

LIFE SCIENCES

DESTAQUES

LEGISLAÇÃO PORTUGUESA

I. DIÁRIO DA REPÚBLICA

Resolução do Conselho de Ministros n.º 56/2017 - Diário da República n.º 86/2017, Série I de 2017-05-04 - Presidência do Conselho de Ministros - Aprova a classificação atribuída ao Instituto de Proteção e Assistência na Doença, I. P. (ADSE, I. P.)

Portaria n.º 153/2017 - Diário da República n.º 86/2017, Série I de 2017-05-04 - Saúde - Define os Tempos Máximos de Resposta Garantidos (TMRG) no Serviço Nacional de Saúde para todo o tipo de prestações de saúde sem caráter de urgência e aprova e publica a Carta de Direitos de Acesso aos Cuidados de Saúde pelos Utentes do SNS

Despacho n.º 3796-A/2017 - Diário da República n.º 87/2017, 1º Suplemento, Série II de 2017-05-05 - Saúde - Gabinete do Ministro - Estabelece disposições sobre a rentabilização dos equipamentos e dos recursos humanos do Serviço Nacional de Saúde e a subcontratação a entidades externas

▶ SPMS

Anúncio de procedimento n.º 3616/2017 - Diário da República n.º 86/2017, Série II de 2017-05-04 - SPMS - Serviços Partilhados do Ministério da Saúde, E. P. E. - CP 2017/210 - Acordo Quadro para Fornecimento de

Dispositivos Médicos de Saúde Oral às Instituições e Serviços do Serviço Nacional de Saúde

▶ Concursos

Anúncio de procedimento n.º 3515/2017 - Diário da República n.º 84/2017, Série II de 2017-05-02 - Centro Hospitalar Vila Nova de Gaia - Espinho, E. P. E. - CP n.º 5019717 - Aquisição de Diverso Material Administrativo

Anúncio de procedimento n.º 3516/2017 - Diário da República n.º 84/2017, Série II de 2017-05-02 - Centro Hospitalar Vila Nova de Gaia - Espinho, E. P. E. - Anéis e Válvulas para Cirurgia Valvular Cardíaca

Anúncio de procedimento n.º 3518/2017 - Diário da República n.º 84/2017, Série II de 2017-05-02 - Centro Hospitalar de Lisboa Central, E. P. E. - 1-2.0135/17 - Cateteres de Balão, Com Droga, para Angioplastia Periférica

Anúncio de procedimento n.º 3519/2017 - Diário da República n.º 84/2017, Série II de 2017-05-02 - Centro Hospitalar de Lisboa Central, E. P. E. - 1-2.0134/17 - Cateteres de Balão, Sem Droga, para Angioplastia Periférica

Anúncio de procedimento n.º 3520/2017 - Diário da República n.º 84/2017, Série II de 2017-05-02 - Unidade Local de Saúde do Alto Minho, E. P. E. - Empreitada de

AVAC no Serviço de Esterilização do Hospital de Santa Luzia em Viana do Castelo

Anúncio de procedimento n.º 3568/2017 - Diário da República n.º 85/2017, Série II de 2017-05-03 - Centro Hospitalar Vila Nova de Gaia - Espinho, E. P. E. - CP n.º 2027117 - Aquisição de Material para Eletrofisiologia Convencional

Anúncio de procedimento n.º 3592/2017 - Diário da República n.º 86/2017, Série II de 2017-05-04 - Hospital Distrital de Santarém, E. P. E. - Concurso Público N.º 120029/2017 - Packs para injeção intraocular

II. INFARMED

Comunicado de Imprensa - Módulo de e-learning para formação sobre notificação de Reações Adversas a Medicamentos

III. ACSS

Circular Informativa n.º9/2017/ACSS - Internato Médico e Serviço de Urgência

Circular Normativa n.º7/2017 | Anexo – Manual de Consolidação de Contas 2016 - Encerramento de contas do exercício de 2016 – informação complementar para a consolidação de contas do Ministério da Saúde. Este documento contém ainda, em anexo, o Manual de Consolidação de Contas 2016.

