

Aktuelles Nachrichten Info-Börse

pharmind Aspekte

Postina, T. 747
Probleme mit Arzneimittel-Höchstbeträgen

pharmind Streiflichter

Geursen, R. G. 749
Initiative „Innovative Arzneimittel“

pharmind Aus Wissenschaft und Forschung

Reitz, M. 752
Pseudogene

pharmind Aktuelles

IMS HEALTH: Aktuelle Daten zum GKV-Arzneimittelmarkt in Deutschland 755

pharmind In Wort und Bild

Wolfgang Späth · Wallhäußer-Preis 758

pharmind Veranstaltungshinweise

759

Im Fokus dieser Ausgabe

Klinische Prüfung

Artikel hierzu siehe Seiten 785.

Arzneimittelzulassung

Artikel hierzu siehe Seiten 775, 778, 781 und 811.

Arzneimittelwesen Gesundheitspolitik Industrie und Gesellschaft

pharmind Gesundheitswesen

Sickmüller, B., Lietz, C. 765
Aktuelles aus dem Gemeinsamen Bundesausschuss (G-BA) und dem Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) / Ausgestaltung von Methoden und Kriterien der Nutzen- und Kosten-Nutzen-Bewertung nach der Neufassung der §§ 35 b, 139 a SGBV

pharmind Arzneimittelwesen

Anhalt, E. 768
Aufgaben und Verantwortungsbereiche des Informationsbeauftragten / Neue Regularien zur Werbung und Kennzeichnung der Ausstattungsmaterialien

Jahnel, D. 772
Maßnahmen gegen den Internet-Handel mit gefälschten Medikamenten / Bekämpfung von Marken- und Produktpiraterie durch Internet-Agenten

pharmind Fachthemen

Franken, A. 775
Das PharmNet-Projekt in Deutschland / Portal zur Reduktion der Papierflut bei Zulassung und Pflege von Arzneimitteln sowie zur Vereinfachung der Verfahren zwischen Behörden und Industrie

Franken, A. 778
Die europäischen Telematik-Projekte der EMEA – Sachstand und Perspektiven

Bergsteiner, T., Neurauder, G., Schoepke, O. 781
Digitale Arzneimittelzulassung / Harmonisierte Verfahren fördern internationale Wettbewerbsfähigkeit der europäischen Pharmaindustrie und beschleunigen Time-to-Market-Prozesse

Harmsen, S. 785
Electronic Document Management in Clinical Research

pharmind GMP / GLP / GCP

Heinrich, C., Hertlein, M. Krull, S., Linz, T., Opitz, U.-A., Schwamberger, J., Woltmann, F. 791
Elektronische Archivierung von Papierdokumenten

Throm, S. 795
EN ISO 15378 Primärverpackungen für Arzneimittel / Besondere Anforderungen für die Anwendung von ISO 9001:2000 entsprechend der Guten Herstellungspraxis (GMP)