

Das Jahresregister ist unter 5 Rubriken alphabetisch geordnet.

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

Stichwortregister			
BfArM: Gefahr von Bränden bei Pflegebetten 3/87	EU-Binnenmarkt, Verkaufsförderung 4/122	Kliniken vermissen Definitionen 1/10	dukteindustrie? 2/67
Biotechnologie soll gestärkt werden 2/66	Herzschrittmacher	– Entwurf zur zweiten Änderung, BVMed-Stellungnahme, 1/14	– Neue Normen und Normenentwürfe 1/33
BSE-Krise	– fast alle erfüllen die Norm 3/87	– Entwurf zur zweiten Änderung, Position von ZVEI/F+O/Dentalindustrie 1/15	– Normen für Medizinprodukte mit tierischen Geweben 3/91
– Leitlinien für die Minimierung des Risikos der Übertragung 4/126	Infusionstherapiegeräte	– In-vitro-Diagnostika 1/12	Qualitätsmanagement
– Schutz vor BSE/TSE bei Medizinprodukten 1/29	– Bedienbarkeit 3/95	– Zweites Änderungsgesetz: Stellungnahme des Bundesrates und Gegenäußerung der Bundesregierung 3/84	– ISO-9000-Familie 1/35
– Verbot von chirurgischem Nahtmaterial 3/93	In-vitro-Diagnostika	– Zweites Änderungsgesetz: Kurzdarstellung einiger zentraler Regelungen 4/112	– Risiko-Management jetzt Pflicht 1/35
Bundesverband	Kunstlinsen, Trübungen unklar 1/18	Medizintechnik	– TKMT lehnt ISO CD 13485 ab 4/124
Medizintechnologie (BVMed)	Medizinische Einmalprodukte, Wiederaufbereitung 3/90	– Anforderungen an die Ausbildung von Medizintechnik-Ingenieurinnen und -Ingenieuren 2/57	Recht
– schlägt neues Beteiligungsmodell der Industrie vor 4/125	Medizinische Messgeräte 4/119	– Bedienbarkeit von Infusionstherapiegeräten 3/95	– EuGH zum Streit Augenoptiker/Augenärzte 3/93
– private Prüfzeichen neben CE-Kennzeichnung? 1/22	Medizinprodukte	– Endoskope, Verbundobjekt Microend 1/19	– Strafrechtliche Grenzen bei unentgeltlichen Zuwendungen von Medizinprodukteherstellern an Ärzte 2/69
– fordert Rechtsklarheit beim Sponsoring 2/66	– EU-Kommission: Aufbereitung von „Einweg“-Medizinprodukten	– Kernspin-Endoskopie des Verdauungstraktes 1/27	– Wettbewerbsrecht; apothekenübliche Waren nach § 25 ApoBetrO 3/100
– Aufbereitung von medizinischen Einmalprodukten 3/90	– Hygieneanforderungen an Aufbereitung 3/91	– Krankenkassen oft Betreiber 2/64	– Wettbewerbsrecht; Anwendung des Heilmittelwerbegesetzes auf Medizinprodukte 4/128
CE-Kennzeichnung	– im Internet 2/48	– Sonographische Echtzeit-Dehnungsbilder 1/21	Schweiz
– EU-Kommission: Marktüberwachung bei CE-Kennzeichnung 3/91	– in Apothekerausbildung aufgenommen 1/19	– Sieger des Innovationswettbewerbs 1/21	– Leitfaden für Firmen 1/42
– EU-Kommission zu Sonderzeichen neben CE 3/94	– in Apotheken 3/88	– Telemedizin für Hausärzte 1/22	– Neues Heilmittelgesetz tritt am 1. Januar 2002 in Kraft 4/126
– nicht nur an Behörden gerichtet 1/26	– EG-Richtlinien über Medizinprodukte mit integrierten Blutprodukten in Kraft 1/42	– Innovative Medizintechnologien 4/117	– Neue Internet-Adresse 1/42
– Private Prüfzeichen neben CE-Kennzeichnung 1/22	– Klinische Prüfungen 1/17	– Neue Medizintechnologien bei der Behandlung von Herzkrankheiten 4/118	Sponsoring
– Sonderzeichen – eine unendliche Geschichte (Anmerkungen von Gert Schorn), 1/24	– mit stabilen Derivaten aus menschlichem Blut oder Blutplasma 2/60	Nomenklatur, weltweite	– BVMed fordert Rechtsklarheit 2/66
Diagnostika-Hersteller zur Laboratoriumsmedizin 1/20	– Normen für Medizinprodukte mit tierischen Geweben 3/91	– Rollout der GMDN 2/62	– Kontrolle, Klinikdirektoren ziehen mit 3/87
DIMDI, Ministerium online 1/18	– weiteres Sonderzeichen für Blutdruck-Messgeräte 4/121	Normung	Strahlenschutz
E-Commerce, Workshop des BGM 1/30	Medizinproduktegesetz	– Bekanntmachung über harmonisierte Normen für Medizinprodukte 1/41	– Vorschläge zur Novelle der Röntgenverordnung 119
	– Bundeskabinett billigt Entwurf des Zweiten Änderungsgesetzes 2/53	– ISO 9001:2000 – Welche Auswirkungen hat die Neuausgabe auf relevante Normen für Medizinpro-	Telemedizin für Bevölkerung immer wichtiger 4/125
	– Entwurf zur zweiten Änderung 1/4		Verbände
	– Entwurf zur zweiten Änderung,		– Deutsche Krankenhausgesellschaft 1/10, 3/93
			– Diagnostica-Industrie 1/12,

- 1/20, 2/74
- Fachverband Elektromedizinische Technik 1/15
 - Hörgeräte-Industrie 2/73
 - Verband der Elektrotechnik, Elektronik und Informationstechnik (VDE) 3/106, 4/132
 - Verband der deutschen feinmechanischen und optischen Industrie 1/ 15, 2/ 64, 4/132, 4/134
 - Zusammenschluss von VDE und DGBMT 3/106

Normen

Informationen zur Normung
(deutsche, europäische und

internationale, neue Normen
und Normentwürfe) 1/33

Aus den Behörden

- elektronische Signatur 2/76
- harmonisierte Normen für Medizinprodukte 1/42
- EG-Richtlinien über Medizinprodukte mit integrierten Blutprodukten in Kraft 1/42
- Schweiz: Leitfaden für Firmen 1/42
- Schweiz: Entwurf für neue Medizinprodukteverordnung 1/42

Autorenregister

Backhaus, Claus 3/95
Baumann, Hans Georg 2/69,
3/100, 4/128
Besen, Marc 2/48
Frankenberger, Prof. Horst 2/59
Friesdorf, Prof. Wolfgang 3/95
Herfurth, Gerd 2/67
Hill, Rainer 1/24
Hömann, Reinhard 1/17
Imhoff-Hasse, Susanne 1/15,
1/26, 3/87, 4/119
Löffler, Dr. Severin 2/48
Meyer-Lüerßen, Dierk 1/12
Pitz, Thomas 1/10
Reischl, Wilfried 4/112
Schorn, Dr. Gert H. 1/4, 1/24,

1/29, 1/30, 3/88, 3/91, 3/92,
3/94, 4/120, 4/121, 4/122,
4/126
Schröder, Adolf 1/15
Schwing, Claus, 1/21, 1/27
Stock, Gregor 2/64
Stöber, Dr. Werner 2/62
Wiesbeck, Martin 2/60
Will, Prof. Hans-Georg 2/53,
3/84
Zschernack, Swantje 3/95