

LEGISLAÇÃO

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 10/2019 - Diário da República n.º 13/2019, Série I de 2019-01-18](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Estabelece o caráter prioritário da concretização do projeto de investimento no Hospital Central do Alentejo

[Decreto-Lei n.º 8/2019 - Diário da República n.º 10/2019, Série I de 2019-01-15](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Regulamenta a utilização de medicamentos, preparações e substâncias à base da planta da canábida para fins medicinais

[Resumo em Linguagem Clara | Summary in plain english](#)

[Portaria n.º 17/2019 - Diário da República n.º 10/2019, Série I de 2019-01-15](#)

Finanças, Trabalho, Solidariedade e Segurança Social e Saúde

Portaria que estabelece os preços dos cuidados de saúde e de apoio social prestados nas unidades de internamento e de ambulatório da Rede Nacional de Cuidados Continuados Integrados (RNCCI)

NACIONAL

REGULAÇÃO

[Despacho n.º 695/2019 - Diário da República n.º 10/2019, Série II de 2019-01-15](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado da Saúde

Nomeia o Coordenador Nacional para a reforma do SNS na área dos Cuidados de Saúde Primários e sua Equipa de Apoio

[Despacho n.º 696/2019 - Diário da República n.º 10/2019, Série II de 2019-01-15](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado da Saúde

Cria um Grupo de Trabalho para estudar os diferentes modelos organizativos no funcionamento dos Serviços de Urgência, tendo em vista a apresentação de uma proposta de otimização da prestação de cuidados urgentes/emergentes

[Despacho n.º 697/2019 - Diário da República n.º 10/2019, Série II de 2019-01-15](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado da Saúde

Cria um Grupo de Trabalho para a definição de uma estratégia de preparação e resposta para Eventos de Massa e respetiva operacionalização, na salvaguarda da saúde pública

[Portaria n.º 83/2019 - Diário da República n.º 12/2019, Série II de 2019-01-17](#)

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

Autoriza o Centro Hospitalar de Entre o Douro e Vouga, E. P. E., a assumir um encargo até ao montante de 922.679,00 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor de 23 % e 6

MINISTÉRIOS DAS
FINANÇAS E DA SAÚDE

%, referente à aquisição de Lentes Intraoculares e Material para a Cirurgia da Catarata

[Portaria n.º 84/2019 - Diário da República n.º 12/2019, Série II de 2019-01-17](#)

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

Autoriza a Unidade Local de Saúde de Matosinhos, E. P. E., a assumir um encargo plurianual até ao montante de 294.623,76 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à Contratação de Serviços de Colheitas de Análises Clínicas

[Portaria n.º 85/2019 - Diário da República n.º 12/2019, Série II de 2019-01-17](#)

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

Autoriza a Unidade Local de Saúde do Litoral Alentejano, E. P. E., a assumir um encargo plurianual até ao montante de 7.600.000,00 EUR, isento de IVA, referente à Aquisição de Serviços de Gestão e Exploração do Serviço de Imagiologia

[Portaria n.º 87/2019 - Diário da República n.º 12/2019, Série II de 2019-01-17](#)

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

Autoriza o Centro Hospitalar Entre Douro e Vouga, E. P. E., a assumir um encargo plurianual até ao montante de 671.193,00 EUR (seiscentos e setenta e um mil, cento e noventa e três euros), isento de IVA, referente à aquisição de Serviços na Área de Anatomia Patológica

[Portaria n.º 88/2019 - Diário da República n.º 12/2019, Série II de 2019-01-17](#)

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

Autoriza o Centro Hospitalar Tâmega e Sousa, E. P. E., a assumir um encargo plurianual até ao montante de 324.300,00 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de reagentes para hematologia e imunofenotipagem

[Circular Informativa N.º 17/CD/100.20.200, de 17/01/2019](#) Suspensão de Grupos Homogéneos (Sistema de Preços de Referência)

Esta suspensão decorre da [Deliberação n.º 06/CD/2019 de 17/01/2019](#) e entra em vigor à data da presente Circular

[Circular Informativa N.º 003/CD/100.20.200 de 03/01/2019](#) - Diretiva dos medicamentos falsificados- adaptação de rotulagem

A Diretiva 2011/62/UE do Parlamento Europeu e do Conselho (Diretiva dos “Medicamentos Falsificados”, introduziu a obrigatoriedade de colocação de um identificador único nas embalagens de certo medicamentos de forma a permitir a deteção de medicamentos falsificados no circuito legal do medicamento e a identificação individual de embalagens.

