

MPJ-Jahresregister 2000

Das Jahresregister ist unter 5 Rubriken alphabetisch geordnet.

1. Zahl = Heftnummer, 2. Zahl = Seite. MPG = Medizinproduktegesetz, MP = Medizinprodukte

Stichwortregister

- Amalgam**
- Rechtsprechung zum Medizinproduktrecht, 2 / 35; Thema: Gesundheitsgefährdung durch Amalgamfüllung, Aufklärungspflicht eines Zahnarztes und Schadenersatz nach § 823 BGB;
- Aufbereitung**
- Wiederaufbereitung / Einmalprodukte – nur mit validiertem Nachweis, 2 / 49;
 - Nachgefragt (bei Dr. Schorn), Aufbereitung von Einmalmedizinprodukten, Absprache zwischen Hersteller und Aufbereiter? 1 / 17
 - von Ballonkathetern als externe Dienstleistung, 4 / 102
- Baltmedica, deutsche MP auf der Baltmedica, 4 / 104**
- Betreiberverordnung**
- messtechnische Kontrollen, anzeige- oder genehmigungspflichtig? 2 / 43
 - BMG: Keine Kontrollgebühren in MPBetriebV vorgesehen (zum Beitrag messtechnische Kontrollen), 2 / 43
 - Informationsdefizite zur BetriebV, 2 / 50
- Bilaterale Abkommen Schweiz – EU, 2 / 46**
- Brustimplantate**
- Anforderungen an Ärzte, 2 / 41
- Buchbesprechung**
- Wettbewerbsrecht im Gesundheitswesen, 3 / 73
- Bundesfachverband Medizinprodukteindustrie**
- BVMed, (siehe Verbände)
- CE-Kennzeichnung**
- Forschung mit CE-gekennzeichneten MP (nach den Vorschriften der Strahlenschutzverordnung und der Röntgenverordnung, 3 / 67
 - Krankenkassen ignorieren CE-Kennzeichnung, 4 / 100
- CT-Untersuchung**
- neue CT-Generation auf dem Vormarsch, 1 / 13
 - Koronar-CT: Schritt zur Früherkennung der Arteriosklerose, 3 / 74
 - Kardio-CT im Aufwind, 3 / 75
- Deutsche Krankenhausgesellschaft**
- (siehe Verbände)
- Duales System Deutschland, Entsorgung wird billiger, 3 / 69**
- DIMDI**
- Zebet, 2 / 55
 - Jubiläum, 4 / 103
- DVMT, Dachverband medizinische Technik, messtechnische Kontrollen, anzeige- oder genehmigungspflichtig? 2 / 43**
- Digitalisierung im Krankenhaus**
- Überwindung heterogener Rechnerwelten, 2 / 47
- EAN 128-Standards empfohlen, 4 / 107**
- Editorial**
- Neue Konzeption: Spielball der Interessen? 2 / 31
 - Generalangriff auf Medizinproduktewesen 4 / 94
- E-Commerce**
- E-Commerce im Gesundheitswesen, 3 / 62
 - EG-Richtlinie zu E-Commerce, 3 / 86
- Einmalprodukte**
- (siehe Aufbereitung)
- EU-Kommission:**
- Anforderungen an Zwischenprodukte, 4 / 99
 - Vorsicht bei Weichmachern in MPn, 4 / 101
- Forschung**
- Forschung mit CE-gekennzeichneten MP (nach den Vorschriften der Strahlenschutzverordnung und der Röntgenverordnung), 3 / 67
- EU-Kommission**
- Umorganisation bei MP und Arzneimitteln, 1 / 23
- Forum Deutsche Medizintechnik, Investitionen überfällig, 1 / 16, 2 / 54**
- F + O, Verband der deutschen feinmechanischen und optischen Industrie, Fachverband Medizintechnik, (siehe Verbände)
- Globale Harmonisierung**
- Konferenz zur Globalen Harmonisierung (GHTF), 4 / 96
- Hersteller**
- (siehe auch Verbände)
- Forum Deutsche Medizintechnik, Investitionen überfällig, 1 / 16
 - Jahrtausendwechsel erfolgreich gemeistert, 1 / 15
- Hilfsmittelversorgung**
- Zentren für, 4 / 100
 - Urteil zum Hilfsmittelverzeichnis, 4 / 100
- In-Vitro-Diagnostika**
- aus den Behörden: Verordnung zu In-Vitro-Diagnostika nach dem Arzneimittelrecht, 2 / 57
 - Bekanntmachung zur EG-Richtlinie über In-Vitro-Diagnostika (98 / 79 / EG), Übergangsweges Vorgehen bis zur Umsetzung im Medizinproduktrecht, 3 / 90
 - Benannte Stellen für In-Vitro-Diagnostika; 4 / 112
- Intranet**
- im Krankenhaus, 2 / 48
- Jahreswechsel 2000**
- Jahrtausendwechsel erfolgreich gemeistert, 1 / 15
- Klinische Prüfung**
- Klinische Prüfung und Normungssituation aus ärztlicher Sicht, 1 / 2
- Krankenhäuser**
- WIdO-Krankenhausreport 99, 1 / 16
- Krankenhauskapazitäten, Abbau setzt sich fort, 1 / 16
 - Überwindung heterogener Rechnerwelten, 2 / 47;
 - Intranet im Krankenhaus, 2 / 48
- Krankenkassen**
- Beispiele aus der Praxis des medizinischen Dienstes der Krankenkassen: „Versagen von MP – ein Versagen des MPG?“, 2 / 44
- Medizinischer Bedarf**
- WIdO-Krankenhausreport '99, 1 / 16
- Medizintechnikhersteller**
- Medizintechnikunternehmen auf dem Sprung, 1 / 12
- Medizinprodukte**
- Neue EG-Richtlinie über Kombination von MP mit Blutprodukten, 1 / 21
 - Anforderung durch das MPG an Brustimplantate, 2 / 41;
 - Forschung mit CE-gekennzeichneten MP (nach den Vorschriften der Strahlenschutzverordnung und der Röntgenverordnung), 3 / 67
 - Studie „Die Bedeutung von MP im deutschen Gesundheitswesen“, 3 / 70
- Medizinprodukteagentur**
- Ist eine europäische Medizinprodukteagentur notwendig? (Editorial), 2 / 31
- Medizinproduktegesetz**
- Anforderung durch das MPG an Brustimplantate, 2 / 41;
 - MPG-TSE-Verordnung, 3 / 88
- Messtechnische Kontrollen**
- anzeige- oder genehmigungspflichtig? 2 / 43
 - BMG: Keine Kontrollgebühren in MPBetriebV vorgesehen (zum Beitrag messtechnische Kontrollen), 2 / 43
- MPJ-Herausgeberbeirat erweitert, 3 / 75**
- Nachgefragt ... (bei Dr. Schorn)**

