

Aktuelles Nachrichten Info-Börse

pharmind Aspekte

Postina, T.
Pharmagroßhandel: Wird's der Staat richten?

pharmind Streiflichter

Geursen, R.
Ein Jahr ohne Dynamik

pharmind Aus Wissenschaft und Forschung

Reitz, M.
Freier Sauerstoff und Lebensentwicklung

pharmind Aktuelles

IMS HEALTH: Aktuelle Daten zum GKV-Arzneimittelmarkt in Deutschland

pharmind In Wort und Bild

Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e. V. (BPI)

pharmind Veranstaltungshinweise

■ IM FOKUS DIESER AUSGABE

Analytik
Steril- und Reinraumtechnik
Artikel siehe hierzu Seiten 334 und 345

Arzneimittelwesen Gesundheitspolitik Industrie und Gesellschaft

pharmind Pharma-Marketing

181 Gassner, U. M., Rieß, F. 204
Die Neuregelung der Patienteninformation und ihre Auswirkung auf Marketingstrategien / Das Leitbild der EU-Kommission im „Pharmapaket“ 2008: ein besser informierter und dadurch mündiger Patient

pharmind Fachthemen

184 Festel, G., Boutellier, R. 210
Steigerung der Innovationsfähigkeit bei mittelständischen Pharmaunternehmen durch alternative Finanzierungsmöglichkeiten

191 Floether, F. U. 218
Offshoring of Chemical-Pharmaceutical Research & Development towards Asia / Status quo, insights, opportunities, and challenges / Part 2

pharmind GMP/GLP/GCP

194 Wolf, B., Plenz, E., Ruppert, T. 228
Genehmigung von klinischen Prüfungen in Deutschland / Qualitative Erfahrungen mit dem Genehmigungsverfahren für klinische Prüfungen bei den deutschen Bundesoberbehörden / Ergebnisse einer Umfrage bei forschenden Arzneimittelherstellern

196 Unger-Bady, M. 242
Sicherstellung von Regulatorischer Compliance bei der Herstellung und Freigabe von Arzneimitteln

pharmind europharm®

Natz, A., Heck, M. 249
Pharmarelevante Gesetzgebungsaktivitäten der EU im Jahre 2009 / Pharmaceutical Package, grenzüberschreitende Gesundheitsvorsorge, Health Claims

International Association for Pharmaceutical Technology (APV e.V.) 258
Evaluation of Bioequivalence of Drug Products / Position Statement of the International Association for Pharmaceutical Technology (APV e.V.) on the Draft Guideline on the Investigation of Bioequivalence by the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP)