

MPJ-Jahresregister 1996

Das Jahresregister ist unter 5 Rubriken alphabetisch geordnet.
1. Zahl = Heftnummer, 2. Zahl = Seite. MPG = Medizinproduktegesetz, MP = Medizinprodukte

Stichwortregister	
Benannte Stellen, Erfahrungsaustausch, 3 / 16, Auflistung, 3 / 34	Hersteller, 3 / 29
Betreibervorschriften, 1 / 21	Innovationskreis Medizintechnik, 1 / 17
Biomedizin, Menschenrechtskonvention zur, 4 / 9	Inverkehrbringen, 2 / 4
BVMed, 3 / 21	ISO/TC 210, 1 / 11, 2 / 7
CE-Kennzeichnung Qualitätskennzeichen für MP, 3 / 24	Kanada, größte Handelszone der Welt, 3 / 18
Datenbanken, DIMDI, 1 / 5	Kondome, europäische Norm ratifiziert, 2 / 15
Deutsche Elektrotechnische Kommission im DIN und VDE, DKE, 4 / 14	Konformitätsbewertung, 1 / 18, 21
DIMDI – datenbankgestütztes Informationssystem für MP, 1 / 5	Krankenhausapotheke, Kompetenzzentrum für die MPversorgung, 4 / 3
DIN EN 46001, DIN EN 46002, 3 / 11	Krankenhäuser – Krankenhausapotheke, Kompetenzzentrum für die MPversorgung, 4 / 3 – Krankenhaus-Report 96, 4 / 17 – Kommission f. Krankenhaushygiene u. Infektionsprävention, 2 / 18 – Qualitätsmanagement, 3 / 23 – Telemedizin, 1. digitale Klinik, 4 / 18 – Überblick über Krankenhauslandschaft, 4 / 17 – Zertifizierungswelle nicht richtig, 2 / 12
DIN-Tagung 96, 1 / 15	Latexhaltige MP, Bedeutung, 4 / 22
Elektromedizinische Industrie, 2 / 14	Medizinprodukte – Anerkennung bei der Konformitätsbewertung, 1 / 18 – Betreibervorschriften, 1 / 21 – CE-Kennzeichnung / Qualitätskennzeichen für MP, 3 / 24 – DIMDI – Informationssystem für MP, 1 / 5 – Ethikkommissionen, 3 / 37 – Inverkehrbringen, 2 / 4 – Krankenhausapotheke / Kompetenzzentrum für MPversorgung, 4 / 3 – Konformitätsbewertung, 1 / 18, 21 – Bedeutung latexhaltiger MP, 4 / 22
Elektromedizinische Normung im DKE, 4 / 14	Meldesystem für MP, 3 / 20
„Elektrosmog“ – elektromagnetische Umweltverträglichkeit, 2 / 9	Mehrfachinfusion / Innovation, 4 / 21
Ethikkommissionen für MP, 3 / 37	Medizintechnik – Standort Deutschland, 1 / 2 – als Wirtschaftsfaktor 1 / 17 – wohin geht die Medizintechnik – Beispiele technologischer Trends, 3 / 3
Europa – europäische Normungsprojekte zum Strahlenschutz, 1 / 13 – Medizintechnik als Wirtschaftsfaktor, 1 / 17 – Anerkennung bei der Konformitätsbewertung, 1 / 18 – Forschungsförderung in Europa, 1 / 22 – Strahlenschutz, Stellungnahme EU-Kommission, 2 / 11 – ERP-Innovationsprogramm, 2 / 18	Medizintechniker, Mittler im Krankenhaus, 2 / 3
	Menschenrechtskonvention zur Biomedizin, 4 / 9
	Normenreihe ISO 9000, 3 / 10
	Öko-Audit, 3 / 22
	Outsourcing, 4 / 24
	Qualitätssicherung – internationale Harmonisierung, 2 / 12 – Vereinbarung zwischen Endherstellern und Zulieferern, 2 / 16
	Resterilisation, 3 / 13
	Risikoanalyse, 3 / 27
	Risikomatrix, für Risikoanalyse, 3 / 27
	Röntgenverordnung, MPG/ RöV, 2 / 10
	Röntgeneinrichtungen, MPG/ RöV, 2 / 10
	Sterilisieren – im Krankenhaus, 1 / 15 – Sterilisation von MP, 3 / 13
	Strahlenschutz – europäische Normungsprojekte 1 / 13 – Stellungnahme EU-Kommission, 2 / 11
	Telemedizin – Aufbruch in die digitale Medizin, 4 / 18 – Fiktion oder Realität? 4 / 19 – in der Neurochirurgie, 2 / 8 – 3. TeleMedizin Symposium, 3 / 15
	TÜV, 3 / 22
	VDE Prüf- und Zertifizierungsinstitut, 1 / 16
	Verband der Krankenhausdirektoren, 3 / 23
	Vertreiber, 2 / 4
	Zertifizierung – Erste Praxis und Apotheke zertifiziert, 4 / 24 – Zertifizierungswelle nicht richtig, 2 / 12
	Normen
	CENELEC TC 62, 4 / 15
	DIN EN 46001, DIN EN 46002, 3 / 11
	DIN/BÄK: Zusammenarbeit beschlossen, 4 / 20
	DKE, Aufgaben, 4 / 14
	Elektromedizinische Normung, 4 / 15
	europäische Normungsprojekte zum Strahlenschutz, 1 / 13
	Informationen zur Normung, 1 / 9, 2 / 5, 3 / 8, 4 / 12
	ISO/TC 210, 1 / 11, 2 / 7
	Kondome, europäische Norm ratifiziert, 2 / 15
	Normenreihe ISO 9000, 3 / 10

