

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Resolução da Assembleia da República n.º 184/2018 - Diário da República n.º 133/2018, Série I de 2018-07-12](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que as pessoas que se qualificam para acesso ao diagnóstico genético pré-implantação, designadamente as portadoras da doença de Huntington, possam efetuar três tentativas de gravidez no âmbito do Serviço Nacional de Saúde

[Resolução da Assembleia da República n.º 185/2018 - Diário da República n.º 133/2018, Série I de 2018-07-12](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo que reforce o acesso à saúde dos doentes de Huntington no âmbito do Serviço Nacional de Saúde

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 88/2018 - Diário da República n.º 133/2018, Série I de 2018-07-12](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa os membros do conselho diretivo do Instituto de Oftalmologia do Dr. Gama Pinto

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 89/2018 - Diário da República n.º 133/2018, Série I de 2018-07-12](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa os membros do conselho de administração do Instituto Português de Oncologia de Coimbra Francisco Gentil (IPO), E. P. E.

[Resolução do Conselho de Ministros n.º 90/2018 - Diário da República n.º 133/2018, Série I de 2018-07-12](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Designa um dos vogais do conselho de administração do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra, E. P. E.

[Resolução da Assembleia da República n.º 168/2018 - Diário da República n.º 132/2018, Série I de 2018-07-11](#)

Assembleia da República

Recomenda ao Governo um plano de emergência para o Serviço Nacional de Saúde

	Resolução da Assembleia da República n.º 169/2018 - Diário da República n.º 132/2018, Série I de 2018-07-11 Assembleia da República Recomenda ao Governo a adoção de medidas para melhoria do Serviço Nacional de Saúde
	Resolução da Assembleia da República n.º 170/2018 - Diário da República n.º 132/2018, Série I de 2018-07-11 Assembleia da República Recomenda ao Governo medidas para o bom funcionamento do Serviço Nacional de Saúde, de forma a garantir o acesso a cuidados de saúde de qualidade e em tempo útil
COMUNITÁRIO	Regulamento (UE) 2018/978 da Comissão, de 9 de julho de 2018, que altera os anexos II e III do Regulamento (CE) n.º 1223/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo aos produtos cosméticos
REGULAÇÃO	
INFARMED	Listagem de Dispositivos Médicos para o Controlo da Diabetes (regime de preços e comparticipações) – atualização a 2018_07_09 Listagem de dispositivos médicos incluídos no regime de comparticipação previsto na Portaria n.º246/2015, de 14 de agosto - Câmaras Expansoras – atualização a 2018_07_09 Listagem de dispositivos médicos incluídos no regime de comparticipação previsto na Portaria n.º284/2016, de 4 de novembro (alterada pela Portaria 92-F/2017, de 3 de março) – Dispositivos Médicos de Apoio a doentes Ostomatizados – atualizados a 2018_07_09 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
DGO	Listas das entidades incumpridoras Listas das entidades Administração Central que se encontram em incumprimento nos termos dos n.os 5 e 6 do artigo 7.º do Decreto-Lei n.º 127/2012, de 21 de junho, alterado e republicado pelo Decreto-Lei n.º 99/2015, de 2 de junho – Maio 2018
SPMS	Lista de Entrada em Vigor dos CPA - 11-07-2018
COMISSÃO EUROPEIA	Relatório da Comissão ao Parlamento Europeu e ao Conselho sobre o desenvolvimento, a validação e a aceitação legal de métodos alternativos aos ensaios em animais no domínio dos produtos cosméticos (2015-2017) Questions and answers (version 10) - Safety features for medicinal products for human use Draft submitted for discussion to the Member State expert group on the safety features This documents sets out frequently-asked 'questions and answers' regarding the implementation of the rules on the safety features for

medicinal products for human use.

These rules are enshrined in Articles 47a, 54(o) and 54a of Directive 2001/83/EC, and in Commission Delegated Regulation (EU) 2016/161

EFPIA

[New EBE-EFPIA study demonstrates benefits of personalised medicine for patients, society and healthcare systems and makes recommendations for equitable access for patients in Europe](#)

The report makes recommendations for equitable access for patients in Europe.

The European Biopharmaceutical Enterprises (EBE) and the European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA) released today the outcome of the evidence-based analysis on personalised medicine carried out by Charles River Associates on their behalf.

Personalised medicine is defined as “a medical model using characterisation of individuals’ phenotypes and genotypes (e.g. molecular profiling, medical imaging, lifestyle data) for tailoring the right therapeutic strategy for the right person at the right time, and/or to determine the predisposition to disease and/or to deliver timely and targeted prevention” [1]
