

LEGISLAÇÃO

NACIONAL	<p>Portaria n.º 72-A/2019 - Diário da República n.º 43/2019, 1º Suplemento, Série I de 2019-03-01</p> <p>Finanças, Trabalho, Solidariedade e Segurança Social e Saúde</p> <p>Procede à primeira alteração à Portaria n.º 17/2019, de 15 de janeiro, que fixa os preços a praticar nas unidades de internamento e de ambulatório da Rede Nacional de Cuidados Continuados Integrados</p>
----------	--

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA AGRICULTURA	<p>Despacho n.º 2339/2019 - Diário da República n.º 48/2019, Série II de 2019-03-08</p> <p>Agricultura, Florestas e Desenvolvimento Rural - Direção-Geral de Alimentação e Veterinária</p> <p>Despacho relativo à Recolha de Medicamentos Veterinários</p>
INFARMED	<p>Listagem de dispositivos médicos incluídos no regime de comparticipação previsto na Portaria n.º246/2015, de 14 de agosto - Câmaras Expansoras autorizadas a 2019.03.01</p> <p>Listagem de dispositivos médicos incluídos no regime de comparticipação, previsto da Portaria n.º 35/2016, de 1 de março, na sua redação atual - Dispositivos Médicos de Apoio a Doentes para Controlo da Diabetes (Última atualização em 01/03/2019)</p> <p>Listagem de dispositivos médicos incluídos no regime de comparticipação, previsto da Portaria n.º92-E/2017, de 3 de março - Dispositivos Médicos de Apoio a Doentes com Incontinência ou Retenção Urinária (Última atualização em 01/03/2019)</p> <p>Listagem de dispositivos médicos incluídos no regime de comparticipação, previsto da Portaria n.º 284/2016, de 4 de novembro (alterada pela Portaria n.º92-F/2017, de 3 de março), em vigor a partir de 1 de abril de 2017 - Dispositivos Médicos de Apoio a Doentes Ostomizados (Última atualização em 01/03/2019)</p>
COMISSÃO EUROPEIA	<p>Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de janeiro de 2019 a 31 de janeiro 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>

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de janeiro de 2019 a 31 de janeiro de 2019 \[Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.o da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Directiva 2001/82/CE\]](#)

HMA

[Template for Notification of request for a time-limited exemption to continue batch control testing in the United Kingdom \(UK\) after UK's withdrawal from the Union for a nationally authorised medicinal product](#)