Circular Normativa n.º 8/2017/CNCP/ACSS - Definição dos critérios de referenciação de utentes para as UCP-RNCCI e clarificação dos procedimentos relativos a situações de prorrogação de internamento, mobilidade e alta para estas unidades, recursos humanos e requisitos técnicos.

Circular Informativa Conjunta n.º8/2017/ACSS/SPMS/INFARMED - Participação excepcional – Portaria n.º 141/2017, de 18 de abril

LEGISLAÇÃO UNIÃO EUROPEIA

I. JORNAL OFICIAL DA UNIÃO EUROPEIA

Regulamento (UE) 2017/752 da Comissão, de 28 de abril de 2017, 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 (1)

Regulamento de Execução (UE) 2017/753 da Comissão, de 28 de abril de 2017, que renova a aprovação da substância ativa cialofope-butilo, em conformidade com o Regulamento (CE) n.º 1107/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo à colocação dos produtos fitofarmacêuticos no mercado, e que altera o anexo do Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 da Comissão (1)

Regulamento de Execução (UE) 2017/755 da Comissão, de 28 de abril de 2017, que renova a aprovação da substância ativa mesossulfurão em conformidade com o Regulamento (CE) n.º 1107/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho relativo à colocação dos produtos fitofarmacêuticos no mercado e que altera o anexo do Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 da Comissão (1)

Regulamento (UE) 2017/745 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos, que altera a Diretiva 2001/83/CE, o Regulamento (CE) n.º 178/2002 e o Regulamento (CE) n.º 1223/2009 e que revoga as Diretivas 90/385/CEE e 93/42/CEE do Conselho (1)

Regulamento (UE) 2017/746 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 5 de abril de 2017, relativo aos dispositivos médicos para diagnóstico in vitro e que revoga a Diretiva 98/79/CE e a Decisão 2010/227/UE da Comissão (1)

II. EUROPEAN COMMISSION

Notice to marketing authorisation holders of centrally authorised medicinal products concerning the United Kingdom's notification pursuant to Article 50 of the Treaty on European Union

III. EUROPEAN MEDICINES AGENCY

▶ UPDATES

Article 31 referrals, [Factor VIII](#) (updated)

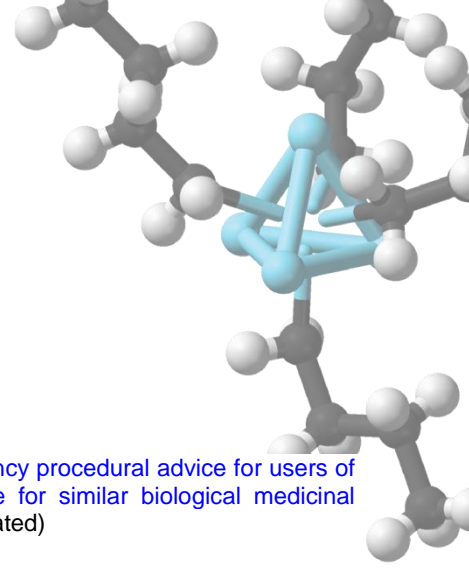
[Role of pharmacokinetics in the development of medicinal products in the paediatric population](#) (updated)

List of nationally authorized medicinal products:

[Trimetazidine - PSUSA/00003043/201608](#)

[Meloxicam - PSUSA/00010474/201607](#)

▶ REPORTS



▶ SCIENTIFIC GUIDELINES

Concept paper on a guideline on the evaluation of medicinal products indicated for treatment of influenza, draft: consultation open

Concept paper on the revision of the guideline on the role of pharmacokinetics in the development of medicinal products in the paediatric population, draft: consultation open

▶ REGULATORY GUIDELINES

European Medicines Agency procedural advice for users of the centralised procedure for similar biological medicinal product applications (track changes) (updated)

European Medicines Agency procedural advice for users of the centralised procedure for similar biological medicinal product applications (updated)

IV. HEADS OF MEDICINES AGENCIES

'Blue-box' requirements - Additional information on labelling/package leaflet that may be required nationally in accordance with Articles 57 and 62 of Directive 2001/83/EC

Position paper on the use of the Quick Response (QR) codes to provide information about the medicinal product.

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.

