

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 5350/2019 - Diário da República n.º 105/2019, Série II de 2019-05-31](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado da Saúde

Cria e determina a composição de **grupo de trabalho** com o objetivo de produzir orientações estratégicas para a **prevenção e gestão da doença crónica e complexa** no âmbito do SNS

INFARMED

[Aviso \(extrato\) n.º 9584/2019 - Diário da República n.º 105/2019, Série II de 2019-05-31](#)

Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.

Designação, em comissão de serviço, no cargo de Diretora da Unidade de Avaliação Científica, Direção de Avaliação de Medicamentos do INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P., cargo de direção intermédia de 2.º grau

[Aviso \(extrato\) n.º 9585/2019 - Diário da República n.º 105/2019, Série II de 2019-05-31](#)

Saúde - INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.

Designação, em comissão de serviço, no cargo de Diretora de Avaliação de Medicamentos do INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P., cargo de direção intermédia de 1.º grau

[Publicação das retificações dos regulamentos relativos aos dispositivos médicos \(MDR\) e aos dispositivos médicos para diagnóstico in vitro \(IVDR\)](#)

[Nova edição do Boletim de Farmacovigilância, Volume 23, n.º4, abril 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 do novo CPA \(CP 2018/64 Medicamentos diversos, em vigor desde 28-05-2019\)](#)

CEIC

[Registo de entidades no RNEC](#)

EMA

Medicinal products for Human Use | News and press releases: [Meeting highlights from the Committee for Medicinal Products for Human Use \(CHMP\) 27-29 May 2019](#)

Medicinal products for Human Use | [Changing the name or address of a sponsor \(updated\)](#)

Medicinal products for Human Use | [List of medicinal products under additional monitoring](#) (updated)

Medicinal products for Human Use | Scientific guideline: [Qualification opinion on stride velocity 95th centile as a secondary endpoint in Duchenne Muscular Dystrophy measured by a valid and suitable wearable device](#)

Medicinal products for Human Use | Overview of comments: [Overview of comments on 'Stride velocity 95th centile as a secondary endpoint in Duchenne Muscular Dystrophy measured by a valid and suitable wearable device' \(EMA/532515/2018\)](#)

Medicinal products for Human Use | [COMP meeting report on the review of applications for orphan designation: May 2019](#)

Medicinal products for Human Use | [PDCO monthly report of opinions on paediatric investigation plans and other activities 23-26 April 2019](#)

Medicinal products for Human Use | [Agenda - PDCO agenda of the 27-29 May 2019 meeting](#)

Medicinal products for Human Use | [Presentation - Section 4.7: Effects on the ability to drive and use machines](#) (updated)

Online training: [How to submit an 'annual update' for parallel distribution via IRIS](#) , European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands, from 29/04/2019 to 29/04/2019

Medicinal products for Human Use | Scientific guideline: [Draft etonogestrel and ethinylestradiol vaginal delivery system 0.12mg/0.015mg/day product-specific bioequivalence guidance](#)

Medicinal products for Human Use | [Agenda - CHMP agenda of the 27-29 May 2019 meeting](#)

Medicinal products for Human Use | [Orphans: Regulatory and procedural guidance and forms](#) (updated)

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

Medicinal products for Human Use | [Innovation in medicines](#) (updated)

Medicinal products for Human Use | [Antimicrobial resistance in human medicine](#) (updated)

Medicinal products for Human Use | News and press releases: [EMA facilitates early engagement with medicine developers to combat antimicrobial resistance](#)

Medicinal products for Veterinary Use | Template or form: [Letter of intent for the submission of a work sharing procedure to the European Medicines Agency according to Article 20 of Commission Regulation \(EC\) No 1234/2008 - Veterinary applications](#) (updated)

HMA

CMDh

[UPDATE - List of safety concerns per approved Risk Management Plan \(RMP\) of active substances per product](#)