A introdução do identificador único pode ser efetuada através da subSPMS

Pedido de ACM de preparações ou substâncias à base da planta da canábis – [Orientações relativas documentação que demonstre a Qualidade](#) da preparação /substância à base da planta da canábispera efeitos de instrução do pedido

[Circular Informativa N.º 15/CD/100.20.200, de 10/01/2019](#) - Lista de grupos homogéneos e preços de referência atualizada

O Infarmed procede à divulgação da [Deliberação N.º 01/CD/2019](#) do Conselho Diretivo

que aprova os Grupos Homogêneos que entrarão em vigor no dia 1 de fevereiro de 2019.

[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

[Lista de Entrada em Vigor dos CPA \(14-01-2019\)](#)

ORDEM DOS
FARMACÊUTICOS

[Parecer da OF](#) sobre as propostas de diploma relativas à **legalização da canábis para uso pessoal e recreativo**.

[Parecer da OF sobre uso de canábis com fins terapêuticos](#).

CONSELHO EUROPEU

Press Release - [EU to help boost exports of generic pharmaceuticals](#)

The EU has come a step closer to adopting new rules that will boost the export of generic medicines and biosimilar products to third countries. EU ambassadors meeting today in Coreper agreed on the Council's position on a draft regulation which introduces an exception for manufacturing for export purposes (manufacturing waiver) to the protection granted to an original medicine by a supplementary protection certificate (SPC).

COMISSÃO EUROPEIA

Commission publishes Statement and Position Paper on Emerging Health and Environmental Issues

The [SCHEER statement on emerging health and environmental issues](#) draws the Commission Services' attention to 14 emerging issues in the non-food area that Committee members have identified as having a potential impact on human health and/or the environment in the future. Among the risks identified is the increase of pharmaceuticals and illicit drug loads in wastewater as a result of rise in the use of drugs, aging population and fly tipping of waste from illegal drug manufacturing sites

The [position paper on emerging issues and the role of the SCHEER](#) describes the methodology how SCHEER draws the attention of the European Commission services to emerging issues in the non-food area.

Veterinary Medicines | [Type-IA variations: questions and answers](#) (updated)

Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency practical guidance on the application form for centralised type IA and IB variations for veterinary medicinal products](#)

EMA

Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Checklist for the submission of Type IA and Type IB \(without linguistic review\) product information annexes and Annex A \(if applicable\) - veterinary](#)

Human and Veterinary Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Answer to the request from the European Commission for updating the scientific advice on the impact on public health and animal health of the use of antibiotics in animals - Preliminary risk profiling for new antimicrobials](#)

Human Medicines | Medicines under additional monitoring: [Annex I - List of cyproterone-acetate / ethinylestradiol-containing medicinal products in the European Union](#) (updated)

[EFPIA response to the Council's position on the draft regulation which introduces a manufacturing waiver to the protection granted by an SPC](#)

EFPIA notes the outcome of today's EU ambassadors meeting on the Council's position on a draft regulation which introduces an exception for manufacturing for export purposes (manufacturing waiver) to the protection granted to an original medicine by a supplementary protection certificate (SPC).

EFPIA

[EFPIA response to the UK parliament's decision to reject the Brexit withdrawal agreement and political declaration](#)

EFPIA notes the UK parliament's decision to reject the Brexit withdrawal agreement and political declaration. With the prospect of the UK leaving the European Union in a disorderly manner on 30 March 2019 without a deal, there are very real, tangible and immediate threats to patient safety and public health in both the UK and across Europe.
