

SAÚDE

EM DESTAQUE

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



16 a 20 de janeiro de 2023

LEGISLAÇÃO

EUROPEIA

[Retificação do Regulamento \(UE\) n.º 658/2014 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 15 de maio de 2014, relativo às taxas cobradas pela Agência Europeia de Medicamentos pela realização de atividades de farmacovigilância relativas aos medicamentos para uso humano \(J O L 189 de 27.6.2014 \)](#)

REGULAÇÃO

[Regulamento n.º 90/2023](#)

Ordem dos Farmacêuticos

Approva o Regimento da Assembleia Regional do Norte da Ordem dos Farmacêuticos

[Despacho n.º 1055/2023](#)

Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central, E. P. E.

Subdelegação de poderes na diretora da área de gestão financeira e contabilidade

[Despacho n.º 1056/2023](#)

Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central, E. P. E.

Subdelegação de poderes na diretora da Área de Compras, Logística e Distribuição

[Despacho n.º 1032/2023](#)

Universidade de Coimbra

Criação do mestrado em Medicamentos e Suplementos Alimentares à Base de Plantas

[Despacho n.º 1031/2023](#)

Universidade de Coimbra

Criação do mestrado em Microbiologia e Biotecnologia Microbiana

[Despacho n.º 956/2023](#)

Universidade de Coimbra

Criação do mestrado em Avaliação de Tecnologias de Saúde e Acesso de Medicamentos ao Mercado

NACIONAL

[Despacho n.º 869/2023](#)

Saúde – Gabinete do Ministro

Designa, em regime de comissão de serviço, por um período de cinco anos, renovável por igual período, o licenciado Sérgio Miguel Farinha Gomes de Abreu, para exercer o cargo de subinspetor-geral da Inspeção-Geral das Atividades em Saúde

[Despacho n.º 870/2023](#)

Saúde – Gabinete da Secretária de Estado da Promoção da Saúde

Designa, como adjunto do Gabinete da Secretária de Estado da Promoção da Saúde, o doutorado Pedro Manuel Morim Cepa de Sá Moreira

[Despacho n.º 877/2023](#)

Saúde – Gabinete da Secretária de Estado da Promoção da Saúde

Designa como adjunto no Gabinete da Secretária de Estado da Promoção da Saúde o licenciado Ricardo Manuel Santini Fuertes

[Despacho n.º 879/2023](#)

Saúde – Gabinete da Secretária de Estado da Promoção da Saúde

Designa como adjunto no Gabinete da Secretária de Estado da Promoção da Saúde o licenciado João José de Magalhães Torres

[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.

[Notícias](#)

INFARMED

[Presidente da República condecora INFARMED, I.P.](#)

[Real4Reg um novo projeto de pesquisa europeu sobre dados do mundo real](#)

[Sessão inaugural da comemoração dos 30 anos do INFARMED, I.P.](#)

REGULAÇÃO

DGS

Normas e Circulares Normativas

[Norma nº 008/2022 de 02/09/2022 atualizada 13/01/2023](#) | Campanha de vacinação sazonal contra a COVID-19: Outono-Inverno 2022-2023

Newsletter

[Newsletter DGS n.º 202 de 2023-01-16](#)

SPMS

Documentos de Interesse Geral

[PROGRAMAÇÃO 2023 –
ACORDOS-QUADRO DE MEDICAMENTOS E DISPOSITIVOS MÉDICOS](#)

Procedimentos em Submissão de Propostas (Saúde)

[Informação de Detalhe do Procedimento 2023 / 305 | Medicamentos do aparelho cardiovascular](#)

[Informação de Detalhe do Procedimento 2023 / 306 | Corretivos da volémia, soluções para conservação de órgãos, hemodiálise, hemofiltração e outras soluções estéreis](#)

REGULAÇÃO

Committees | [Paediatric Committee \(PDCO\) \(updated\)](#)

Crisis Preparedness and Management | News and press releases: [Joint statement by Executive Steering Group on Shortages and Safety of Medicinal Products \(MSSG\) on shortages of antibiotic medicines \(updated\)](#)

Committees | Minutes: [Minutes of the COMP meeting 8-10 November 2022 \(updated\)](#)

Big Data | Other: [Membership list - HMA / EMA joint Big Data Steering Group \(updated\)](#)

Human Regulatory | [Changing the name or address of a sponsor \(updated\)](#)

Human Regulatory | [Public health threats \(updated\)](#)

Events | [European Medicines Agency \(EMA\) Patients' and Consumers' \(PCWP\) and Healthcare Professionals' \(HCPWP\) Working Parties meeting with all eligible organisations, Online, from 15/11/2022 to 15/11/2022 \(updated\)](#)