- Aufbereitung von Einmalmedizinprodukten, Absprache zwischen Hersteller und Aufbereiter? 1 / 17; Überführung der EG-Richtlinie über In-Vitro-Diagnostika ins MPG, 2 / 34
- Normung**
 - Klinische Prüfung und Normungssituation aus ärztlicher Sicht, 1 / 2
 - ISO / IEC 14971 soll Harmonisierte europäische Norm werden, 1 / 7
 - Normenreihe ISO 9000, 3 / 80
 - Informationen zur Normung, 1 / 5; 2 / 39, 3 / 78, 4 / 108
- Österreich, Preise weiter unter Druck**, 1 / 19
- Prüfzeichen, Positionspapier vorgelegt**, 4 / 100
- Recht**
 - Rechtsprechung zum Medizinprodukterecht 1 / 9: Thema: Ordnungsverfügung nach § 27 Abs. 2 MPG, Status von Nicht-MP im MPG (Zahnweißer Kosmetika oder MP?); 2 / 35: Thema: Gesundheitsgefährdung durch Amalgamfüllung, Aufklärungspflicht eines Zahnarztes und Schadensersatz nach § 823 BGB; 4 / 115: Thema: Gesonderte Hinweise auf DIN-Normen und Zertifikate, die Bestandteil der CE-Kennzeichnung sind, in einem Werbeblatt
- Regierung**
 - Warnungen der Regierung vor Gesundheitsgefahren und entgegenstehende Grundrechte, 3 / 72
- Resterilisation** (siehe Aufbereitung)
- Röntgen-Computertomographen**
 - neue CT-Generation auf dem Vormarsch, 1 / 13
- Röntgenverordnung**
 - Forschung mit CE-gekennzeichneten MP (nach den Vorschriften der Strahlenschutzverordnung und der Röntgenverordnung, 3 / 67
- Schweiz**
 - bilaterale Abkommen Schweiz – EU, 2 / 46
- Spiral-CT**
 - neue CT-Generation auf dem Vormarsch, 1 / 13
- Sponsoring**
 - Viele Unklarheiten beim Sponsoring, 3 / 70
- Sonderzeichen**
 - „Neue Konzeption“ – Spielball der Interessen? (Editorial), 2 / 30
- Strahlenschutz**
 - Fachkunde für den Strahlenschutz, 3 / 64
 - Forschung mit CE-gekennzeichneten MP (nach den Vorschriften der Strahlenschutzverordnung und der Röntgenverordnung) 3 / 67
- VDE, Verband der Elektrotechnik, Elektronik, Informationstechnik, (siehe Verbände)**
- Verbände**
 - BVS, Bundesverband des Sanitätsfachhandels, 2 / 54
 - BIV, Bundesinnungsverband für Orthopädie-Technik, 3 / 85
 - Bundesfachverband Medizinprodukteindustrie, – Umsatzentwicklung, neuer Fachbereich, 1 / 18; Jahrtausendwechsel erfolgreich meistert, 1 / 15; Informationsdefizite zur BetriebV, 2 / 50; Wiederaufbereitung / Einmalprodukte – nur mit validiertem Nachweis, 2 / 49; Jahresumsatz 1999, 2 / 54; gegen europäische Medizinprodukteagentur, 4 / 99
 - DKG, Deutsche Krankenhausgesellschaft, – Jahrtausendwechsel erfolgreich meistert, 1 / 15
 - DVMT, Dachverband medizinische Technik, messtechnische Kontrollen, anzeige- oder genehmigungspflichtig? 2 / 43
- F + O, Verband der deutschen feinmechanischen und optischen Industrie, Fachverband Medizintechnik, Forum Deutsche Medizintechnik**, 1 / 18; 2 / 54;
 - Fachverband Augenoptik, 3 / 83
 - Forum Deutsche Medizintechnik, 1 / 17
 - VDE, Verband der Elektrotechnik, Elektronik, Informationstechnik, 3 / 64, Studie zur Mikrotechnik, 4 / 110
 - VdTÜV, Positionspapier zu Prüfzeichen, 4 / 100
 - ZVEI, Fachverband Elektromedizinische Technik, Forum Deutsche Medizintechnik, 1 / 18
- VfW, Vereinigung für Wertstoffrecycling**, 1 / 20
- Werbung**
 - Gesetz zur vergleichenden Werbung und zur Änderung wettbewerbsrechtlicher Vorschriften, 4 / 98
 - „Werbung für MP klarer regeln“, 4 / 98
- WIdO-Krankenhausreport 99**, 1 / 16
- Wiederverwendung** (siehe Aufbereitung)
- Zahnweißer**
 - Rechtsprechung zum Medizinprodukterecht, 1 / 9 (Thema: Ordnungsverfügung nach § 27 Abs. 2 MPG, Status von Nicht-MP im MPG)
- Normen**
 - Informationen zur Normung (deutsche, europäische und internationale, neue Normen und Normentwürfe), 1 / 5; 2 / 39; 3 / 78; 4 / 108
 - ISO / IEC 14971 soll Harmonisierte europäische Norm werden, 1 / 7; Normenreihe ISO 9000; 3 / 80
- Aus den Behörden**
 - Neue EG-Richtlinie über Kombination von MP mit Blutprodukten, 1 / 21
- Verordnung zu In-Vitro-Diagnostika nach dem Arzneimittelrecht**, 2 / 57
 - Interimsregelung für MPG, 3 / 85
 - EG-Richtlinie über MP / Blut verabschiedet, 3 / 85
 - EG-Richtlinie zu E-Commerce, 3 / 86
 - MPG-TSE-Verordnung, 3 / 88
 - Bekanntmachung zur EG-Richtlinie über In-Vitro-Diagnostika (98 / 79 / EG), übergangswises Vorgehen bis zur Umsetzung im Medizinprodukterecht, 3 / 90
 - Benannte Stellen für In-Vitro-Diagnostika; 4 / 112
 - Ablauf der Übergangsfrist für MP, 4 / 113
 - Neue Regelungen für Desinfektionsmittel, 4 / 114

