

SAÚDE

EM DESTAQUE

V d A E X P E R T I S E



6 a 9 de julho de 2022

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução da Assembleia da República n.º 25/2022](#)

Assembleia da República

Eleição para o conselho de fiscalização da base de dados de perfis de ADN

EUROPEIA

[Resolução do Parlamento Europeu, de 24 de novembro de 2021, sobre uma Estratégia Farmacêutica para a Europa \(2021/2013\(INI\)\)](#)

REGULAÇÃO

ECONOMIA E TRANSIÇÃO DIGITAL, FINANÇAS E SAÚDE

[Aviso n.º 11834/2022](#)

Saúde – INFARMED – Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.
Renovação da comissão de serviço de cargo de dirigente de direção intermédia de 1.º grau –
coordenadora do Gabinete de Apoio da Comissão de Ética para a Investigação Clínica

[Aviso n.º 11835/2022](#)

Saúde – INFARMED – Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.
Renovação da comissão de serviço de cargo de dirigente de direção intermédia de 1.º grau –
diretora de serviços da Direção de Informação e Planeamento Estratégico

[Aviso n.º 11836/2022](#)

Saúde – INFARMED – Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.
Renovação da comissão de serviço de cargo de dirigente de direção intermédia de 1.º grau –
diretora de serviços da Direção de Sistemas e Tecnologias de Informação

[Aviso n.º 11837/2022](#)

Saúde – INFARMED – Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P.
Renovação da comissão de serviço de cargo de dirigente de direção intermédia de 2.º grau –
diretora da Unidade do Centro de Comunicação e Atendimento da Direção de Gestão de
Informação e Comunicação

[Despacho n.º 7262/2022](#)

Finanças e Ciência, Tecnologia e Ensino Superior – Gabinetes da Ministra da Ciência,
Tecnologia e Ensino Superior e do Secretário de Estado dos Assuntos Fiscais
Reconhece-se que a atividade desenvolvida pela Sociedade Portuguesa de Pneumologia é
de natureza científica

[Despacho n.º 7275/2022](#)

Saúde – Direção-Geral da Saúde
Nomeação do diretor do Programa Prioritário para a Área das Doenças Oncológicas

[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.

[Circulares e Deliberações](#)

INFARMED

[Circular Informativa 058/CD/100.20.200](#) | Novo regulamento dos medicamentos
alergénios, destinado a um doente específico

[Notícias](#)

[EMA identifica a primeira lista de medicamentos críticos para a COVID-19](#)

REGULAÇÃO

DGS

Orientações e Circulares Informativas

[Orientação nº 002/2017 de 20/01/2017 atualizada a 03/06/2022](#) | Preparação e Condução de Auditorias da Qualidade e Segurança da Prestação de Cuidados de Saúde

Newsletter

[Newsletter DGS n.º 174 de 2022-06-06](#)

EMA

Medicinal Products for Human Use | [Changing the name or address of a sponsor \(updated\)](#)

Medicinal Products for Human Use | Report: [Applications for new human medicines under evaluation by the CHMP: June 2022](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | [Article 5 procedure: Regulatory and procedural guidance \(updated\)](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | Template or form: [Request to CMDh / European Medicines Agency for a recommendation on the classification of an unforeseen variation under Article 5 of Commission Regulation \(EC\) No 1234/2008 \(updated\)](#)

Data Protection | Other: [European Medicines Agency's data protection notice use of personal data as part of the emergency mass notification system](#)

Medicinal Products for Human Use | [Availability of medicines during COVID-19 pandemic \(updated\)](#)

Medicinal Products for Human Use | News and press releases: [EMA adopts first list of critical medicines for COVID-19](#)

Data Processing | Other: [Records of data processing activity relating to the switchboard recording system \(public\) \(updated\)](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | Regulatory and procedural guideline: [Recommended submission dates for veterinary medicinal products \(updated\)](#)

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

Medicinal Products for Human Use | Newsletter: [Human medicines highlights – June 2022](#)

Medicinal Products for Human Use | [COVID-19 vaccines: key facts \(updated\)](#)

Events | [Pharmacovigilance Risk Assessment Committee \(PRAC\): 7-10 June 2022, European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands, from 07/06/2022 to 10/06/2022 \(updated\)](#)

Medicinal Products for Human Use | Minutes: [Minutes of the PRAC meeting 7-10 June 2022](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | Regulatory and procedural guideline: [Advice on the designation of antimicrobials or groups of antimicrobials reserved for treatment of certain infections in humans - in relation to implementing measures under Article 37\(5\) of Regulation \(EU\) 2019/6 on veterinary medicinal products \(updated\)](#)

EMA

Information Management | Regulatory and procedural guideline: [Article 57 user interface \(UI\) installation guide: Installation of Article 57 UI components and initial set up\(updated\)](#)

Information Management | Other: [eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary \(XEVMPD\) Data-Entry Tool \(EVWEB\) user manual\(updated\)](#)

Events | [Committee for Herbal Medicinal Products \(HMPC\): 16-18 May 2022 , Online, from 16/05/2022 to 18/05/2022\(updated\)](#)

Events | [Paediatric Committee \(PDCO\): 22-25 March 2022 , Virtual meeting, from 22/03/2022 to 25/03/2022\(updated\)](#)

Clinical Trials Information System | Other: [Quick guide – Introduction: How to evaluate an Initial Clinical Trial Application: Assessment and Decision – CTIS Training Programme – Module 08\(updated\)](#)

Clinical Trials Information System | Other: [Quick guide – Part I : How to evaluate an Initial Clinical Trial Application: Assessment and Decision – CTIS Training Programme – Module 08\(updated\)](#)

Clinical Trials Information System | Other: [Quick guide – Part II : How to evaluate an Initial Clinical Trial Application: Assessment and Decision – CTIS Training Programme – Module 08\(updated\)](#)

Clinical Trials Information System | Other: [Quick guide – Decision: How to evaluate an Initial Clinical Trial Application: Assessment and Decision – CTIS Training Programme – Module 08\(updated\)](#)

Clinical Trials Information System | Other: [Quick guide – Introduction: CTIS for SMEs and Academia – CTIS Training Programme – Module 19\(updated\)](#)

Medicinal Products for Human Use | [Clinical trials in human medicines\(updated\)](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[SCCS – Minutes of the Working Group meeting on Cosmetic Ingredients of 31 May – 1 June 2022](#)

[Minutes – 6th drafting group meeting on managing AMR across the health system \(16 May 2022\)](#)

[Invitation and agenda – Hearing on Managing antimicrobial resistance across the health system](#)

[Agenda and registration – Webinar: Healthier Together – EU Non-communicable diseases initiative \(22 June 2022\)](#)

[Presentation – Stakeholder webinar: Healthier Together – EU NCD Initiative \(3 June 2022\)](#)

Contactos



saude@vda.pt

Esta informação é de distribuição reservada, destinando-se exclusivamente aos clientes Vieira de Almeida, e não deve ser entendida como qualquer forma de publicidade, pelo que se encontra vedada a sua cópia ou circulação. A informação proporcionada e as opiniões expressas são de carácter geral, não substituindo o recurso a aconselhamento jurídico adequado para a resolução de casos concretos.