

PharmR Pharma Recht

3/2007

S. 89–132

29. Jahrgang

31. März 2007

Fachzeitschrift für das gesamte Arzneimittelrecht

Offizielles Organ des Deutschen Pharma Recht Tages

Herausgegeben von

RA Peter von Czetztritz, RA Dr. Thilo Räßle und RA Dr. Frank A. Stebner

In Zusammenarbeit mit der Forschungsstelle für Pharmarecht der Philipps-Universität Marburg

Schriftleitung: Peter Hoffmann, Oberfeldstraße 29, 60439 Frankfurt am Main und
RA Dr. Rolf-Georg Müller, LL.M., Wilhelmstraße 9, 80801 München

Inhaltsverzeichnis 1/2007

Aufsätze

- Dr. Peter Dieners und Maria Heil*, Das GKV-Wettbewerbsstärkungsgesetz –
Stärkung oder Einschränkung des Wettbewerbs im Arzneimittelmarkt?
(Teil 1) 89
- Burkhard Sträter und Dr. Heike Wachenhausen*, Meldung von
Nebenwirkungen aus klinischen Studien an Ethik-Kommissionen
Umfang der Meldepflicht – Gebühren für die Bewertung? 95
- Dr. Axel Sander*, Checkliste zum FSA-Kodex 101
- Dr. Heinz-Uwe Dettling*, Noch einmal: Abgrenzung von Arzneimitteln
und Medizinprodukten
– Erwiderung auf Anhalt/Lücker/Wimmer, PharmR 2007, 45 ff. – 104

Rechtsprechung

- BVerwG 20.12.2006 3 B 17/06 Zur Zulässigkeit der
Anordnung eines
differentialdiagnostischen
Hinweises bei der
Zulassung traditioneller
Arzneimittel nach
§ 109a AMG
mit Anmerkung von
Dr. Herman Josef Pabel 110
- BGH 19.12.2006 X ZR 236/01 Verabreichung einer für
die Behandlung einer
bestimmten Krankheit
vorgesehenen Medizin als
solche ist ein
therapeutisches Verfahren
zur Behandlung des
menschlichen Körpers 111
- LG Ulm 16.01.2007 10 O 157/06 Nutzung des soziales
Engagements für
geschäftliche Zwecke 119