

LEGISLAÇÃO

[Despacho n.º 9120-A/2020 - Diário da República n.º 187/2020, 2º Suplemento, Série II de 2020-09-24](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes do Ministro de Estado e das Finanças e da Ministra da Saúde

Designa a Administração Regional de Saúde do Norte, I. P. (ARSN), como representante do Estado Português para efeitos da arbitragem, nos termos do Contrato de Gestão do Hospital de Braga, com vista a dirimir o litígio que opõe a Escala Braga à Entidade Pública Contratante, no âmbito do tratamento dos doentes com hepatite C e da dispensa de medicamentos de dispensa obrigatória em farmácia hospitalar a beneficiários dos subsistemas públicos de saúde

[Despacho n.º 9120-B/2020 - Diário da República n.º 187/2020, 2º Suplemento, Série II de 2020-09-24](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes do Ministro de Estado e das Finanças e da Ministra da Saúde

Designa a Administração Regional de Saúde de Lisboa e Vale do Tejo, I. P. (ARSLVT), como representante do Estado Português, para efeitos da arbitragem, nos termos do Contrato de Gestão do Hospital de Vila Franca de Xira, com vista a dirimir o litígio que opõe a Escala Vila Franca à Entidade Pública Contratante, no âmbito do tratamento dos doentes com hepatite C e da dispensa de medicamentos de dispensa obrigatória em farmácia hospitalar a beneficiários dos subsistemas públicos de saúde

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 78/2020 - Diário da República n.º 187/2020, Série I de 2020-09-24](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Autoriza a Administração Regional de Saúde do Norte, I. P., a realizar despesa decorrente do programa de rastreio do cancro da mama

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de agosto de 2020 a 31 de agosto de 2020](#) [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]

COMUNITÁRIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de agosto de 2020 a 31 de agosto de 2020](#) (Decisões adotadas nos termos do artigo 34.o da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Diretiva 2001/82/CE)

REGULAÇÃO

INFARMED

[Infarmed Newsletter N.º 176](#)

[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

[Consulta Pública](#) | Acordo-Quadro para Aquisição de Mobiliário de Suporte Hospitalar

EMA

Medicinal Products for Human Use | Minutes: [Minutes of the CHMP meeting 22-25 June 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | [Plasma master file certificates](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | News and press releases: [Guideline on registry-based studies - launch of public consultation](#)

Medicinal Products for Human Use | Scientific guideline: [Guideline on registry-based studies](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Template or form: [Submission of comments on 'Guideline on registry-based studies' \(EMA/484811/2020\)](#) (new)

Leaflet: [Public engagement highlights of 2019](#) (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Workshop on the draft guideline on registry-based studies](#), Virtual meeting, from 19/10/2020 to 19/10/2020 (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Patient registries](#) (updated)

Other: [List of European Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports \(PSURs\)](#) (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Veterinary pre-submission Q&A: 21-40](#) (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Minor use / minor species and limited markets](#) (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Requesting a minor use / minor species \(MUMS\) / limited market classification](#)

Medicinal Products for Human Use | News and press releases: [How incidents with medicines are managed in the EU – a ten-year analysis](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Q&A: Extension applications](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Committee meeting report: [CAT monthly report of application procedures, guidelines and related documents on advanced therapies: September 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | [Pre-authorisation guidance](#) (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Q&A: Type II variations](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Committee meeting report: [COMP meeting report on the review of applications for orphan designation: September 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | [Minutes of the CAT meeting 12-14 August 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | [Agenda - HMPC agenda of the 21-23 September 2020 meeting](#) (new)

Medicinal Products for Human and Veterinary Use | Regulatory and procedural guideline: [IRIS guide to registration](#) (updated)

Medicinal Products for Human and Veterinary Use | Other: [Quick interactive guide to IRIS registration process](#) (updated)

HMA

CMDh
[NEW - Report from the meeting held on 15-16 September 2020](#)

[UPDATE - European Medicines Regulatory Network COVID-19 Business Continuity Plan](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[Updated - Hearing: The organisation of resilient health and social care following the COVID-19 pandemic \(20 October 2020, 10.00-12.00 CET\)](#)
[Agenda - 4th Plenary meeting of the Expert Panel \(2019-2022\) \(23 September 2020\)](#)
[European Drug Report 2020](#)
[Minutes - Sub-groups meetings on organisation of health and social care following the COVID-19 pandemic](#)
[Video recording - Webinar organized in collaboration with ERN eUROGEN on “Urology in the COVID-19 era” \(3 September 2020\)](#)
[Agenda - 89th meeting of the Pharmaceutical Committee \(18-21 September 2020\)](#)
[Summary record - 88th meeting of the Pharmaceutical Committee \(2 July 2020\)](#)
[Summary report - 33rd Health Security Committee on COVID-19 outbreak](#)
[Summary report - 34th Health Security Committee on COVID-19 outbreak](#)
