

# SAÚDE

EM DESTAQUE



24 a 31 de maio de 2024

## LEGISLAÇÃO

### NACIONAL

[Decreto-Lei n.º 37/2024](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Procede à segunda alteração ao [Decreto-Lei n.º 252/2007](#), de 5 de julho, que cria um regime de benefícios adicionais de saúde para os beneficiários do complemento solidário para idosos.

### EUROPEIA

[Diretiva Delegada \(UE\) 2024/782 da Comissão, de 4 de março de 2024, que altera a Diretiva 2005/36/CE do Parlamento Europeu e do Conselho no que diz respeito aos requisitos mínimos de formação aplicáveis às profissões de enfermeiro responsável por cuidados gerais, dentista e farmacêutico](#)

[Regulamento de Execução \(UE\) 2024/1381 da Comissão, de 23 de maio de 2024, que estabelece, nos termos do Regulamento \(UE\) 2021/2282 relativo à avaliação das tecnologias da saúde, regras processuais para a interação durante a preparação e a atualização das avaliações clínicas conjuntas de medicamentos para uso humano a nível da União, o intercâmbio de informações sobre essa preparação e essa atualização e a participação nas mesmas, bem como modelos para tais avaliações clínicas conjuntas](#)

## REGULAMENTAÇÃO

### NACIONAL

[Regulamento n.º 599/2024](#)  
Ordem dos Médicos Veterinários  
Aprova o Regulamento para Eleição de Membros do Conselho de Supervisão.

### GOVERNO

[Comunicado do Conselho de Ministros de 29 de maio de 2024](#) | Adoção do Plano de Emergência e Transformação na Saúde.

### HMA

- CMDv  
[Products for SPC harmonisation](#)

### EMA

- Human Medicines / Human Regulatory  
[Checklist for initial notifications for parallel distribution: guidance for industry](#)  
[Checklist for annual updates for parallel distribution: guidance for industry](#)  
[ICH M14 guideline on general principles on plan, design and analysis of pharmacoepidemiological studies that utilize real-world data for safety assessment of medicines](#)  
[Anonymisation report form instructions](#)  
[List of centrally authorised products requiring a notification of a change for update of annexes](#)
- Others  
[Regulatory Procedure Management \(RPM\) for the Product Lifecycle Management \(PLM\) - Frequently asked questions](#)  
[IRIS guide for applicants - How to create and submit scientific applications, for industry and individual applicants](#)

### COMISSÃO EUROPEIA

[Revision 2 of MDCG 2022-4 on MDR Appropriate surveillance](#)  
[Dashboard update - Study supporting the monitoring of availability of medical devices on the EU market](#)

# Contactos



[saude@vda.pt](mailto: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.