

LEGISLAÇÃO

<p>NACIONAL</p>	<p>Resolução do Conselho de Ministros n.º 61/2019 - Diário da República n.º 63/2019, Série I de 2019-03-29 Presidência do Conselho de Ministros Designa os membros do conselho de administração do Centro Hospitalar Barreiro Montijo, E. P. E.</p>
-----------------	--

REGULAÇÃO

<p>MINISTÉRIO DAS FINANÇAS E DA SAÚDE</p>	<p>Portaria n.º 228/2019 - Diário da República n.º 63/2019, Série II de 2019-03-29 Finanças e Saúde - Gabinetes dos Secretários de Estado do Orçamento e Adjunto e da Saúde Autoriza a Unidade Local de Saúde do Baixo Alentejo, E. P. E., a assumir um encargo plurianual até ao montante de 43.479,43 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de dispositivos médicos diversos (laboratório)</p>
---	---

<p>INFARMED</p>	<p>Circular Informativa n.º 064/CD/100.20.200 - Pedido de definição de proposta inicial de avaliação (PICO) para efeitos de financiamento após parecer positivo do CHMP Com o objetivo de agilizar o acesso a medicamentos que venham preencher lacunas terapêuticas, os requerentes podem dar início ao respetivo pedido de financiamento imediatamente após parecer positivo do Comité para Medicamentos de Uso Humano da Agência Europeia do Medicamento (CHMP).</p>
-----------------	--

<p>ORDEM DOS MÉDICOS</p>	<p>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 Aviso n.º 5392/2019 - Diário da República n.º 62/2019, Série II de 2019-03-28</p>
--------------------------	---

<p>SPMS</p>	<p>Ordem dos Médicos Discussão pública referente ao Projeto de Regulamento que define o ato médico</p>
-------------	--

<p>COMISSÃO EUROPEIA</p>	<p>Lista de Entrada em Vigor dos CPA (atualizado a 27-03-2019) Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de fevereiro de 2019 a 28 de fevereiro de 2019[Publicado nos termos do artigo 13.o ou do artigo 38.o do Regulamento (CE) n.o 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho]</p>
--------------------------	---

<p>EMA</p>	<p>20 years of sampling and testing of centrally authorised products: 1998-2017 The number of centrally authorised products tested annually has steadily increased from nine in the 1997-1998 pilot project to 58 in 2017, totalling over 700 products over these 20 years and representing a significant percentage of the total number of centrally authorised products on the market.</p> <p>Medicines under additional monitoring: List of medicinal products under additional monitoring (updated)</p>
------------	--

News and press releases: [Questions & answers: EU actions to prevent medicine shortages due to Brexit](#)

[United Kingdom's withdrawal from the European Union \('Brexit'\)](#)

On 29 March 2017, the United Kingdom (UK) notified the European Council of its intention to withdraw from the European Union (EU), a process known as 'Brexit'. The European Medicines Agency (EMA) is making preparations to ensure that it can continue to deliver on its mission and protect public and animal health after the UK leaves the EU on 30 March 2019, the date currently set by the timeframe provided in Article 50 of the Treaty on European Union.

HMA

[Note on the Brexit date](#)

[How should we value the innovative cancer medicines that are transforming patient outcomes?](#)

EFPIA

A recent WHO technical report on the pricing of cancer medicines has sparked a lively debate on oncology spending and access to life-changing therapies. While we have fundamental concerns about the approach taken in the report, and the conclusions the authors reached, it offers opportunities for some fresh thinking on the future of cancer care.
