

Temas

Legislação Portuguesa [P.1](#)
Legislação União Europeia [P.2](#)
Legislação Internacional [P.2](#)

LIFE SCIENCES

DESTAQUES

LEGISLAÇÃO PORTUGUESA

I. DIÁRIO DA REPÚBLICA

Lei n.º 25/2016 - Diário da República n.º 160/2016, Série I de 2016-08-2275180114 - Assembleia da República - Regula o acesso à gestação de substituição, procedendo à terceira alteração à **Lei n.º 32/2006**, de 26 de julho (procriação medicamente assistida).

Decreto-Lei n.º 49/2016 - Diário da República n.º 161/2016, Série I de 2016-08-2375171225 - Saúde - Estabelece o regime jurídico do Conselho Nacional de Saúde.

▶ SPMS

Aviso de prorrogação de prazo n.º 843/2016 - Diário da República n.º 161/2016, Série II de 2016-08-23 - SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. - Acordo quadro para fornecimento de ligaduras medicadas, fixação e proteção, às Instituições e Serviços do Serviço Nacional de Saúde.

Aviso de prorrogação de prazo n.º 844/2016 - Diário da República n.º 161/2016, Série II de 2016-08-23 - SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. - Medicamentos anestésicos e relaxantes musculares.

Aviso de prorrogação de prazo n.º 845/2016 - Diário da República n.º 161/2016, Série II de 2016-08-23 - SPMS -

Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. - Medicamentos do aparelho digestivo.

▶ Concursos

Anúncio de procedimento n.º 5231/2016 - Diário da República n.º 160/2016, Série II de 2016-08-22 - Centro Hospitalar do Algarve, E. P. E. - 21 3130/2016- Medicamentos albumina humana e imunoglobulina humana normal.

Anúncio de procedimento n.º 5249/2016 - Diário da República n.º 161/2016, Série II de 2016-08-23 - Centro Hospitalar do Algarve, E. P. E. - Aquisição de material de oftalmologia.

Anúncio de procedimento n.º 5262/2016 - Diário da República n.º 161/2016, Série II de 2016-08-23 - Centro Hospitalar Lisboa Norte, E. P. E. - 172A000001 - Aquisição de compressas para 2017.

Anúncio de procedimento n.º 5336/2016 - Diário da República n.º 164/2016, Série II de 2016-08-26 - Hospital Distrital de Santarém, E. P. E. - Aquisição solução aplicacional para pneumologia.

Anúncio de procedimento n.º 5342/2016 - Diário da República n.º 164/2016, Série II de 2016-08-26 - Associação Oncológica do Algarve - Aquisição de

equipamentos para rastreio do cancro da mama do algarve.

II. ACSS

Circular Informativa nº 26 de 23/08/2016 - Parametriação da plataforma Sistema de Atribuição de Produtos de Apoio –SAPA.

LEGISLAÇÃO UNIÃO EUROPEIA

I. JORNAL OFICIAL DA UNIÃO EUROPEIA

Regulamento (UE) 2016/1411 da Comissão, de 24 de agosto de 2016, que recusa autorizar determinadas alegações de saúde sobre os alimentos que não referem a redução de um risco de doença ou o desenvolvimento e a saúde das crianças.

Regulamento (UE) 2016/1412 da Comissão, de 24 de agosto de 2016, que recusa autorizar uma alegação de saúde sobre os alimentos que refere a redução de um risco de doença.

Regulamento (UE) 2016/1413 da Comissão, de 24 de agosto de 2016, que altera o Regulamento (UE) n.º 432/2012 que estabelece uma lista de alegações de saúde permitidas relativas a alimentos que não referem a redução de um risco de doença ou o desenvolvimento e a saúde das crianças.

Regulamento (UE) 2016/1416 da Comissão, de 24 de agosto de 2016, que altera e retifica o Regulamento (UE) n.º 10/2011 relativo aos materiais e objetos de matéria plástica destinados a entrar em contacto com os alimentos.

▶ Autorizações de Introdução no Mercado

Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de julho de 2016 a 31 de julho de 2016 [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 julho de 2016 a 31 de julho de 2016 (Decisões adotadas nos termos do artigo 34.º da Directiva 2001/83/CE ou do artigo 38.º da Directiva 2001/82/CE).

II. EUROPEAN MEDICINES AGENCY

Nationally authorized medicinal product: Furosemide / spironolactone PSUSA/00001493/201512

LEGISLAÇÃO INTERNACIONAL

I. U.S. FOOD AND DRUG ADMINISTRATION

▶ Marketing of first-of-kind computerized cognitive tests to help assess cognitive skills after a head injury

The **U.S. FDA** permitted marketing of two new devices to assess a patient's cognitive function immediately after a suspected brain injury or concussion. The Immediate Post-Concussion Assessment and Cognitive Testing (ImPACT) and ImPACT Pediatric are the first medical devices permitted for marketing that are intended to assess cognitive function following a possible concussion. They are intended as part of the medical evaluation that doctors perform to assess signs and symptoms of a head injury. The device is manufactured by ImPACT Applications, located in Pittsburgh, Pennsylvania.

Esta Newsletter destina-se a ser distribuída entre Clientes e Colegas, não devendo a informação nela contida ser usada para qualquer outro fim ou reproduzida, no seu todo ou em parte, sem a expressa autorização da SRS. Caso deseje obter esclarecimentos adicionais sobre este assunto contacte-nos: marketing@srslegal.pt.

