

2006

2º Estatuto do Medicamento e passagem a Autoridade Nacional

Marca uma profunda mudança no setor do medicamento, nas áreas do fabrico, controlo da qualidade, segurança e eficácia, introdução no mercado e comercialização dos medicamentos para uso humano. Além disso, estas alterações foram vitais para a execução de uma estratégia adequada a nível europeu.

Parceria com a PharmaPortugal

Parceria que visa promover a exportação e internacionalização das empresas farmacêuticas com sede em Portugal.

Presidente do Infarmed eleito primeiro *chair*

Criação do HMA Management Group no quadro da rede de autoridades do medicamento da União Europeia (HMA-Heads of Medicines Agencies).

2007

Presidência Portuguesa da UE

O Infarmed foi responsável pela organização e/ou realização de 14 reuniões de diferentes comités e grupos de trabalho, como foi o caso da reunião dos *Heads of Medicines Agencies*, na Madeira.

Destaca-se ainda a Conferência "*Pharmaceutical Innovation: A new R&D strategy in the EU*", que reuniu, durante dois dias em Viseu, os principais protagonistas do mundo do medicamento, desde cientistas, reguladores, profissionais de saúde e representantes dos doentes.

Código Hospitalar Nacional de Medicamentos

Portaria n.º 155/2007, de 31 de janeiro - Criação do Código Hospitalar Nacional de Medicamentos para uniformizar a informação relativa aos medicamentos utilizados nos hospitais e noutros serviços do Serviço Nacional de Saúde.

2008

Acreditação do Laboratório

A avaliação externa do processo de acreditação é realizada pelo Instituto Português da Qualidade (IPAC) e inclui 28 métodos analíticos na matriz de competências com descrição flexível global, em medicamentos e matérias-primas, e 53 ensaios no âmbito de descrição fixa para medicamentos, medicamentos derivados do plasma humano, imunoglobulinas humanas, albuminas humanas, matérias-primas, dispositivos médicos e produtos cosméticos.

2011