

LEGISLAÇÃO

COMUNITÁRIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de junho de 2020 a 30 de junho 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\)](#)

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de junho de 2020 a 30 de junho de 2020 \(Decisões adotadas nos termos do artigo 34.o da Diretiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Diretiva 2001/82/CE\)](#)

NACIONAL

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 55-A/2020 - Diário da República n.º 148/2020, 1º Suplemento, Série I de 2020-07-31](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Declara a situação de contingência e alerta, no âmbito da pandemia da doença COVID-19

[Lei n.º 27-A/2020 - Diário da República n.º 143/2020, 1º Suplemento, Série I de 2020-07-24](#)

Assembleia da República

Procede à segunda alteração à [Lei n.º 2/2020](#), de 31 de março (Orçamento do Estado para 2020), e à alteração de diversos diplomas

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 7582/2020 - Diário da República n.º 148/2020, Série II de 2020-07-31](#)

Saúde - Gabinete da Ministra

Determina que os órgãos dirigentes das entidades prestadoras de cuidados de saúde primários e hospitalares do Serviço Nacional de Saúde localizadas nos concelhos da Amadora, Lisboa, Loures, Odivelas e Sintra devem assegurar a identificação e o reagendamento de toda a atividade assistencial programada não realizada por força da pandemia COVID-19

[Portaria n.º 497/2020 - Diário da República n.º 148/2020, Série II de 2020-07-31](#)

Saúde - Gabinete da Secretária de Estado Adjunta e da Saúde

	<p>Procede ao reescalonamento dos encargos plurianuais autorizados pela Portaria n.º 170/2018, publicada em 13 de março (autoriza o Centro Hospitalar de São João a assumir um encargo plurianual referente à aquisição de equipamento de ressonância magnética)</p>
INFARMED	<p>Nova edição do Infarmed Notícias</p> <p>Nova edição da newsletter com resumo da informação da área COVID-19</p> <p>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</p>
SPMS	<p>Procedimentos 2020/ 9 - Derivados do plasma humano</p>
DGS	<p>Norma nº 015/2020 de 24/07/2020 COVID-19: Rastreio de Contactos</p>
HMA	<p>CMDh NEW - Template for RMS Assessment Report on Similarity UPDATE - RMS Day 70 Overview template UPDATE - RMS Day 120 Overview template UPDATE - PSUR summary assessment report for doxylamine hydrogen succinate, pyridoxine hydrochloride June 2020 CMDh Minutes</p>
EMA	<p>Medicinal Products for Human Use COVID-19: What's new (updated)</p> <p>Medicinal Products for Human Use Treatments and vaccines for COVID-19 (updated)</p> <p>Medicinal Products for Human Use Other: Summary on compassionate use for Remdesivir Gilead (updated)</p> <p>Medicinal Products for Human Use Other: Conditions of use, conditions for distribution and patients targeted and conditions for safety monitoring adressed to member states for Remdesivir Gilead available for compassionate use (updated)</p> <p>Medicinal Products for Human Use News and press releases: Global regulatory workshop on COVID-19 therapeutics #2: agreement on acceptable endpoints for clinical trials</p> <p>Medicinal Products for Human Use News and press releases: Global regulatory workshop on COVID-19 real-world evidence and observational studies</p> <p>Scientific publications (updated)</p> <p>Other: List of European Union reference dates and frequency of submission of periodic safety update reports (updated)</p>

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

Medicinal Products for Veterinary Use | Regulatory and procedural guideline: [Pharmacovigilance regulatory recommendations for centrally authorised veterinary medicinal products during 2020](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Regulatory and procedural guideline: [List of centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Agenda - PDCO agenda of the 21-24 July 2020 meeting](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Report: [List of products granted eligibility to PRIME](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Annex to CHMP highlights: [Recommendations on eligibility to PRIME scheme - Adopted at the CHMP meeting of 20-23 July 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | [Guidance for medicine developers and companies on COVID-19](#) (updated)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Monthly report on application procedures, guidelines and related documents for veterinary medicines: June 2020](#) (new)

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

Medicinal Products for Human Use | [Agenda - CHMP agenda of the 20-23 July 2020 meeting](#) (updated)

[Summary report - 28th Health Security Committee on COVID-19 outbreak](#)

[Summary report - 29th Health Security Committee on COVID-19 outbreak](#)

[Checklist for EN 17466 & Validation \(Instructions for use for reusable & re-sterilisable medical devices\)](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[EU Health Policy Platform - 4th Webinar on Preparing Health Care Professionals To 'Future' Healthcare Challenges \(AI and Robotics\) - 9 September 2020, 11.00 CET](#)

[Presentations - Informal Meeting of the Steering Group on Promotion and Prevention \(SGPP\) \(27 July 2020\)](#)
