

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DAS
FINANÇAS E DA SAÚDE

[Portaria n.º 211/2019 - Diário da República n.º 55/2019, Série II de 2019-03-19 5](#)

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., assumir um encargo plurianual até ao montante de 48.036,63 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de reagentes patologia clínica

[Despacho n.º 2893-A/2019 - Diário da República n.º 54/2019, 2º Suplemento, Série II de 2019-03-18](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes da Ministra da Saúde e do Secretário de Estado do Tesouro

Determina que pode ser autorizada, pelo membro do Governo responsável pela área da saúde, a celebração pelos estabelecimentos e serviços integrados no SNS, com a natureza de entidade pública empresarial, de 450 contratos de trabalho sem termo com enfermeiros e 400 contratos de trabalho sem termo com assistentes operacionais

INFARMED

[Despacho n.º 2945/2019 - Diário da República n.º 55/2019, Série II de 2019-03-19](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Determina que os serviços e estabelecimentos do Serviço Nacional de Saúde (SNS) apenas podem adquirir os dispositivos médicos objeto de codificação pelo INFARMED - Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P. (INFARMED, I. P.), e que constem da respetiva base de dados

Deliberação N.º 24/CD/2019 - [PAME - Portal da Atrofia Muscular Espinhal](#)

A Atrofia Muscular Espinhal (AME) é uma doença neuromuscular, genética, que causa atrofia e fraqueza muscular dos membros, tronco, músculos bulbares e respiratórios. A evolução da doença conduz a perda progressiva de movimentos e dificuldade respiratória, sendo que os sintomas geralmente aparecem logo após o nascimento.

A utilização de medicamento(s) para o tratamento da AME deverá ser adequadamente monitorizada, supervisionada e auditada pelo Infarmed de forma a permitir a quantificação dos ganhos em saúde obtidos e conforme previsto no Sistema Nacional de Avaliação de Tecnologias de Saúde.

[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](#)

ERS

Checklists - [procedimento simplificado por mera comunicação prévia](#)

A Entidade Reguladora da Saúde (ERS) procede à [publicação](#) dos modelos atualizados das checklists que servirão de base para as avaliações promovidas no âmbito do licenciamento dos operadores que desenvolvam tipologias sujeitas ao procedimento simplificado por mera comunicação prévia, previstas no artigo 4º do Decreto-Lei n.º 127/2014, de 22 de agosto

EMA

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Checklist for sponsors applying for the transfer of orphan medicinal product designation](#)

EFPIA

[After Brexit, will patients get the medicines they need?](#)

Since the UK public voted to leave the European Union, the potential impact on our healthcare systems has begun to loom large. For most sectors, the issues around Brexit are economic. But medicines are different. As the research-based pharmaceutical industry, the medicines we make improve the quality of life, often save the lives of patients in the UK and across Europe. For us, the primary concern around Brexit has always been patient safety and public health, in particular the uninterrupted supply of medicines to patients in the 27 EU Member States and the United Kingdom.