Aus den Behörden

Betreiberverordnung zur
Stellungnahme, 1 / 30

Benannte Stellen, Teil (4), 3 / 34

BfArM, Nummern zur Risiko-
meldung, 1 / 30

BSE-Verordnung zu MP, 3 / 36

Ethikkommissionen für MP,
3 / 37

Ionisierende Strahlung,
EG-Richtlinie, 3 / 36

Schweiz: Richtlinie für MP
übernommen, 2 / 21

Verschreibungs- und Apothe-
kenpflicht von MP
(Entwürfe), 3 / 36

Ämtliche Mitteilungen

MPG-BSE-Verordnung, 3 / 38

Verordnung über Vertriebswege
für MP, Entwurf, 4 / 30

Verordnung über die Verschrei-
bungspflicht von MP, Entwurf,
4 / 30

Autorenregister

Anselmann, Norbert, 1 / 18,
2 / 12

Baehr, Dr. Michael, 4 / 3

Clarotti, Giorgio, 1 / 22

Dehm, Johannes, 4 / 14

Döring-Scholz, Birgit, 2 / 16

Graf, Dipl.-Phys. Dr. Hansjörg,
2 / 10

Herfurth, Gerd, 1 / 11, 2 / 7,
2 / 15, 3 / 10

Hilscher, Gottfried, 1 / 16

Koch, Dr. Hans Uwe, 4 / 22

Lange, Donka, 4 / 22

Lehmann, Bernd, 1 / 13

Lütkes, Stefan, 3 / 22

McNamara, K. David, 3 / 18

Mentges, Gerhard, 4 / 3

Pinkwart, Dr. rer. nat.

Christoph, 3 / 16

Ramelet, Dr. Jean-Bernard,
2 / 22

Rothballer, Prof. Wolfgang,
3 / 27

Schierholz, Dr. Dr. Jörg-
Michael, 4 / 22

Schorn, Dr. Gert, 1 / 19, 2 / 4,
3 / 13, 3 / 24, 4 / 19

Schröder, Adolf, 4 / 16

Schwanbom, Prof. Erik, 3 / 27

Schwendel, Volker, 2 / 3

Schwing, Claus, 2 / 8, 4 / 18

Späth, Lothar, 1 / 2

Spreng, Dr.-Ing. physiol. habil.
Manfred, 3 / 3

Stephan, Joachim, 1 / 9, 2 / 5,
3 / 8, 4 / 12

Stöber, Werner, 1 / 5

Winter, Dr. Stefan, 4 / 9