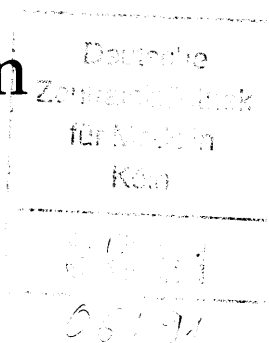


Aktuelles Nachrichten Info-Börse



pharmind Aspekte

Rahner, E. 809
Wann sind die Rahmenbedingungen des Pharmastandorts Deutschland wieder kalkulierbar? / Task Force legt dem Bundeskanzler Empfehlungen vor

pharmind Streiflichter

Fink-Anthe, C. 812
Standortdiskussion aller Orten

pharmind Aus Wissenschaft und Forschung

Reitz, M. 815
Diagnose durch die Kunst

pharmind Sonderberichte

BAH 818
Innovation und Tradition, Flexibilität und Stabilität / Rede des BAH-Vorsitzenden Johannes Burges anlässlich eines Festaktes am 24. Juni 2004 in Bonn-Bad Godesberg

BPI 823
Das Jahr Eins des GKV-Modernisierungsgesetzes, Zwischenbilanz und Ausblick / Rede von Dr. Bernd Wegener, Vorsitzender des Bundesverbandes der Pharmazeutischen Industrie e.V., anlässlich der Hauptversammlung am 15. Juni 2004 in Berlin

pharmind Arzneimittelsicherheit

Sickmüller, B. 827
Arzneimittel-Schnellinformationen des BfArM

pharmind Aktuelles

Kroth, E. 829
BfArM im Dialog zur Pharmakovigilanz / Bericht von einer Veranstaltung der Reihe „BfArM im Dialog“ am 4. Mai 2004 in Bonn

IMS HEALTH: Aktuelle Daten zum GKV-Arzneimittelmarkt in Deutschland 831

pharmind Info-Börse

Allgemeines 833

pharmind In Wort und Bild

Karin Dorrepaal · Elmar Ernst · Umberto Filippi · 833
Hans Rainer Hoffmann · Altana · LTS Lohmann
Therapie-Systeme · ALTANA Pharma Preis ·
Boehringer Ingelheim FENS Research Award ·
Master of Drug Regulatory Affairs

pharmind Veranstaltungshinweise

837

Arzneimittelwesen Gesundheitspolitik Industrie und Gesellschaft

pharmind Arzneimittelwesen

Schuler, C., Dilger, M. 843
Festbeträge für patentgeschützte Arzneimittel in Deutschland / Gesetzlich verordneter Umsatzrückgang und die europäische Sicht / Teil 2

pharmind Fachthemen

Rank, E., Scheuermann, H.-J., Wozniowski, T., 848
Müller, R. H.
Einblick in die Organisation von Managementsystemen im Bereich der Produktion chemisch-pharmazeutischer Unternehmen in Deutschland / Teil 1: Qualitätsmanagementsysteme

pharmind europarm®

Friese, B. 853
EMA and EU Commission – Topical News /
Review of European Pharmaceutical Legislation –
Essential Amendments to General Provisions,
System of Marketing Authorisation Procedures,
Structure of the Agency and Centralised Procedure / Part II: Essential Changes in the Mutual Recognition and Introduction of a Decentralised Procedure