho, Solidariedade e Segurança Social e da Ministra da Saúde</b></p> <p><b>SOCIAL</b> Designa os membros da Comissão Nacional de Coordenação da Rede Nacional de Cuidados Continuados Integrados</p>
---	--

## INFARMED

### [Circular Informativa n.º 031/CD/100.20.200 de 08/02/2019](#) - Medicamentos à base de plantas indevidamente classificados como cosméticos

No âmbito de uma ação de fiscalização do mercado dirigida a produtos indicados para pancadas, nódoas negras e inchaços e/ou alívio da dor muscular e articular, o Infarmed detetou a comercialização de produtos que foram indevidamente classificados como cosméticos e, conseqüentemente, colocados no mercado tendo em conta as normas estabelecidas pelo Regulamento (CE) n.º 1223/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 30 de novembro de 2009.

### [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

**Human Medicines | Report:** [Report - Multi-stakeholder workshop with the HMA/EMA task force on availability of authorised medicine](#)

**Human Medicines |** [Falsified medicines: overview](#) (updated)

**Human Medicines | Other:** [Orphan medicines figures 2000-2018](#) (updated)

## EMA

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

**Human Medicines | Regulatory and procedural guideline:** [European Medicines Agency procedural advice for users of the centralised procedure for generic / hybrid applications](#) (updated)

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

---

Human Medicines | [Annual re-assessment: questions and answers](#) (updated)

Human Medicines | [Generic and hybrid applications](#) (updated)

Human Medicines | [Type-II variations: questions and answers](#) (updated)

Human Medicines | [Renewal and annual re-assessment of marketing authorisation](#) (updated)

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

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

[Human Medicines](#) | [Pre-submission queries service: questions and answers](#) (updated)

[Human Medicines](#) | [Type-IB variations: questions and answers](#) (updated)

Human Medicines | [Regulatory and procedural guideline: IRIS guide to the platform for parallel distribution industry users](#)

---

Application For Marketing Authorisation (MA) | ['Blue-box' requirements](#)

Application For Marketing Authorisation (MA) | [Best Practice Guide for authorisation of non-prescription medicines in the Decentralised and Mutual Recognition procedures](#)

HMA

Validation Procedure | [Procedural advice: Validation of MR/Repeat-use/DC Procedures](#)

Questions & Answers | [Generics](#)

---