Veterinary Regulatory | [Maximum residue limits \(MRL\) \(updated\)](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | News and press releases: [Assessment of human dietary exposure to residues of veterinary medicines in the EU](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | Report: [EMA / EFSA report on development of a harmonised approach to human dietary exposure](#)

Medicinal Products for Veterinary Use | Overview of comments: [Overview of comments received on draft EMA / EFSA report on development of a harmonised approach to human dietary exposure](#)

EMA

Clinical Trials | News and press releases: [Mandatory use of CTIS from 31 January 2023 for all new clinical trial applications](#)

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 | Newsletter: [Human medicines highlights - January 2023 \(updated\)](#)

Committees | [PRAC: Agendas, minutes and highlights \(updated\)](#)

Stakeholders & Communication | Work Programme: [2022-2025 Work plan for the Patients' and Consumers' Working Party \(PCWP\) and the Healthcare Professionals' Working Party \(HCPWP\) \(updated\)](#)

Human Regulatory | [Substance and product data management services \(updated\)](#)

Human Regulatory | | Regulatory and procedural guideline: [Products Management Services - Implementation of International Organization for Standardization \(ISO\) standards for the identification of medicinal products \(IDMP\) in Europe: Introduction - EU Implementation Guide \(updated\)](#)

Human Regulatory | Regulatory and procedural guideline: [Products Management Services \(PMS\) - Implementation of International Organization for Standardization \(ISO\) standards for the identification of medicinal products \(IDMP\) in Europe - Chapter 7 \(updated\)](#)

Big Data | Report: [Big Data Steering Group \(BDSG\): 2022 report \(updated\)](#)

EMA

Committees | Agenda: [Agenda of the PDCO meeting 17-20 January 2023](#)

Committees | Minutes: [Minutes of the CHMP meeting 7-10 November 2022](#)

Human Regulatory | [Certification of medicinal products \(updated\)](#)

Darwin | Other: [DARWIN EU data partners onboarded in phase I \(updated\)](#)

Human Regulatory | Other: [Implementation of the new WHO certificate template – compilation of changes](#)

Human Regulatory | Other: [Information package for certificates of medicinal products issued by the European Medicines Agency \(updated\)](#)

Human Regulatory | Regulatory and procedural guideline: [Information note on the format and validity features of electronic certificates for medicines issued by the European Medicines Agency \(updated\)](#)

Human Regulatory | Regulatory and procedural guideline: [European Medicines Agency certificates of medicinal products – instructions on how to fill in the application form \(updated\)](#)

Events | [Information session on the pilot for expert panels' scientific advice to manufacturers of high-risk medical devices, Online, 14:00 - 15:30 Amsterdam time \(CET\), from 25/01/2023 to 25/01/2023 \(updated\)](#)

Human and Veterinary Regulatory | Other: [Online verification system for electronic certificates issued by European Medicines Agency \(updated\)](#)

Corporate | Other: [Organisation chart: Task Forces \(updated\)](#)

Corporate | Other: [Organisation chart: Administration and Corporate Management \(updated\)](#)

Partners & Networks | [Eligible healthcare professionals' organisations \(updated\)](#)

Clinical Trials | Newsletter: [CTIS newsflash – 13 January 2023](#)

Stakeholders & Communication | Minutes: [Meeting highlights – First European Medicines Agency – Vaccines Europe meeting \(updated\)](#)

Events | [Management Board meeting: 14-15 December 2022, European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands, from 14/12/2022 to 15/12/2022 \(updated\)](#)

Events | [EIC / EMA Info Day: Regulatory support for the development of innovative medicines and technologies, Online, 09:00 - 12:30 Amsterdam time \(CET\), from 31/01/2023 to 31/01/2023](#)

Committees | News and press releases: [Meeting highlights from the Pharmacovigilance Risk Assessment Committee \(PRAC\) 9 - 12 January 2023](#)

Medicinal Products for Human Use | News and press releases: [EMA confirms measures to minimise risk of serious side effects with Janus kinase inhibitors for chronic inflammatory disorders](#)

**COMISSÃO
EUROPEIA**

[EU Have Your Say: A comprehensive approach to mental health](#)

[Evaluation of the European Reference Networks: New documents \(Evaluation criteria, Evaluation Manual, Evaluation Toolbox\)](#)

[Video recording – Info session on the Call to support relevant actors to implement results of public health research in relation to COVID19 vaccination \(17 January 2023\)](#)

[EU-funded research stimulates patented inventions according to a new study](#)

[Agenda and Pre-registration – Webinar on Best practices in the public procurement of medicines \(7 February 2023, 10:00-12:30 CET\)](#)

[Information session on the pilot for expert panels' scientific advice to manufacturers of high-risk medical devices – 25 January 2023](#)

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.