

LEGISLAÇÃO

[Resolução da Assembleia Legislativa da Região Autónoma da Madeira n.º 36/2020/M - Diário da República n.º 158/2020, Série I de 2020-08-14](#)

Região Autónoma da Madeira - Assembleia Legislativa

Recomenda ao Governo Regional da Madeira a manutenção da linha SRS24

[Decreto-Lei n.º 56/2020 - Diário da República n.º 156/2020, Série I de 2020-08-12](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Prorroga o prazo de transferência das competências para as autarquias locais e entidades intermunicipais nos domínios da educação e da saúde

[Decreto-Lei n.º 52/2020 - Diário da República n.º 155/2020, Série I de 2020-08-11](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Estabelece o responsável pelo tratamento dos dados e regula a intervenção do médico no sistema STAYAWAY COVID

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 60/2020 - Diário da República n.º 154/2020, Série I de 2020-08-10](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Autoriza a realização da despesa pelas Administrações Regionais de Saúde do Norte, do Centro, de Lisboa e Vale do Tejo, do Alentejo e do Algarve, relativa às vacinas HPV e Meningite B, integradas no Programa Nacional de Vacinação

[Decreto Legislativo Regional n.º 20/2020/A - Diário da República n.º 154/2020, Série I de 2020-08-10](#)

Região Autónoma dos Açores - Assembleia Legislativa

Cria o Comité de Ética para as Ciências e Novas Tecnologias da Saúde da Região Autónoma dos Açores

[Decreto Legislativo Regional n.º 12/2020/M - Diário da República n.º 154/2020, Série I de 2020-08-10](#)

Região Autónoma da Madeira - Assembleia Legislativa

Procede à primeira alteração do [Decreto Legislativo Regional n.º 1-A/2020/M](#), de 31 de janeiro, que aprova o Orçamento da Região Autónoma da Madeira para 2020 - Orçamento Suplementar da Região Autónoma da Madeira para 2020

NACIONAL

REGULAÇÃO

INFARMED

[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

DGS

[Manual BSE](#)

SPMS

Procedimentos
[2020/ 86](#) - Dispositivos para evacuação e para banho

Medicinal Products for Human Use | Public Statement: [Draft public statement on the use of herbal medicinal products containing toxic, unsaturated pyrrolizidine alkaloids \(PAs\) including recommendations regarding contamination of herbal medicinal products with pyrrolizidine alkaloids - Revision 1](#) (new)

Report: [Meeting summary - PCWP/HCPWP joint meeting on 2 June 2020](#) (new)

Report: [Meeting summary - PCWP/HCPWP joint meeting on 24 June 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Other: [Registration form - EMA Clinical Trial Information System \(CTIS\) webinar: Dynamic demo of sponsor workspace](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Agenda: [Agenda - EMA Clinical Trial Information System \(CTIS\) webinar: Dynamic demo of sponsor workspace](#) (new)

EMA

Medicinal Products for Human Use | Report: [Applications for new human medicines under evaluation by the CHMP: August 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Other: [New product information wording: extracts from PRAC recommendations on signals adopted at the 11-14 May 2020 PRAC](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | PRAC recommendation on signal: [PRAC recommendations on signals adopted at the 11-14 May 2020 PRAC meeting](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Regulatory and procedural guideline: [List of substances and products subject to worksharing for signal management](#) (updated)

News and press releases: [Communication@EMA – how are we doing?](#)

Medicinal Products for Human Use | [Grouping of variations: questions and answers](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Post-authorisation safety studies \(PASS\)](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Transfer of marketing authorisation: questions and answers](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Type-II variations: questions and answers](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Classification of changes: questions and answers](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Other: [Validation issues frequently seen with initial marketing authorisation holders](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Template or form: [Checklist for the submission of Type IA and Type IB \(without linguistic review\) product information annexes and Annex A \(if applicable\) - human](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency post-authorisation procedural advice for users of the centralised procedure](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Minutes of the COMP meeting 16-18 June 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Newsletter: [Human medicines highlights - August 2020](#) (new)

HMA

CMDh

[CMDh practical guidance for Marketing Authorisation Holders of nationally authorised products \(incl. MRP/DCP\) in relation to the Art. 5\(3\) Referral on Nitrosamines](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[Evaluation of orphan & paediatric medicines](#)