

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Portaria n.º 188/2018 - Diário da República n.º 124/2018, Série I de 2018-06-29](#)

Finanças e Saúde

Altera a [Portaria n.º 262/2016](#), de 7 de outubro, que regulamenta a remuneração específica atribuída às farmácias, por dispensa de medicamentos comparticipados, em função da redução dos preços de referência

[Decreto Regulamentar Regional n.º 8/2018/M - Diário da República n.º 121/2018, Série I de 2018-06-26](#)

Região Autónoma da Madeira - Presidência do Governo

Regulamenta o regime de celebração de acordos de faturação que tenham por objeto a prestação de cuidados de saúde aos beneficiários do Serviço Regional de Saúde da Região Autónoma da Madeira

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DAS FINANÇAS

MINISTÉRIO DA SAÚDE

[Despacho n.º 6280/2018 - Diário da República n.º 123/2018, Série II de 2018-06-28](#)

Saúde - Gabinete do Secretário de Estado Adjunto e da Saúde

Determina que a referenciação para a primeira consulta de especialidade hospitalar de dermato-venereologia, realizada pelos cuidados de saúde primários do SNS, é efetuada obrigatoriamente através da utilização de telerrastreio dermatológico

CEIC

[Clarificação sobre o fornecimento do Medicamento Experimental](#) - Artigo 23.º da Lei 21 de 16 de abril - Artigo 23.º da Lei 21 de 16 de abril

INFARMED

[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

SPMS

[Lista de Entrada em Vigor dos CPA - 25/06/2018](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de maio de 2018 até 31 de maio de 2018](#)[Publicado nos termos do artigo 13.o ou do artigo 38.o do Regulamento (CE) n.o 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho]

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de maio de 2018 até 31 de maio de 2018](#) (Decisões adoptadas nos termos do artigo 34.o da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.o da Directiva 2001/82/CE)

CONSELHO EUROPEU

[Medicated feed: Council's green light wraps up the animal medicines package](#)

On 27 June 2018 EU ambassadors meeting in the Committee of Permanent Representatives (**Coreper**) **confirmed an agreement** reached on 19 June between the Bulgarian Presidency of the Council and European Parliament representatives on a regulation on **medicated feed**, i.e. feed containing medicines for the purpose of treating or controlling disease in **farmed animals, aquaculture species and pets**.

COMITÉ ECONÓMICO E SOCIAL EUROPEU

[Parecer do Comité Económico e Social Europeu sobre «Mutações industriais no setor da saúde» \(parecer de iniciativa\)](#)

O setor da tecnologia médica — objeto do presente parecer — desempenha um papel fundamental na atual transformação do setor da saúde em benefício dos pacientes e dos cuidados de saúde baseados em valor na Europa. Um aspeto fundamental é a prestação de cuidados altamente personalizados que garantem a melhoria e a equidade do acesso à saúde, bem como a sua qualidade. A tecnologia e as grandes fontes de dados anónimos facilitarão consideravelmente o desenvolvimento de novos tratamentos e intervenções cirúrgicas e terão um impacto positivo em todas as fases da prevenção e da recuperação. A recuperação tem lugar cada vez mais fora dos hospitais, recorrendo às tecnologias de saúde em linha.

HMA

[Notice to marketing authorisation holders of national authorised medicinal products for human use](#)

Marketing authorisation holders may be required to adapt processes and to consider changes to the terms of the marketing authorisation in order to ensure its continuous validity and exploitation, once the United Kingdom has left the Union.

[Questions and Answers related to the United Kingdom's withdrawal from the European Union with regard to national authorised medicinal products for human use](#)

EMA

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Draft qualification opinion on Cellular therapy module of the European Society for Blood & Marrow Transplantation \(EBMT\) Registry](#)

Human Medicines | [List of medicinal products under additional monitoring](#) (updated)

Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [Procedure for orphan-medicinal-product designation: Guidance for sponsors submitting an application via the current existing submission process until 19 Sept 2018](#)