Amtliche Mitteilungen

- Risiken aus MP, Bekanntmachung der Behörden der Länder, 2 / 59
- Bekanntmachung zur EG-Richtlinie über In-Vitro-Diagnostika (98 / 79 / EG), übergangswises Vorgehen bis zur Umsetzung im Medizinprodukterecht, 3 / 90

Autorenregister

- Baumann, Hans Georg, 1 / 9; 2 / 35; 4 / 115
- Christ, Oliver P., 1 / 7
- Herfurth, Gerd, 3 / 80
- Holtheide, Elisabeth, 1 / 2
- Imhoff-Hasse, Susanne, 1 / 19; 2 / 41; 3 / 69; 3 / 70; 3 / 74
- Kraft, Dr.-Ing. Marc, 4 / 102
- Reinert, Monika, 3 / 88
- Schäfer, Dr. Robert D., 1 / 2
- Schneider, Dr. Hanspeter, 2 / 44
- Schorn, Dr. Gert H., 1 / 17; 1 / 21; 1 / 23; 2 / 30; 2 / 31; 2 / 34; 2 / 57; 3 / 62; 3 / 73; 3 / 85; 3 / 86; 3 / 88; 4 / 94; 4 / 99; 4 / 101; 4 / 104; 4 / 112; 4 / 113; 4 / 114
- Schrödel, Robert, 4 / 102
- Schwendel, Volker, 2 / 43;
- Schwing, Claus, 2 / 47; 3 / 74; 3 / 75
- Stephan, Joachim, 1 / 5; 2 / 43; 2 / 39; 3 / 78; 4 / 108
- Voelksen, Rainer, 2 / 46
- Wallroth, Dr. Carl F., 4 / 96