

SAÚDE

EM DESTAQUE



28 a 31 de outubro de 2024.

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Despacho n.º 12876-C/2024](#)

Saúde – Gabinete da Secretária de Estado da Gestão da Saúde
Estabelece novas disposições relativas ao setor convencionado do Serviço Nacional de Saúde (SNS) e simplifica os procedimentos aplicáveis às alterações dos termos das convenções com o SNS

EUROPEIA

[Decisão \(UE\) 2024/2780 do Conselho, de 29 de janeiro de 2024](#), relativa à posição a tomar em nome da União Europeia na terceira sessão da Reunião das Partes no Protocolo para a Eliminação do Comércio Ilícito de Produtos do Tabaco

REGULAMENTAÇÃO

INFARMED

[Circular Informativa N.º 092/CD/100.20.200 Data: 29/10/2024](#) | Regulamento dos Gases Medicinais

HMA

CMDh

- [Chapter 1 - CMDh Best Practice Guide for the allocation of the Mutual Recognition variation number for Type I notifications, Type II variations, grouping and worksharing](#) [updated]
- [Chapter 2 – Procedure for Automatic Validation of Mutual Recognition Procedures for Variations](#) [updated]
- [Chapter 3 - CMDh Best Practice Guide for the processing of Type IA minor variations \(notifications\) in the Mutual Recognition Procedure](#) [updated]
- [Chapter 4 - CMDh Best Practice Guide for the processing of Type IB minor variations \(notifications\) in the Mutual Recognition Procedure](#) [updated]
- [Chapter 5 - CMDh Best Practice Guide for the handling of Type II variations in the Mutual Recognition Procedure](#) [updated]
- [Chapter 6 - CMDh Best Practice Guide for the processing of \(super-\)grouped applications in the Mutual Recognition Procedure](#) [updated]
- [Chapter 7 - CMDh Best Practice Guide on Variation Worksharing](#) [updated]
- [Chapter 8 - CMDh Best Practice Guide on CMDh recommendations on unforeseen variations](#) [updated]
- [Explanatory notes on Variation application form](#) [updated]
- [Examples for acceptable and not acceptable groupings for MRP/DCP products](#) [updated]
- [Position paper common grounds seen for invalidation–delaying day 0 for variations](#) [updated]
- [Q&As for the submission of Variations](#) [updated]
- [Urgent Safety Restriction Member State Standard Operating Procedure](#) [updated]

EMA

- **Human Medicines / Human Regulatory** [List of medicinal products under additional monitoring](#)
- **Others - Product Management Service (PMS) – Frequently Asked Questions (FAQs)**

COMISSÃO EUROPEIA

[Guidance on borderline between medical devices and medicinal products under Regulation \(EU\) 2017/745 on medical devices - October 2024](#) [updated]
[Q&A Obligation to inform in case of interruption or discontinuation of supply](#)

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.